BEILSTETNS HÄNDBUCH DER ORGANISCHEN CHEMIE

VIERTE AUFLAGE

ERSTES ERGÄNZUNGSWERK

DIE LITERATUR VON 1910-1919 UMFASSEND

HERAUSGEGEBEN VON DER

DEUTSCHEN CHEMISCHEN GESELLSCHAFT

BEARBEITET VON

FRIEDRICH RICHTER

FÜNFZEHNTER UND SECHZEHNTER BAND ALS ERGÄNZUNG DES FÜNFZEHNTEN UND SECHZEHNTEN BANDES DES HAUPTWERKES

Published and distributed in the Public Interest by Authority of the Alien Property Custodian under License No. A-149

Photo-Lithoprint Reproduction

EDWARDS BROTHERS, INC.

LITHOPRINTERS
ANN ARBOR, MICHIGAN

1942

BERLIN

VERLAG VON JULIUS SPRINGER

1934

Mitarbeiter:

MARGARETE BAUMANN
GERTRUD BEREND
JAKOB BIKERMAN
OLGA DIETRICH
EDITH JOSEPHY
HEDWIG KUH
GERHARD LANGER
HERMANN MAYER
RUDOLF OSTERTAG
FRITZ RADT

Alle Rechte, insbesondere das der Übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten.

Copyright 1934 by Julius Springer in Berlin.

Printed in Germany.

ŧ

Copyright vested in the Alien Property Custodian, 1942, pursuant to law.

Zweite Abteilung.

Isocyclische Verbindungen.

(Schluß.)

X. Hydroxylamine.

	21. 11ju	UAJ 1	william.	
	A. Monohydroxylamine.		$\begin{array}{c} \text{Hydroxylaminoderlyate der Monooxo-} \\ \text{Verbindungen} C_nH_{2n-4}O . . \end{array}$	14
1.	$ \begin{array}{llllllllllllllllllllllllllllllllllll$		$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	16
2.	Monohydroxylamine C _n H _{2n-11} ON . 10		([\alpha - Hydroxylamino - benzyl] - men-	
	Hydroxylamino-naphthaline 10		thon)	17
	Monohydroxylamine $C_nH_{2n-18}ON$. 11 α -Hydroxylamino-diphenylmethan . 11 Monohydroxylamine $C_nH_{2n-21}ON$. 11	i	Hydroxylaminoderivate der Monooxo- Verbindungen $C_nH_{2n-18}O$	17
7.	α-Hydroxylamino-triphenylmethan . 11		Hydroxylaminoderivate der Monooxo- Verbindungen $C_nH_{2n-20}O$	17
	B. Oxy-hydroxylamine. 1. Hydroxylaminoderivate der	g) Hydroxylaminoderivate der Monooxo- Verbindungen $C_nH_{2n-28}O$	18
٥)	Monooxy-Verbindungen. Hydroxylaminoderivate der Monooxy-		2. Hydroxylaminoderivate der Dioxo-Verbindungen.	
•,	Verbindungen C _n H _{2n-6} O (Hydroxylaminoderivate des Phenols und m-Kresols)		Hydroxylaminoderivate des Anthrachinons	18
b)	Hydroxylaminoderivate der Monooxy-	- 1	D. Oxy-oxo-hydroxylamine.	
ĺ	Verbindungen C _n H _{2n-12} O 14 2. Hydroxylaminoderivate der		z. B. Hydroxylamino - oxim aus dl-α-Terpineol	18
	Dioxy-Verbindungen.		E. Hydroxylamino-carbonsäuren.	
	Phenylviolansäure 14	8	Hydroxylaminoderivate der Mono-	
	C. Oxo-hydroxylamine.		carbonsäuren $C_nH_{2n-8}O_2$ (z. B. 3-Hydroxylamino-benzoesäure,	
	 Hydroxylaminoderivate der Monooxo-Verbindungen. 	p.	β -Hydroxylamino-hydrozimtsäure) Hydroxylaminoderivate der Mono-	18
a)	Hydroxylaminoderivate der Monooxo- Verbindungen C _n H _{2n-2} O (z. B.		carbonsäuren $C_nH_{2n-10}O_2$ (β - Hydroxylamino - β - styryl - pro-	40
	Pulegonhydroxylamin) 14	: 1	pionhydroxamsäure)	19

	Seite		Seite
F. Hydroxylamino-oxy-carbonsäuren.		H. Amino-hydroxylamine.	
Hydroxylaminoderivate der Oxy-carbon-	19	Hydroxylaminoderivate des Anilins	20
säuren C _n H _{2n-8} O ₃	19	nydroxymmodorivae des management	
G. Hydroxylamino-oxo-carbonsäuren. [2-Hydroxylamino-6-oximino-2-me-		I. Hydroxylamino-amino-carbonsäuren.	
thyl - cyclohexyl] - acethydroxam -		Hydroxylamino-amino-derivate der	
saure	20	β -Phenyl-propionsäure	21
X	I. Ну	drazine.	
A. Monohydrazine.		mit 4 Sauerstoffatomen (z. B. Wein-	
1. Monohydrazine CnH2n+2N2 (z. B.	90	säuredialdehyd - bis - phenylhydr- azon, Anisil-bis-diphenylhydrazon)	57
Cyclohexylhydrazin) 2. Monohydrazine $C_nH_{2n}N_2$ ([β -Thu-		Kupplungsprodukte aus Phenylhydr- azin und acyclischen sowie iso-	
jyl]-hydrazin)	23	cyclischen Oxy-oxo-Verbindungen mit 5 Sauerstoffatomen (z. B. Phe-	
3. Monohydrazine CnH2n-4N2	23	nylarabinosazon, Phenylrhamnos-	
Phenylhydrazin	23	azon)	58
Salze und additionelle Verbindungen des Phenylhydrazins	25	Kupplungsprodukte aus Phenylhydr- azin und acyclischen sowie iso-	
Umwandlungsprodukte unbekannter	00	cyclischen Oxy-oxo-Verbindungen	
Konstitution aus Phenylhydrazin	26	mit 6 und mehr Sauerstoffatomen	
Kupplungsprodukte aus Phenylhydr- azin und acyclischen sowie iso-		(z. B. Glucose-phenylhydrazon, Phenylglucosazon, Vanillil-phenyl-	
cyclischen Oxy-Verbindungen (z. B.		osazon, Galaheptosazon)	59
α-Methyl-phenylhydrazin, Hydr-		Kupplungsprodukte aus Phenylhydr-	-
azobenzol, Tetraphenylhydrazin).	27	azin und acyclischen sowie iso-	
Kupplungsprodukte aus Phenylhydr-		cyclischen Monocarbonsäuren (z. B.	
azin und acyclischen sowie iso- cyclischen Monooxo-Verbindungen		β-Formyl-phenylhydrazin, α-Ace-	
(z. B. Äthyliden-phenylhydrazin,		tyl-phenylhydrazin, α-Benzoyl- phenylhydrazin, N-Benzoyl-hydr-	
Benzal-phenylhydrazin, Benzo-		azobenzol)	62
phenon-phenylhydrazon)	30	Kupplungsprodukte aus Phenylhydr-	-
Kupplungsprodukte aus Phenylhydr-		azin und acyclischen sowie iso-	
azin und acyclischen sowie iso- cyclischen Dioxo-Verbindungen		cyclischen Polycarbonsäuren (z. B.	
(z. B. Glyoxalosazon, [d-Campher]-		Oxalsäure-bis-phenylhydrazid, Phthalsäure - bis - phenylhydrazid ,	
chinon-phenylhydrazon, Benzil-		Tricarballylsäure - mono - phenyl-	
osazone)	38	hydrazid	68
Kupplungsprodukte aus Phenylhydr-		Kupplungsprodukte aus Phenylhydr-	
azin und acyclischen sowie iso- cyclischen Trioxo-Verbindungen		azin und Kohlensäure	70
(z. B. Benzolazo-acetylaceton, Tri-		a) Derivate der Phenylhydrazin-	
oxohydrinden-bis-phenylhydrazon)	48	α -carbonsäure (z. B. Phenylhydrazin- α -carbonsäureäthylester,	
Kupplungsprodukte aus Phenylhydr-		2 - Phenyl - semicarbazid, 2.4 - Di-	
azin und acyclischen sowie iso-		phenyl-thiosemicarbazid)	70
cyclischen Oxy-oxo-Verbindungen		b) Phenylhydrazin- β -carbonsäure	
mit 2 Sauerstoffatomen (z. B. Tri- methylketol-phenylhydrazon, Sali-		und ihre Derivate (z. B. 1.4-Di-	
cylal-phenylhydrazin, Anisalphe-		phenyl-semicarbazid, Anilino-gua-	
nylhydrazin, Phenylhydrazon des		nidin, 1.5 - Diphenyl - carbohydrazid, Phenylhydrazin - β - dithio -	
2-Benzoyl-triphenylcarbinols)	50	cardonsaure)	71
Kupplungsprodukte aus Phenylhydr-		c) Derivate des Carbonylphenylhydr-	
azin und acyclischen sowie iso-		azins (z. B. Dithiokohlensaure-	
cyclischen Oxy-oxo-Verbindungen mit 3 Sauerstoffatomen (z. B.		methylester - āthylester - benzoyl -	70
Methylphenylglycerosazon, Vanil-		phenylhydrazon)d) Derivate der Phenylhydrazin-	73
lin-methylphenylhydrazon)	54	$\alpha.\beta$ -dicarbonsăure (z. B. 2.4-Di-	
Kupplungsprodukte aus Phenylhydr-		phenyl-thiosemicarbazid-carbon-	
azin und acyclischen sowie iso-		saure-(1)-athylester, Hydrazo-	
cyclischen Oxy-oxo-Verbindungen		benzol-N.N'-dicarbonsaure)	74

	Sei te	Seite
e) Derivate der Carbonylphenyl-		Kupplungsprodukte aus Phenylhydr-
hydrazincarbonsäure (z. B. Di-		azin und anorganischen Säuren (z.
thiokohlensäure - methylester -		B. Methionsäure - bis - phenylhydr-
athylester-[2.4-diphenyl-semicar-		azid, Thionylphenylhydrazin, α-Ni-
bazon])	76	troso - phenylhydrazin, α-Nitroso-
Kupplungsprodukte aus Phenylhydr-		β - benzoyl - phenylhydrazin, 1-Ni-
Kuppiungsprodukte aus riienymyti-		troso-1.4.4-triphenyl-semicarbazid) 103
azin und Glykolsäure und weiteren		Fluor-Derivate des Phenylhydrazins 105
acyclischen sowie isocyclischen		
Oxy-carbonsauren mit 3-Sauerstoff		Chlor-Derivate des Phenylhydrazins 105
atomen (z. B. Thiodiglykolsäure-		Brom-Derivate des Phenylhydrazins 117
amid-phenylhydrazid, α -[α -Phenyl-		Jod-Derivate des Phenylhydrazins 126
hydrazino] - isobuttersäureamid,		Nitro-Derivate des Phenylhydrazins 127
Benzilsäure-phenylhydrazid)	78	2-Nitro-phenylhydrazin 127
Kupplungsprodukte aus Phenylhydr-		3-Nitro-phenylhydrazin 129
azin und acyclischen sowie isocycli-		4-Nitro-phenylhydrazin 130
schen Oxy-carbonsäuren mit 4 und		2-Chlor-4-nitro-phenylhydrazin 145
mehr Sauerstoffatomen (z. B.		Dinitrophenylhydrazine 146
Erythronsäurephenylhydrazid,		Trinitrophenylhydrazin 147
Arabonsäurephenylhydrazid, Wein-		o-Tolylhydrazin 147
säure-bis-phenylhydrazid, Glucon-		m-Tolylhydrazin 152
	79	p-Tolylhydrazin
säure-phenylhydrazid)	10	Funktionelle Derivate des p-Tolyl-
Kupplungsprodukte aus Phenylhydr-		hydrazins 154
azin und acyolischen sowie isocycli-		Substitutionsprodukte des p-Tolyl-
schen Oxo-carbonsäuren mit 3		hydrazins 160
Sauerstoffatomen (z. B. Glyoxyl-		hydrazins
säurephenylhydrazon, Brenztrau-		Funktionelle Derivate des Benzyl-
bensäurephenylhydrazon, Phthal-		hydrazins 164
aldehydsäurephenylhydrazon)	83	Substitutionsprodukte des Benzyl-
Kupplungsprodukte aus Phenylhydr-		hydrazins
azin und acyclischen sowie isocycli-		11-Hydrazino-1-äthyl-benzol 171
schen Oxo-carbonsäuren mit 4		
Sauerstoffatomen [z. B. β -Oxo-	1 9	3-Hydrazino-1.2-dimethyl-benzol 171
α-phenylhydrazono-buttersäure		4-Hydrazino-1.2-dimethyl-benzol 172
(Benzolazoacetessigsaure)]	89	2-Hydrazino-1.3-dimethyl-benzol 172
Kupplungsprodukte aus Phenylhydr-		4-Hydrazino-1.3-dimethyl-benzol . 173
azin und acyclischen sowie isocycli-		5-Hydrazino-1.3-dimethyl-benzol 175
schen Oxo-carbonsäuren mit 5		2-Hydrazino-1.4-dimethyl-benzol . 175
Sauerstoffatomen [z. B. Mesoxal-		11-Hydrazino-1.4-dimethyl-benzol . 176
		Hydrazine $C_0H_{14}N_3$ (z. B. 5-Hydr-
säurephenylhydrazon (Benzolazo- malonsäure), Phenylhydrazono-		azino - 1.2.4 - trimethyl - benzol,
glutaconsäure-diäthylester, Benzal-		2.4 - Dimethyl - benzylhydrazin) . 176
	92	Hydrazine $C_{10}H_{16}N_2 \dots 178$
oxalessigsaure-phenylhydrazon .	84	4. Monohydrazine $C_nH_{2n-10}N_2$ 180
Kupplungsprodukte aus Phenylhydr-		α-Naphthylhydrazin 180
azin und acyclischen sowie isocycli-		β -Naphthylhydrazin 181
schen Oxo-carbonsäuren mit 6 und		5. Monohydrazine $C_nH_{2n-12}N_2$ (z. B.
mehr Sauerstoffatomen [z. B.		4 - Hydrazino - diphenyl, α- Hydr-
β - Oxo- α -phenylhydrazono - glutar-		azino-diphenylmethan) 183
säurediäthylester (Benzolazo-ace-		6. Monohydrazine CnH2n-14N2 (4-Hydr-
tondicarbonsäurediäthylester)]	95	
Kupplungsprodukte aus Phenylhydr-		
azin und acyclischen sowie iso-		7. Monohydrazine $C_nH_{2n-20}N_2(\alpha-Hydr-azino-triphenylmethan)$ 184
cyclischen Oxy-oxo-carbonsäuren		azino-triphenylmethan) 184
(z. B. Salicoylameisensäure-phe-		D. Dibedessins
nylhydrazon, Opiansaure-phenyl-		B. Dihydrazine.
hydrazon)	96	Dihydrazine $C_nH_{2n-10}N_4$ (z. B.
Kupplungsprodukte aus Phenylhydr-		4.4'-Dihydrazino-diphenylmethan) 185
azin und acyclischen sowie iso-		
cyclischen Oxo-sulfonsäuren, Oxo-		C. Oxy-hydrazine.
aminen, Oxy-oxo-aminen und		
Amino - carbonsauren (z. B.		1. Hydrazinoderivate der
2 - Amino - benzaldehyd - phenyl -		Monooxy-Verbindungen.
hydrazon, Hippursäurephenylhydr-		a) Hydrazinoderivate der Monooxy-Ver-
azid)	99	bindungen CoHon-6O

8	Seite Seite
Hydrazinoderivate des Phenols (z. B. 2-Hydrazino-anisol, 4-Hydrazino-	G. Hydrazine-oxy-earbonsäuren.
Hydrazinoderivate der Oxy-toluole	a) Hydrazinoderivate der Oxy-carbon- säuren C _n H _{2n-8} O ₃ 210
b) Hydrazinoderivate der Monooxy-Verbindungen C _n H _{2n-8} O (2 - Hydrazino-1-oxy-hydrinden)	b) Hydrazinoderivate der Oxy-carbon- säuren C _n H _{2n-22} O ₃ 210
c) Hydrazinoderivate der Monooxy-Verbindungen CnH _{2n-12} O	H. Hydrazino-sulfonsäuren.
2. Hydrazinoderivate der Dioxy-Verbindungen.	a) Hydrazinoderivate der Monosulfon- säuren C _n H _{2n-6} O ₃ S (z. B. 3-Hydr- azino-benzol-sulfonsäure-(1), Hydr-
N.6.6' - Trinitro - 3.4.3'.4' - tetrameth- oxy-hydrazobenzol	azinotoluolsulfonsäure) 210 b) Hydrazinoderivate der Monosulfon-
D. Oxo-hydrazine.	säuren C _n H _{2n-12} O ₃ S (Hydrazino- naphthalinsulfonsäuren) 212
 Hydrazinoderivate der Monooxo-Verbindungen. 	I. Hydrazino-oxy-sulfonsäuren.
a) Hydrazinoderivate der Monooxo-Verbindungen C _n H _{2n-2} O	z. B. 2 - Hydrazino - phenol - sulfon- säure - (4)
b) Hydrazinoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-8}O$	
c) Hydrazinoderivate der Monooxo-Verbindungen C _n H _{2n-16} O	K. Hydrazino-oxo-sulfonsäuren.
2. Hydrazinoderivate der Dioxo-Verbindungen.	1 - Hydrazino - anthrachinon - sulfon- säure-(6) 213
a) Hydrazinoderivate der Dioxo-Ver- bindungen CnH2n-8O2	L. Amino-hydrazine.
bindungen $C_nH_{2n-8}O_2$ b) Hydrazinoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O_2$ (Hydr-	1. Hydrazinoderivate der Monoamine.
bindungen $C_nH_{2n-8}O_2$ b) Hydrazinoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O_2$ (Hydrazino- und Dihydrazino-anthrachinone)	1. Hydrazinoderivate der Monoamine. a) Hydrazinoderivate der Monoamine C _n H _{2n-5} N
bindungen C _n H _{2n-8} O ₂	198 1. Hydrazinoderivate der Monoamine. 199 a) Hydrazinoderivate der Monoamine CnH2n-5N
bindungen C _n H _{2n-8} O ₂	198 1. Hydrazinoderivate der Monoamine. 2199 a) Hydrazinoderivate der Monoamine CnH2n-5N
 b) Hydrazinoderivate der Dioxo-Verbindungen C_nH_{2n-20}O₂ (Hydrazino- und Dihydrazino-anthrachinone) E. Oxy-oxo-hydrazine. 1. Hydrazinoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 2 Sauerstoffatomen. z. B. α - Semicarbazino - 6 - oxy- 3 - methyl - propiophenon - semi- 	198 1. Hydrazinoderivate der Monoamine. 199 a) Hydrazinoderivate der Monoamine CnH2n-5N
bindungen CnH2n-8O2	1. Hydrazinoderivate der Monoamine. a) Hydrazinoderivate der Monoamine CnH _{2n-5} N
 bindungen C_nH_{2n-8}O₂ b) Hydrazinoderivate der Dioxo-Verbindungen C_nH_{2n-20}O₂ (Hydrazino- und Dihydrazino-anthrachinone) E. Oxy-oxo-hydrazine. 1. Hydrazinoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 2 Sauerstoffatomen. z. B. α - Semicarbazino - 6 - oxy-3 - methyl - propiophenon - semicarbazon	1. Hydrazinoderivate der Monoamine. a) Hydrazinoderivate der Monoamine CnH2n-5N
bindungen C _n H _{2n-8} O ₂	1. Hydrazinoderivate der Monoamine. a) Hydrazinoderivate der Monoamine CnH2n-5N
bindungen C _n H _{2n-8} O ₂	198 1. Hydrazinoderivate der Monoamine CnH2n-5N
bindungen C _n H _{2n-8} O ₂	198 1. Hydrazinoderivate der Monoamine CnH2n-5N

XII. Azo-Verbindungen.

		Seite		Seite
A.	Mono-azo-derivate der Kohlenwasser- stoffe.	(d.	· Azoderivate der Monooxy-Verbin- dungen C _n H _{2n-8} O (z. B. Benzol-	040
1.	Monoazoderivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-6}	218 c)	azotetrahydronaphthol) Azoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-10}O$	
	Azobenzol, N.N'-Diphenyl-form- azylwasserstoff, Benzoylphenyldi- imid, Benzolazoameisensäure; Di- chlorazobenzol, Dibromazobenzol, Dinitroazobenzol)		$ \begin{array}{lllllllllllllllllllllllllllllll$	248 248 254
	Monoazoderivate des Toluols (z. B. o.o'-Azotoluol, 4-Methyl-azobenzol, Benzolazo-phenylmethan)		dungen C ₁₁ H ₁₀ O usw	
_	Monoazoderivate der Kohlenwasser- stoffe C_8H_{10} usw	230	azooxydiphenyl)	269
2.	$\begin{array}{c} \textbf{Monoazoderivate} & \textbf{der} & \textbf{Kohlenwasser-} \\ \textbf{stoffe} & C_nH_{2n-8} \ (\textbf{z.} & B. \ \alpha\text{-Benzolazo-} \\ \textbf{styrol}) & \dots & \dots & \dots & \dots \end{array}$	230	dungen C _n H _{2n-18} O (z. B. Benzol- azoanthrol, Benzolazophenanthrol, Benzolazooxyreten)	
8.	Monoazoderivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-12} (z. B. $\alpha.\alpha'$ -Azonaphthalin, Benzolazo- β -naphthalin	204	2. Azoderivate der Dioxy- Verbindungen.	
4.	$\begin{array}{ccccc} \text{lin)} & \dots & $.,	Azoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O_2$ (z. B. Benzolazobrenzcatechin, Azoveratrol, Benzolazoresorcin, Bis - benzolazoresorcin,	
5.	Monoazoderivate der Kohlenwasser-	204	Benzolazohydrochinon)	273
6.	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	232	Azoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O_2$ (z. B. Benzolazo-dioxynaphthalin)	276
	B. Bis-azo(Dis-azo)-derivate der Kohlenwasserstoffe.		Azoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O_2$ (z. B. Bis-benzolazodioxy-diphenyl)	278
	1.4-Bis-benzolazo-benzol usw	232 d)	Azoderivate der Dioxy-Verbindungen C _n H _{2n-22} O ₂ (z. B. Benzolazo-oxy-triphenylcarbinol)	279
C.	Azoderivate der Oxy-Verbindungen, Oxy-azo-Verbindungen.		3. Azoderivate der Trioxy- Verbindungen.	
a)	1. Azoderivate der Monooxy- Verbindungen. Azoderivate der Monooxy-Verbin-		Azoderivate des Pyrogallols und des Phloroglucins	280
,	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		4. Azoderivate der Tetraoxy- Verbindungen.	
	(z. B. Oxyazobenzol, Azophenol, Azophenetol, 4.4'-Bis-methyl- mercapto-azobenzol)	922	Bis-benzolazo-diresorcin usw	280
	Polyazoderivate des Phenols (z. B. Bis-benzolazo-phenol, Tris-	D.	Azoderivate der Oxo-Verbindungen. 1. Azoderivate der Monooxo-	
	benzolazo-phenol)	241 241 242	Verbindungen. Azoderivate der Monooxo-Verbindungen C _n H _{2n-8} O (Azoderivate des Benzaldehyds und des Aceto-	990
	benzols	242 b)	phenons)	
	dungen C ₂ H ₁₂ O usw. (z. B. Azoderivate des Carvacrols und Thymols)	1	$\begin{array}{cccc} \textbf{Azoderivate} & \textbf{der} & \textbf{Monooxo-Verbin-dungen} & \textbf{C}_n \textbf{H}_{2n-16} \textbf{O} & \textbf{(Azoderivate} \\ \textbf{des} & \textbf{Benzophenons)} & \dots & \dots & \dots \end{array}$	

Seite	Seite
d) Asoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O_1,\ldots,283$	Azoderivate der Oxy-carbonsäuren $C_7H_6O_8$ (z. B. Benzolazosalicylsäure) usw
2. Azoderivate der Dioxo- Verbindungen.	b) Azoderivate der Oxy-carbonsäuren C _n H _{2n-14} O ₈ (Azoderivate der
a) Azoderivate der Dioxo-Verbindungen	Oxynaphthoesäuren) 293
$C_nH_{2n-14}O_2$	 Azoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen.
chinon) 284	4.5.4'.5' - Tetramethoxy - azobenzol- dicarbonsäure-(2.2') 295
E. Azoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen.	H. Azoderivate der Oxo-carbonsäuren 295
1. Azoderivate der Oxy-oxo- Verbindungen mit 2 Sauer-	I. Azoderivate der Sulfonsäuren.
stoffatomen.	1. Azoderivate der Monosulfonsäuren.
z. B. Benzolazosalicylaldehyd 284	a) Azoderivate der Monosulfonsäuren CnH2n-603S
2. Azoderivate der Oxy-oxo- Verbindungen mit 3 Sauer-	Azoderivate der Benzolsulfonsäure . 295
stoffatomen.	b) Azoderivate der Monosulfonsäuren C ₂ H _{2n-12} O ₃ S (z B. Naphthalin-
z. B. 4-Benzolazo-3.5-dimethyl-2.6-di- acetyl-phenol	sulfonsäure-azo-naphthol) 298
- -	2. Azoderivate der Disulfonsäuren.
3. Azoderivate der Oxy-oxo- Verbindungen mit 4 Sauer- stoffatomen.	a) Azoderivate der Disulfonsäuren CnH _{2n-12} O ₆ S ₂ (Azoderivate der Naphthalindisulfonsäuren) 299
z. B. 4.6 · Bis · benzolazo · 2 · butyryl- phloroglucin 286	b) Azoderivate der Disulfonsäuren
4. Azoderivate der Oxy-oxo- Verbindungen mit 5 Sauer- stoffatomen.	K. Azoderivate der Oxy-sulfonsäuren.
6-Benzolazo-2.4-diacetyl-phloroglucin 286	== onoony , or ovinaming cit.
F. Azoderivate der Carbonsäuren.	a) Azoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen C _n H _{2n-6} O 300
1. Azoderivate der Monocarbonsäuren.	b) Azoderivate von Sulfonsäuren der
a) Azoderivate der Monocarbonsäuren CnH2n-8O2	Monooxy-Verbindungen
săure) usw	2. Azoderivate von Sulfonsäuren der Dioxy-Verbindungen.
C _n H _{2n-10} O ₂ (z. B. m.m'-Azozimt- săure)	D-m1 1' 1.1 1.1 1.
c) Asoderivate der Monocarbonsäuren CnH2n-16O2290	
2. Azoderivate der Dicarbonsäuren.	L. Azoderivate der Oxo-sulfonsäuren.
z. B. Azophthalsäure 291	z. B. [Benzaldehyd-sulfonsäure-(2)]- (4azo4)-phenetol 307
G. Azoderivate der Oxy-carbonsäuren.	W Anadoslanda ana C.10 H
1. Azoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 3 Sauerstoffatomen.	M. Azoderivate von Sulfonsäuren der Oxy-carbonsäuren.
a) Azoderivate der Oxy-carbonsäuren CnH2n-8O8	z. B. Phenetol - (4azo 4") - [4.4". di- oxy - triphenylmethan - dicarbon- saure (3.3") sulfonsaure (9")]

Azoderivate des β-Naphthylamins [z. B. 1-Benzolazo-naphthylamins [z. B. 1-Benzolazo-naphthylamin-(2)] Azoderivate der Amino-methyl-naphthaline CnH2n-18N 2. Azoderivate der Monoamine CnH2n-18N 335 2. Azoderivate der Diamine Azoderivate der Diamine CnH2n-4N2 Azoderivate des m-Phenylendiamins (z. B. Chrysoidin) 336 337 338 4. Azoderivate der Diamine CnH2n-20N2 337 338 Azoderivate der Hydroxylamine 4'-Nitro-4-hydroxylamine-azobenzol usw 348 T. Azoderivate der Hydrazine CnH2n-4N2 (Azoderivate des Phenylhydrazins) 349 Azoderivate der Monohydrazine CnH2n-10N2 CnH2n-10N2 Chzoderivate des Monohydrazine CnH2n-20N2 Azoderivate der Monohydrazine CnH2n-20N2 Azoderivate der Monohydrazine CnH2n-20N2 Azoderivate des Monohydrazine		Se	eite		Beit e
thyl-fuchson-dicarbonsāure-(3.3')-sulfonsāure-(2"')] O. Azoderivate der Amine, Amine-azo-Verbindungen. 1. Azoderivate der Monoamine. a) Azoderivate der Monoamine Cn H2m-s N	N.		P.		
2. Derivate der Dioxy-Verbindungen. 1. Azoderivate der Monoamine. a) Azoderivate der Monoamine CnH2m-5N		thyl-fuohson-dicarbonsäure-(3.3')-sul-			
Verbindungen. Verbindungen. <th></th> <th>fonsäure-(2′′)]</th> <th>308</th> <th>z. B. Azophenetidin</th> <th>337</th>		fonsäure-(2′′)]	308	z. B. Azophenetidin	337
1. Azoderivate der Monoamine. a) Azoderivate der Monoamine C _n H _{2m-5} N	ø.				
C _n H _{2n-5} N		ū			341
CnH2n-5N Azoderivate des Anilins (z. B. Aminoazobenzol, Anilinoazobenzol, Formanilid - azo - naphthol, Anilin- azo-salioyleāure, Methylorange, Azoanilin). Azoderivate der m-Toluidine Azoderivate der Monoamine CnH2n-11N Azoderivate des Δ-Naphthylamins [z. B. 4-Benzolazo-naphthylamins [z. B. 4-Benzolazo-naphthylamin-(2)] Azoderivate des β-Naphthylamin-(2)] Azoderivate der Monoamine CnH2n-12O ₃ S (z. B. Kongorot, Benzopurpurin). 323 Azoderivate des β-Naphthylamins [z. B. 1-Benzolazo-naphthylamin-(2)] Azoderivate der Monoamine CnH2n-18N 334 e) Azoderivate der Monoamine CnH2n-18N 335 2. Azoderivate der Monoamine CnH2n-18N 336 Azoderivate der Diamine CnH2n-4N2 Azoderivate der Diamine CnH2n-10N2 337 e) Azoderivate der Diamine CnH2n-20N2 337 3. Azoderivate der Diamine CnH2n-20N2 337 3. Azoderivate der Diamine CnH2n-20N2 337 3. Azoderivate der Tetraamine. α.ζ-Bis-[5-benzolazo-2.4-diamino-phenyl]-hexan 337 XIII. Diazo-Verbindungen. 1. Derivate der Monosulfonsäuren CnH2n-12O ₃ S (z. B. Kongorot, Benzopurpurin). 34 2. Derivate der Disulfonsäuren 2. Derivate von Amino-oxy-sulfonsäuren. 2. R. Azoderivate von Amino-oxy-sulfonsäuren. 34 Nazoderivate der Hydroxylamine. 4'-Nitro-4-hydroxylamino-azobenzol usw. 34 357 368 369 Azoderivate der Diamine CnH2n-20N2 368 369 Azoderivate der Diamine CnH2n-10N2 369 Azoderivate der Hydroxylamine. 4'-Nitro-4-hydroxylamino-azobenzol usw. 360 37 380 38 38 39 30 30 30 31 32 328 329 329 329 320 321 329 320 321 322 323 324 325 326 327 327 328 328 329 329 329 329 320 320 321 321 322 323 324 325 326 327 327 328 328 329 329 329 329 329 320 321 321 322 323 324 325 325 326 327 327 328 329 329 329 329 329 329 329	a)		0.	Azaderiyate der Amina-sulfansäuren.	
anilid-azo-naphthol, Anilin-azo-salicylsäure, Methylorange, Azo-anilin). Azoderivate der M-Toluidine Azoderivate der Kylidine Azoderivate der Kylidine CnH2n-12O3S Azoderivate der Kylidine CnH2n-11N Azoderivate des α-Naphthylamins [z. B. 4-Benzolazo-naphthylamins		Azoderivate des Anilins (z. B. Amino-	308	1. Derivate der Monosulfon-	
Azoderivate der m-Toluidine 322 Azoderivate der Xylidine 323 b) Azoderivate der Xylidine 323 Azoderivate der Monoamine C _n H _{2n-11} N		anilid - azo - naphthol, Anilin - azo-	a)	Derivate der Monosulfonsäuren	241
Azoderivate der Xylidine 323 b) Azoderivate der Monoamine CnH2n-11N . 323 Azoderivate des α-Naphthylamins [z. B. 4-Benzolazo-naphthylamins [z. B. 1-Benzolazo-naphthylamin-(2)] 328 Azoderivate der Amino-methyl-naphthaline . 334 c) Azoderivate der Monoamine CnH2n-18N . 335 2. Azoderivate der Diamine CnH2n-18N . 335 Azoderivate der Diamine CnH2n-4N2 Azoderivate der Diamine CnH2n-4N2 Azoderivate der Diamine CnH2n-20N2 337 c) Azoderivate der Diamine CnH2n-20N2 337 c) Azoderivate der Diamine CnH2n-20N2 337 c) Azoderivate der Tetraamine. α.ζ-Bis-[5-benzolazo-2.4-diamino-phenyl]-hexan . 337 XIII. Diazo-Verbindungen. CnH2n-12O3S (z. B. Kongorot, Benzopurpurin) . 34 2. Derivate der Disulfonsäuren. z. B. Trypanrot . 34 R. Azoderivate von Amino-oxy-sulfonsäuren. Derivate von Naphtholsulfonsäuren 34 Y-Nitro-4-hydroxylamine-azobenzol usw . 34 T. Azoderivate der Hydroxylamine-CnH2n-4N2 (Azoderivate des Phenylhydrazins) . 34 Azoderivate der Diamine CnH2n-20N2 337 b) Azoderivate der Monohydrazine CnH2n-10N2 (Azoderivate des Monohydrazine) CnH2n-10N2 (Azoderivate des Δ-Naphthylhydrazins) . 35 XIII. Diazo-Verbindungen.		anilin)			OTI
CnH2n-11N	ы	Azoderivate der Xylidine	022	C _n H _{2n-12} O ₈ S (z. B. Kongorot,	341
R. 4-Benzolazo-naphthylamin-(1)] 323 Azoderivate des β-Naphthylamins [z. B. 1-Benzolazo-naphthylamins [z. B. 1-Benzolazo-naphthylnonaphthylozo-naphthylnonaphthylozo-naphthylnonaphthylozo-naphthylnonaphthylozo-naphthylnonaphthylozo-naphthylnonaphthylnonaphthylnonaphthylnonaphthylnonaphthylnonaphthylnonaphthylnonaphthylnonaphthylnonaphthylnonaphthylnonaphthylnonaphthylnonaphthylnonaphthylnonaphthylnonaphthylnonaphthylnon	u)	$C_nH_{2n-11}N \ldots \ldots$	323	2 Derivate der Disulfonsäuren	
Azoderivate des β-Naphthylamins [z. B. 1-Benzolazo-naphthylamin-(2)] 328 Azoderivate der Amino-methyl-naphthaline			323		343
Azoderivate der Amino-methyl-naphthaline		Azoderivate des β -Naphthylamins [z.	1		
Con H _{2n-18} N · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		Azoderivate der Amino-methyl-naph-			
2. Azoderivate der Diamine. a) Azoderivate der Diamine C _n H _{2n-4} N ₂ 336 Azoderivate des m-Phenylendiamins (z. B. Chrysoidin)	c)	Azoderivate der Monoamine		Derivate von Naphtholsulfonsäuren	345
 a) Azoderivate der Diamine C_nH_{2n-4}N₂ 336 Azoderivate des m-Phenylendiamins (z. B. Chrysoidin)		_ _		S. Azoderivate der Hydroxylamine.	
Azoderivate des m-Phenylendiamins (z. B. Chrysoidin)					O.4=
b) Azoderivate der Diamine $C_nH_{2n-10}N_2$ 337 c) Azoderivate der Diamine $C_nH_{2n-20}N_2$ 337 3. Azoderivate der Tetraamine. a. \(\zeta \) - Bis - [5 - benzolazo - 2.4 - diamino - phenyl] - hexan	a)	Azoderivate des m-Phenylendiamins		usw	347
 a) Azoderivate der Diamine C_nH_{2n-20}N₂ 337 b) Azoderivate der Monohydrazine C_nH_{2n-4}N₂ (Azoderivate des Phenylhydrazins)	b)		337		
3. Azoderivate der Tetraamine. α.ζ-Bis-[5-benzolazo-2.4-diamino- phenyl]-hexan			9.1	$C_nH_{2n-4}N_2$ (Azoderivate des Phe-	348
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		3. Azoderivate der Tetraamine.	b)	Azoderivate der Monohydrazine	010
A. Monodiazo-Verbindungen. Nitroderivate des Diazobenzols 35				$C_nH_{2n-10}N_2$ (Azoderivate des	350
A. Monodiazo-Verbindungen. Nitroderivate des Diazobenzols 35				*- 3	
A. Monodiazo-Verbindungen. Nitroderivate des Diazobenzols 35	A 11		azo- v eri	omaungen.	250
	Au		A.	NY - Andrew A. Den Tolerahamana	
	_	· ·	1		356
1. Monodiazo-Verbindungen CnH2n-6ON2	1.	Monodiazo-Verbindungen	359	Diazobenzols (Benzoldiazo-thiotri-	
Diazobenzol		Diazopenzol	352	phenylmethyläther)	358
Benzoldiazoniumhydroxyd und seine Salze		Benzoldiazoniumhydroxyd und	359	Diazotoluole	358
Benzol-normaldiazohydroxyd 353		Benzol-normaldiazohydroxyd	353	• • • •	000
Chemisches Verhalten des Diazo-		Chemisches Verhalten des Diazo-	303	$C_nH_{2n-12}ON_2$ (Diazonaphthaline)	361
		Funktionelle Derivate aus Benzol-	3.	C _n H _{2n-16} ON ₂ (Fluorendiazonium-	
		diazohydroxyden (z. B. Benzol-	354	hydroxyd)	361
Funktionelle Derivate aus Benzol- diazohydroxyden (z. B. Benzol- hydroxyd)		Chlor- und Brom-derivate des Diazo-	4.		362
Funktionelle Derivate aus Benzol- C _n H _{2n-16} ON ₂ (Fluorendiazonium-		diazo-pentamethylphenyläther).	4.	hydroxyd)	

		Seite		Seite
	B. Bisdiazo(Tetrazo)-Verbindungen.	ı	2. Diazoderivate der Oxy-oxo- Verbindungen mit 3 Sauerstoffatomen.	
1.	$\begin{array}{c} \textbf{Bisdiazo-Verbindungen} \\ C_nH_{2n-6}O_2N_4 \ (\textbf{Benzolbisdiazo-}\\ \textbf{niumhydroxyd}). \end{array}$		6-Nitro-3-oxy-benzoehinon-(1.2)-oxim-(2)-diazoniumhydroxyd-(4).	367
2.	Bisdiazo-Verbindungen CnH2n-12O2N4 (Naphthalinbis- diazoniumhydroxyd)	362 V	3. Diazoderivate der Oxy-oxo- erbindungen mit 4 Sauerstoffatomen.	
8.	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	362	Diazoderivate von Dioxyanthrachi- nonen	368
	-	1	F. Diazo-carbonsäuren.	
	C. Oxy-diazo-Verbindungen. 1. Diazoderivate der Monooxy- Verbindungen.		$\begin{array}{lll} \alpha\text{-}[4\text{-}Chlor\text{-}phenyl]\text{-}zimts\"{a}ure\text{-}diazoniumhydroxyd\text{-}(2) & . & . & . \\ \end{array}$	36 8
a)	Diazoderivate der Monooxy-Verbin-		G. Diazo-oxy-carbonsäuren.	
-,	dungen C _n H _{2n-6} O (z. B. Phenol- diazoniumhydroxyd, Anisoldiazo- niumhydroxyd)	363	1. Diazoderivate der Oxy-carbon- säuren mit 3 Sauerstoffatomen.	
b)	Diazoderivate der Monooxy-Verbin-		Diazoderivate von Oxybenzoesäuren	368
	$\begin{array}{l} \operatorname{\mathbf{dungen}} C_n H_{2n-12} O \text{ (Diazoderivate} \\ \operatorname{\mathbf{der}} \text{ Naphthole)}. & \dots & \dots & \dots \end{array}$	364	2. Diazoderivate der Oxy-carbon- säuren mit 4 Sauerstoffatomen.	
e)	Diazoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O$	365	Anhydro-[3-brom-2.4-dioxy-benzoe-	
d)	Diazoderivate der Monooxy-Verbindungen C _n H _{2n-16} O	365	säure-diazohydroxyd-(5)]	369
	2. Diazoderivate der Dioxy-		H. Diazo-sulfonsäuren.	
	Verbindungen.		Diazobenzolsulfonsäure	369
a)	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	365	I. Diazo-oxy-sulfonsäuren.	
b)	Diazoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O_2 \cdot \cdot \cdot \cdot$	366 . a)	Diazoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O$ (Diazophenolsulfonsäuren)	370
	D. Oxo-diazo-Verbindungen.	b)	Diazoderivate von Sulfonsäuren der	
	1. Diazoderivate der Monooxo- Verbindungen.	ļ	Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O$ (Diazonaphtholsulfonsäuren)	370
	4-Benzoyl-phenylnitrosamin	366	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
	2. Diazoderivate der Dioxo-		K. Amino-diazo-Verbindungen.	
	Verbindungen. Anthrachinondiazoniumhydroxyd	a)	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	
		366 b)	hydroxyd)	
	E. Oxy-oxo-diazo-Verbindungen.		(Derivate des 1-Amino-naphthalins)	313
V	1. Diazoderivate der Oxy-oxo- erbindungen mit 2 Sauerstoffatomen.	L	. Verbindungen, die zugleich Diazo- und Azo-Verbindungen sind.	
	Anhydro - $[\omega$ -chlor - 2-oxy - acetophenon-diazohydroxyd-(5)]	367	Azobenzol-diazoniumhydroxyd-(4) usw	374
i	XIV. Az	oxv-Verh	oindungen.	
	A. Mono-azoxyderivate der			
	Kohlenwasserstoffe.	4.	Azoxyderivate der Kohienwasserstoffe C_nH_{2n-10} (Azoxydiphenylacetylen)	380
1.	Azoxyderivate der Kohlenwasserstoffe C_nH_{2n-6} (z. B. Azoxybenzol, Azoxytoluol)	37 6	Azoxyderivate der Kohienwasserstoffe C _n H _{2n-12} (Azoxynaphthalin)	

		Selte	Seite
В.	Bis-axoxy(Dis-azoxy)-derivate der Kohlenwasserstoffe.		b) Azoxyderivate der Monocarbonsäurea C _n H _{2n-10} O ₂ (Azoxyzimtsäure) . 390
	1.4-Bis-benzolazoxy-benzol usw	381	c) Azoxyderivate der Monocarbonsäuren CnH2n-12O2 m.ra'-Azoxyphenyl- propiolsäure 390
C.	Azoxyderivate der Oxy-Verbindungen, Oxy-azoxy-Verbindungen.		2. Azoxyderivate der
	 Azoxyderivate der Monooxy- Verbindungen. 		Dicarbonsäuren. Azoxyphthalsäure usw 391
	Azoxyderivate der Monooxy-Verbindungen C _n H _{2m-6} O (z. B. Oxyazoxybenzol, Azoxyphenol, Azoxyanisol, Azoxybenzylalkohol)	381	G. Azoxyderivate der Oxy- carbonsäuren. 4.4'-Azoxymandelsäure 391
	2. Azoxyderivate der Dioxy- Verbindungen. Azoxyderivate des Brenzcatechins		H. Azoxyderivate der Sulfonsäuren.Azoxybenzol-sulfonsäure-(4) usw 391
T.		300	I. Azoxyderivate der Amine, Amino-azoxy-Verbindungen.
υ.	Azoxyderivate der Oxo-Verbindungen. 1. Azoxyderivate der Monooxo- Verbindungen.		a) Azoxyderivate der Monoamine $C_nH_{2n-5}N$ (z. B. Azoxyanilin) . 392
a)	Azoxyderivate der Monooxo-Verbindungen C _n H _{2n-8} O (z. B. Azoxybenzaldehyd, Benzolazoxyacetophenon)	387	b) Azoxyderivate der Monoamine $C_nH_{2n-13}N$ 393 c) Azoxyderivate der Monoamine $C_nH_{2n-17}N$ 393
b)	$ \begin{array}{llllllllllllllllllllllllllllllllllll$		K. Azoxyderivate der Oxo-amine. 4.4'-Bis-[4-amino-phenacyl]-azoxy- benzol
	2. Azoxyderivate der Dioxo- Verbindungen.	900	L. Azoxyderivate der Amino-
	2.2'-Azoxyanthrachinon	388	sulfonsäuren.
	E. Azoxyderivate der Oxy-oxo- Verbindungen.		1. Derivate der Monosulfonsäuren. 4.4-Bis-[3-sulfo-4-amino-phenyl]- azoxybenzol 393
	6.6'-Azoxyveratrumaldehyd	388	2. Derivate der Disulfonsäuren. 3.3'-Disulfo-4.4'-bis-[2-sulfo-4-amino-
]	F. Azoxyderivate der Carbonsäuren.		styryl]-azoxybenzol 393
e)	 Azoxyderivate der Mono- carbonsäuren. Azoxyderivate der Monocarbonsäuren 		M. Verbindungen, die zugleich Azoxy- und Azo-Verbindungen sind.
-,	C _n H _{2n-8} O ₂ (z. B. Azoxybenzoesäure, o.o'-Azoxyphenylessigsäure)	388	4.4'-Bis-benzolazo-azoxybenzol u. dgl
	XV. Nitramine und Nit	rosoh	ydroxylamine (lsonitramine).
	A. N ₂ O ₂ H-Derivate der Kohlen- wasserstoffe.		2. Verbindungen $C_nH_{2n-12}O_2N_2$ (Naphthylisonitramine) 396
1.	$\begin{array}{lll} \textbf{Verbindungen} & C_nH_{2n-6}O_2N_2 & \dots \\ Phenylnitramin, & Diazobenzolsäure & . \\ Phenylnitrosohydroxylamin (Phenylnitrosohydroxylamin (Phenylnitr$	395	B. Verbindungen, die außer der Gruppe N ₂ O ₂ H Oxy-Sauerstoff enthalten.
	isonitramin)	395 396	Nitrosohydroxylamino-phenol usw 396

	. Beite	Seite				
C.	Verbindungen, die außer der Gruppe N ₂ O ₂ H Oxo-Sauerstoff enthalten.	2. N ₂ O ₂ H-Derivate der Dioxo- Verbindungen.				
	1. N ₂ O ₂ H-Derivate der Mono- oxo-Verbindungen.	1-Nitramino-anthrachinon usw 401				
a)	N ₂ O ₂ H-Derivate der Monooxo-Verbindungen C _D H _{2n-2} O (z. B. Pulegonnitrosohydroxylamin) 399	D. Verbindungen, die außer der Gruppe N ₂ O ₂ H Hydroxyl und Oxo- sauerstoff enthalten.				
b)	N ₁ O ₁ H-Derivate der Monooxo-Verbindungen C _n H _{2n-4} O (z. B. Iso-	Isonitraminooxim aus dl-α-Terpineol 402				
c)	nitraminoxim aus dl-α-Pinen) 400 N ₂ O ₂ H-Derivate der Monooxo-Verbin-	E. Verbindungen, die außer der Gruppe N ₂ O ₂ H Aminogruppen enthalten.				
	dungen C _n H _{2n-8} O (z. B. 2-Nitramino-benzaldehyd, 2-Nitramino-acetophenon)	3-Dimethylamino-phenylnitrosohydroxylamin u. dgl 402				
	XVI. T	riazene.				
	A. Triazenoderivate der	E. Triazenoderivate der Carbonsäuren.				
1.	Kohlenwasserstoffe. Mone-triazene C _n H _{2n-5} N ₃ (z. B. Diazoaminobenzol, Benzoldiazocyan-	z. B. 4-Triazeno-benzoesäureäthylester				
9.	amid, Diazoaminotoluol, Phenylbenzyltriazen) 404 Mono-triazene $C_nH_{2n-11}N_3$ (z. B.	F. Triazenoderivate der Sulfonsäuren.				
	2-p-Toluoldiazoamino-naphthalin) 409	z. B. 4-Methyl-diazoaminobenzol- sulfonsäure-(4') 411				
	B. Triazenoderivate der Oxy- Verbindungen.					
	5-Nitro-2-methoxy-diazoaminobenzol usw	G. Triazenoderivate der Amine.				
	C. Triazenoderivate der Oxo- Verbindungen.	4.4'-Bis-[āthyl-benzoyl-amino]- [1.1'-diazoaminonaphthalin] 411				
	[4-Formyl-phenyl]-cyan-triazen 410	H. Triazenoderivate der				
	D. Triazenoderivate der Oxy- oxo-Verbindungen.	Azo-Verbindungen.				
	4-Oxy-3-chloracetyl-diazoamino- benzol	z. B. 4-o-Toluolazo-2-methyl-diazo- aminobenzol-carbonsäure-(4')- äthylester 411				
XVII. Hydroxytriazene, Oxytriazene.						
	A. [Oxytriazeno]-derivate der B. [Oxytriazeno]-derivate der Amine. Oxo-Verbindungen.					
	Anthrachinon-diazohydroxylamid-(1) 412	Benzoldiazo - [4 - dimethylamino - phe- nylhydroxylamid] usw 412				
	XVIII. Tri	azenoxyde.				
Z.	B! 3-Benzolsulfonyl-1-phenyl-triazen-(1)-ox	yd-(1)				
	XIX. Te	etrazane.				
Dil	Dibenzaldiphenylhydrotetrazon usw					

XX. Tetrazene.

A. Verbindungen, die außer der Tetrazen-Funktion keine anderen Funktionen enthalten.	B. Verbindungen, die außer der Tetrazen-Funktion noch andere Funktionen enthalten.	eite		
 Tetrazene C_nH_{2n-4}N₄ (z. B. Tetraphenyltetrazon, Tetrabenzyltetrazon) Tetrazene C_nH_{2n-10}N₄ (Tetra- 	Tetrakis - [4 - methoxy - phenyl] - tetrakis - azen usw	119		
β -naphthyl-tetrazon)	419			
XXI	. Pentazdiene.			
1.3.5-Tris-[4-benzolazo-phenyl]-pentazdie	n-(1.4)	119		
XXII. C-Ph	osphor-Verbindungen.			
1.	Phosphine.			
A. Monophosphine.	2. Monophosphine C _n H _{2n-13} P (z. B.			
1. Monophosphine $C_nH_{2n-5}P$ (z. B. Diphenylphosphin, p-Tolyl-dichlorphosphin)		122		
2. Hy	droxyphosphine.			
Derivate des Phenylhydroxyphosphins phenylphosphinoxyd, Triphenylphosazin", Tribenzylphosphinsulfid)	und Benzylhydroxyphosphins (z. B. Diäthylphinoxyd, "Triphenylphosphin-benzophenon———————————————————————————————————	122		
3. Verbindungen, die die Gruppe PO2H2 enthalten.				
A. Phosphinigsäuren der Kohlenwasserstoffe.	B. Phosphinigsäuren der Oxo-Verbindungen.			
 Monophosphinigsäuren C_nH_{2n-5}O₂P (z. B. Methylphenylphosphinsäure, Dibenzylthiophosphinsäure) 	Dicampherylphosphinsäure 4	27		
2. Monophosphinigsäuren CnH2n-21O2P	C. Phosphinigsäuren der Amine.			
(Triphenylmethan - α - phosphinig - saure)	4.4'- Bis-dimethylamino - benzhydryl- phosphinigsäure 4	27		
4. Verbindungen, die die Gruppe PO ₃ H ₂ enthalten.				
A. Phosphonsäuren der Kohlenwasserstoffe.	B. Phosphonsäuren der Oxo-Verbindungen.			
Monophosphonsäuren C _n H _{2n-5} O ₈ P Phenylphosphonsäure und Derivate	427 α - Phenyl - β - benzoyl-āthylphosphon- sāure usw 4	28		
(z. B. "Phenyloxychlorphosphin", Phenylphosphonsäuresnilid)				
p-Tolylphosphonsäure	428 $\alpha - [4 - Methoxy - phenyl] - \beta - benzoyl-$ āthylphosphonsäure 4	29		
	eren funktionelle Gruppe Phosphor und			
Stickstoff enthält. "Phenyloxyphosphazobenzol", "p-Tolyloxyphosphazo-o-toluol" u. dgl				

XXIII. C-Arsen-Verbindungen.

1. Arsine.

Seite	Seite
A. Arsinoderivate der Kohlenwasserstoffe.	D. Amino-arsine.
Phenylarsin und Derivate (z. B. Tri- methylphenylarsoniumhydroxyd,	4-Amino-phenylarsin, 4-Acetamino- phenylarsendichlorid u. dgl 433
Triphenylarsin, Phenyldichlorarsin) 430 Arsine C ₇ H ₂ As (z. B. Benzylarsin) . 431	E. Arsinoderivate der Oxy-amine.
B. Oxy-arsine.	3-Amino-4-oxy-phenylarsin usw 435
4-Oxy-phenylarsin usw 432	F. Arsinoderivate der Amino- carbonsäuren.
C. Carboxy-arsine. 2-Arsino-benzoesäure u. dgl 432	5-Arsino-anthranilsäuremethylester . 436
2. Hydr	oxyarsine.
A. Hydroxyarsino-derivate der Kohlenwasserstoffe.	B. Hydroxyarsino-derivate der Amine. Tris-[4-acetamino-phenyl]-arsinoxyd 438
Derivate des Phenylhydroxyarsins (z. B. Diphenylarsenchlorid, Bis- [diphenylarsen]-oxyd, Tris-[4-ni-	C. Hydroxyarsino-derivate der Oxy-amine.
tro-phenyl]-arsinoxyd) 437	Bis-[3-amino-4-oxy-phenyl]-chlor- arsin 438
3. Verbindungen, die die	Gruppe AsO ₂ H ₂ enthalten.
A. Arsinigsäuren der Kohlenwasserstoffe.	D. Arsinigsäuren der Carbonsäuren.
$\begin{array}{ll} \textbf{Monoarsinigs\"auren} & C_nH_{2n-5}O_2As\\ \textbf{(z. B. Phenylarsenoxyd, Diphenyl-}\\ \textbf{arsins\"aure,Phenylbenzylarsins\"aure)} & \textbf{438} \end{array}$	2-Carboxy-phenylarsinigsäure, 4-Ar- senoso-benzoesäure, Bis-[4-carb- oxy-phenyl]-arsinsäure u. dgl 442
	E. Arsinigsäuren der Amine.
B. Arsinigsäuren der Oxy-Verbindungen.	4-Amino-phenylarsenoxyd, 4-Amino- phenylarsenselenid u. dgl 444
4-Oxy-phenylarsenoxyd usw 440	F. Arsinigsäuren der Oxy-amine.
	3-Amino-4-oxy-phenylarsenoxydusw. 446
C. Arsinigsäuren der Oxo-Verbindungen.	G. Arsinigsäuren der Amino-carbonsäuren.
Anthrachinonyl-(1)-arsenoxyd 441	4-Amino-3-carboxy-phenylarsenoxyd 447
4. Verbindungen, die die	Gruppe AsO ₃ H ₂ enthalten.
A. Arsonsäuren der	B. Arsonsäuren der Oxy-Verbindungen.
Kohlenwasserstoffe. 1. Monoarsonsäuren.	1. Arsonsäuren der Monooxy- Verbindungen.
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	Arsonsäuren der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O$ (z. B. 4-Oxyphenylarsonsäure, 4-Arsono-phenoxyessigsäureamid, 4-Oxy-3-me-
2. Monoarsonsäuren $C_nH_{2n-11}O_3As$ (α -Naphthylarsonsäure) 453 2. Diarsonsäuren.	thyl-phenylarsonsäure) 454 2. Arsonsäuren der Dioxy-
p-Phenylendiarsonsäure 453	Verbindungen. Brenzeatechin-arsonsäure-(4)459
Stilben-diarsonsäure-(2.2') 453	Resorcin-arsonsäure-(4) 459

	Seite		Seite
C.	Arsonsäuren der Oxo-Verbindungen.	2. Derivate der Dioxy- Verbindungen.	
	Anthrachinon-arsonsäuren 460	4-Amino-resorcin-arsonsäure-(6) usw.	405
	D. Arsonsäuren der Oxy-oxo-	x-rimino-resorem-arsonsaure-(0) usw,	¥00
	Verbindungen. 1-Oxy-anthrachinon-arsonsäure-(4) . 460	I. Arsonsäuren der Oxo-amine.	
	1.5 - Dioxy - anthrachinon - diarson- säure-(4.8)	1-Amino-anthrachinon-arsonsäure-(4)	495
	E. Arsonsäuren der Carbonsäuren.	K. Arsonsäuren der Oxy-oxo-amine.	
	2-Carboxy-phenylarsonsäure usw 461	2-Amino-1-oxy-anthrachinon-arson-	406
F.	Arsonsäuren der Oxy-carbonsäuren.	säure-(4)	
	4-Oxy-3-carboxy-phenylarsonsäure usw	diarsonsäure-(4.8)	496
		L. Arsonsäuren der Amine-carbonsäuren.	
	G. Arsonsäuren der Amine.	4 - Amino - 3 - carboxy - phenylarson-	
-)	1. Arsonsäuren der Monoamine.	säure usw	49 6
a)	Arsonsäuren der Monoamine $C_nH_{2n-5}N$	M. Arsonsäuren der Hydrazine.	
	Arsonsäuren des Anilins (z. B. Arsanilsäure, Atoxyl, Arsacetin, 4-Ar-	Hydrazobenzol-diarsonsäure-(2.2') .	407
	sono-phenylglycin, α-[4-Arsono-	ity diazosonzor-diaisonsauro-(2.2)	701
	anilino]-phenylessigsäure, N-Gly- cyl-arsanilsäure, 4-Methylnitros-	N. Arsonsäuren der Azo-Verbindungen.	
	amino-phenylarsonsäure, 3-Nitro- 4-amino-phenylarsonsäure, 4-Ami-	1. Arsonsäuren der Monoazo-	
	no-phenyltrithioarsonsäure) 463	Verbindungen.	
	Arsonsäuren der Toluidine (z. B. 4-Amino-3-methyl-phenylarsonsäure) usw	Azobenzol-arsonsäure-(4), Azobenzol- diarsonsäure-(4.4') u. dgl	497
b)	Arsonsäuren der Monoamine C _n H _{2n-11} N [1-Amino-naphthalin-	2. Arsonsäuren der Bis-azo-	
	arsonsäure-(4)] 489	Verbindungen.	
	2. Arsonsäuren der Diamine.	1.4 - Bis - [4-arsono-benzolazo]-benzol- arsonsäure-(2)	498
a)	Arsonsäuren der Diamine	,	
۳,	$C_nH_{2n-4}N_2$ [z. B. Phenylendi-	O. Arsonsäuren der Oxy-azo-	
b)	amin-(1.2)-arsonsäure-(4)] 489 Arsonsäuren der Diamine	Verbindungen.	
~,	CnH2n-14N2 [4.4'-Diamino-stil-	2.4.6.2' - Tetraoxy - azobenzol - arson- säure-(5') u. dgl	498
	ben-diarsonsäure-(2.2')] 490	34410 (0) 10 18 11 11 11 11	
	3. Arsonsäuren der Triamine.	P. Arsonsäuren der Diazo-	
	3.4.5-Triamino-phenylarsonsäure 491	Verbindungen.	
	H. Arsonsäuren der Oxy-amine.	2 - Nitro - benzol - arsonsäure - (4) - diazo- niumhydroxyd - (1)	499
	1. Derivate der Monooxy- Verbindungen.		
	Amino-oxy-phenylarsonsäuren, Di-	Q. Arsonsäuren der Azoxy-	
	amino-oxy-phenylarsonsäuren und	Verbindungen. Azoxybenzol-diarsonsäure-(4.4')	4QQ
	dgļ	Azoxy benzor-marsonsame-(4.4)	100
	5. Arsenanaloga	der Hydrazine.	
Ric	dinhenvlarsen (C.H.). As As(C.H.). usw	-	499
			× (1)

6. Arsenanaloga der Azo-Verbi	ndungen, Arseno-Verbindungen.		
Seite	Seite		
A. Arsenoderivate der Kohlenwasser- stoffe.	E. Arsenoderivate der Oxy-amine, Oxy-amino-arseno-Verbindungen.		
Arsenobenzol usw 500	 Derivate der Monooxy- Verbindungen. 		
B. Arsenoderivate der Oxy-Verbindungen, Oxy-arseno-Verbindungen.	3-Amino-4-oxy-benzolarsenomethan, 3-Amino-4-oxy-arsenobenzol, Sal- varsan, Neosalvarsan u. dgl 506		
p.p'-Arsenophenol usw 500	2. Derivate der Dioxy- Verbindungen.		
C. Arsenoderivate der Carbonsäuren. o.o'-Arsenobenzoesäure usw 501	5.5'-Diamino-2.4.2'.4'-tetraoxy- arsenobenzol usw 510		
D. Arsenoderivate der Amine,	F. Arsenoderivate der Oxy-amino-carbonsäuren.		
Amino-arseno-Verbindungen. 1. Arsenoderivate der Monoamine.	5.5'-Diamino - 4.4'-dioxy - arsenoben- zol-dicarbonsäure-(2.2') 511		
z. B. p.p'-Arsenoanilin, p.p'-Arseno- phenylglycin, 4.4'-Diamino-1.1'- arsenonaphthalin 502	G. Arsenoderivate der Amino-hydrazine.		
2. Arsenoderivate der Diamine.	3.5.3'.5' - Tetraamino - 4.4' - bis - $[\alpha$ -methyl-hydrazino]-arsenobenzol 511		
3.4.3'.4'-Tetraamino-arsenobenzol usw 503	H. Arsenoderivate der Azo-Verbindungen.		
3. Arsenoderivate der Triamine. 3.4.5.3'.4'.5'- Hexaamino-arsenoben- zol usw 504	Arsenobenzol - $3.3'$ -bis-[$\langle azo1 \rangle$ -naph-thylamin - $\langle 2 \rangle$ -disulfonsäure - $\langle 3.6 \rangle$] usw		
4. Arsenoderivate der Tetraamine.	I. Arsenoderivate der Oxy-azo-Verbindungen.		
3.5.3'.5'-Tetraamino-2.4.2'4'-tetrakis- methylamino-arsenobenzol 505	$ \begin{array}{lll} [4.4'-\text{Dioxy-arsenobenzol}] - 3.3'-\text{bis-} \\ [\langle \text{azo}2\rangle-\text{phloroglucin}] & . & . & . & . & . & . & . & . & . & $		
XXIV. C-Antimo	n-Verbindungen.		
1. Sti	bine.		
A. Stibinoderivate der	B. Amino-stibine.		
z. B. Dimethylphenylstibin, Triphenylstibin, Phenyldichlorstibin. 512	Tris-[3-amino-phenyl]-stibin usw 513		
2. Hydrox	ystibine.		
A. Hydroxystibino-derivate der Kohlenwasserstoffe.	C. Hydroxystibino-derivate der Sulfonsäuren.		
z. B. Diphenylchlorstibin, Triphenylstibinoxyd-hydrat, Triphenylstibinsulfid	Tris-sulfophenyl-stibinoxyd-hydrat usw		
B. Hydroxystibino-derivate der	D. Hydroxystibino-derivate der Amine.		
Oxo-Verbludungen. ,,Tricampherylstibinchlorid" 516	Bis - [phenyl - (3 - amino-phenyl)-anti- mon]-oxyd		

3. Verbindungen, die die Gruppe SbO_2H_2 enthalten.

. Gaita						
Seite A. Stibinigsäuren der Kohlenwasserstoffe.	B. Stibinigsäuren der Amine. 3 - Amino - phenylstibinigsäure - anhy-					
Derivate der Phenylstibinigsäure (z.B. Phenylantimonoxyd, Diphenylstibinsäure, Diphenylantimontrichlorid)	drid usw 517					
4. Verbindungen, die die	4. Verbindungen, die die Gruppe ${ m SbO_3H_2}$ enthalten.					
A. Stibonsäuren der	D. Stibonsäuren der Oxy-amine.					
Kohlenwasserstoffe. Phenylstibonsäure und Derivate 518	3-Amino-4-oxy-phenylstibonsäure 521					
B. Stibonsäuren der Oxy-Verbindungen.	E. Stibonsäuren der Arsonsäuren.					
4-Oxy-phenylstibonsäure 519	3-Nitro-benzol-arsonsäure-(1)-stibon- säure-(4)					
C. Stibonsäuren der Amine. 3-Amino-phenylstibonsäure usw 520	Sauto-(4)					
5. Antimonanaloga der Azo- Stibarseno-V	Verbindungen, Antimono- und erbindungen.					
z. B. Antimonobenzol, 3-Amino-4-oxy-stibarse	-					
www.camp	A Trankin January					
XXV. C-Wismu	-					
1. Biss						
Tricyclohexylwismut, Triphenylwismut, Tri-a-	napninyi-wismut u. ugi					
2. Hydroxy	bismutine.					
Diphenylwismutchlorid, Triphenylwismutdichlorid, Tri-α-naphthyl-wismutdibromidu.dgl. 524						
3. Verbindungen von	Typus R. Bi(OH)					
Phenylwismutdibromid						
•						
XXVI. C-Silicium	-					
1. Abkömmlinge de	s Monosilans SiH ₄ .					
A. Derivate der Kohlenwasserstoffe, die die Gruppe SiH ₃ einmal enthalten.	D. Monosilanderivate der Sulfonsäuren.					
Monosilane C _n H _{2n-4} Si 525 Trimethylphenylsilicium, Tetraphenylsilicium, Triäthyl - [4 - äthyl-	ω - Trimethylsilyl - toluol - sulfon - saure-(4) usw 528					
E. Monosilanderivate der						
B. Derivate der Kohlenwasserstoffe, die die Gruppe SiH ₃ zweimal enthalten. 1.4-Bis-triäthylsilyl-benzol 527	Diphenyl - [4 - triäthylsilyl - phenyl]- arsin 530					
C. Monosilanderivate der Oxy-Verbindungen.						
α-[4-Triäthylsilyl-phenyl]-äthylalko-						
hol usw	n					

2. Abkömmlinge des Monosilanois SiH ₃ . UH.					
Methyläthylphenylsiliciumhydroxyd, Triphenoxyd u. dgl					
3. Abkömmlinge des Mo	onosilandiols $SiH_2(OH)_2$.				
Äthylphenylsiliciumoxyd, Diphenylsiliciumdil u. dgl.	hydroxyd, Dibenzylsiliciumdihydroxyd				
4. Abkömmlinge der Mo	onosilansäure HSiO · OH.				
1. Monosilansäurederivate der Kohlenwasserstoffe.					
Phenylsiliciumtrichlorid, 4 - Bromphenylsiliconsäure u. dgl 536	[4-Triāthylsilyl-phenyl]-siliciumtri- chlorid 537				
5. Abkömmlinge des	Disilans H ₃ Si · SiH ₃ .				
Hexaphenyldisilan					
XXVII. C-Zinn	-Verbindungen.				
1. Verbindungen, die vom T	ypus $\mathbf{R} \cdot \mathbf{SnH_3}$ ableithar sind.				
A. Stannan-derivate der Kohlenwasserstoffe. 1. Stannane C _n H _{2n+2} S _n (Tetracyclohexylzinn) 538 2. Stannane C _n H _{2n-4} S _n (z. B. Methyltriphenylzinn, Tetraphenylzinn, Äthyltribenzylzinn) 538	 3. Stannane C_nH_{2n-10}S_n (Triphenyl-α-naphthyl-zinn)				
2. Verbindungen, die vom Typt	ns $\mathbf{R} \cdot \mathbf{SnH_2} \cdot \mathbf{OH}$ ableithar sind.				
Triphenylzinnhydroxyd usw					
3. Verbindungen, die vom Typus R·Sn	H(OH) ₂ bezw. R · SnHO ableitbar sind.				
A. Derivate der Kohlenwasserstoffe.	A. Derivate der Kohlenwasserstoffe. B. Derivate der Carbonsäuren.				
	De Don't det Constantin				
 Verbindungen C_nH_{2n+2}O₂Sn (Dicyclohexylzinndihydroxyd) 541 Verbindungen C_nH_{2n-4}O₂Sn (z. B. Diphenylzinnoxyd, Dibenzylzinndichlorid) 541 	Bis - [2 - carbāthoxy - phenyl] - zinndi- jodid				
cyclohexylzinndihydroxyd) 541 2. Verbindungen C _n H _{2n-4} O ₂ Sn (z. B. Diphenylzinnoxyd, Dibenzylzinn-	Bis-[2-carbāthoxy-phenyl]-zinndi- jodid				
cyclohexylzinndihydroxyd) 541 2. Verbindungen C _n H _{2n-4} O ₂ Sn (z. B. Diphenylzinnoxyd, Dibenzylzinndichlorid) 541 XXVIII. C-Blei	Bis-[2-carbāthoxy-phenyl]-zinndi- jodid				

2. Verbindungen, die vom I	Typus R·PbH ₃ ableitbar sind.			
Selte	Selte			
A. Derivate der Kohlenwasserstoffe.	B. Derivate der Oxy-Verbindungen.			
a) Verbindungen C _n H _{2n-7} ·PbH ₃ (z. B. Trimethylphenylblei, Tetraphenyl-	Triphenyl-[4-āthoxy-phenyl]-blei 546			
blei, Triäthylbenzylblei) 543	C. Derivate der C-Silicium-Verbindungen.			
b) Verbindungen C _n H _{2n-13} ·PbH ₃ (z B. Diphenyl-di-α-naphthyl-blei) 545	1-Triathylsilyl-4-trimethylplumbyl- benzol			
3. Verbindungen, die vom Typus $R \cdot PbH_2 \cdot OH$ ableitbar sind.				
Triphenylbleibromid, Bis-triphenylplumbyl-sulfid u. dgl				
4. Verbindungen, die vom Typus $R \cdot PbH(OH)_2$ bezw. $R \cdot PbHO$ ableitbar sind.				
a) Verbindungen $C_nH_{2n-1} \cdot PbH(OH)_2$ bezy	w. $C_nH_{2n-1}\cdot PbHO$ (Dicyclohexylbleidi-			
chlorid usw.)	$C_{\mathbf{n}}\mathbf{H}_{2\mathbf{n}-7}$ ·PbHO (Diphenylbleioxyd usw.) 547			
XXIX. C-Bor-	·Verbindungen.			
Phenylborsäure				
XXX. C-Alumini	um-Verbindungen.			
Triphenylaluminium				
XXXI. C-Magnesi	ium-Verbindungen.			
1. Verbindungen, die vom T	ypus R·MgH ableithar sind.			
Diphenylmagnesium				
2. Verbindungen R · Mg · OH, H	ydroxymagnesium-Verbindungen.			
Allgemeines				
A. Hydroxymagnesium- Kohlenwasserstoffe.	6. Verbindungen C _n H _{2n-13} ·Mg·OH (Naphthylmagnesiumhydroxyde) . 555			
1. Verbindungen $C_nH_{2n-1}\cdot Mg\cdot OH$ (Cyclohexylmagnesiumhydroxyd). 549	7. Verbindungen C _n H _{2n-15} ·Mg·OH (p-Diphenylylmagnesiumhydroxyd) 555			
2. Verbindungen C _n H _{2n-3} ·Mg·OH [Cyclohexen-(1)-yl-(4)-magnesium-	8. Verbindungen C _n H _{2n-17} ·Mg·OH (Fluorenylmagnesiumhydroxyd) . 556			
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	9. Verbindungen C _n H _{2n-23} ·Mg·OH (Triphenylmethylmagnesiumhydroxyd)			
4. Verbindungen C _n H _{2n-7} ·Mg·OH 550 Phenylmagnesiumhydroxyd 550	B. Hydroxymagnesiumderivate der Amine.			
o-Tolylmagnesiumhydroxyd 553 p-Tolylmagnesiumhydroxyd 553 Benzylmagnesiumhydroxyd 554 [2.5 - Dimethyl - phenyl] - magnesium-	[3-Amino-phenyl]-magnesiumhydroxyd			
hydroxyd	C. Hydroxymagnesiumderivate der C-Silicium-Verbindungen.			
(Phenylacetylenylmagnesiumhydroxyd, Indenylmagnesiumhydroxyd,	[4-Triathylsilyl - phenyl]-magnesium-			
oxyd)	hydroxyd			

XXXII. C-Calciu	m-Verbindungen.
[4-Oxy-phenyl]-calciumhydroxyd	
XXXIII. C-Zin	k-Verbindungen.
Diphenylzink, p-Tolylzinkhydroxyd	
XXXIV. C-Cadmi	um-Verbindungen.
Diphenylcadmium	
XXXV. C- Quecks	ilber-Verbindungen.
1. Verbindungen, die vom 7	Typus R·HgH ableitbar sind.
Seite	C. Derivate der Carbonsäuren.
A. Derivate der Kohlenwasserstoffe. 1. Verbindungen, die vom Typus	Bis-[2-carboxy-phenyl]-quecksilber, Quecksilberdisalicylsäure usw 560
$C_nH_{\geq n-1}$ ·HgH ableitbar sind (Dicyolohexylquecksilber) 558	D. Derivate der Sulfonsäuren.
2. Verbindungen, die vom Typus C _n H _{2n-7} ·HgH ableitbar sind (z. B. Diphenylquecksilber, Ditolylqueck-	z. B. 3.3'- Quecksilber-bis-[5-sulfo-salicylsäure]
silber, Dibenzylquecksilber) 558	E. Derivate der Amine.
8. Verbindungen, die vom Typus CnH2n-13·HgH ableitbar sind (Di- naphthylquecksilber) 559	Bis - [4 - amino - phenyl] - quecksilber, 2.2'- Quecksilber-bis-[4-amino-ben- zoesäure] u. dgl 561
B. Derivate der Oxy-Verbindungen.	F. Derivate der Arsonsäuren.
Bis-[5-nitro-2-oxy-phenyl]-queck- silber u. dgl	z. B. Quecksilber-bis-[salicylsäure- arsonsäure-(5)] 562
2. Verbindungen R·Hg·OH,	Hydroxymercuri-Verbindungen.
A. Hydroxymercuri-Kohlenwasserstoffe.	b) Hydroxymercuri-derivate der Mono-
1. Verbindungen C _n H _{2n-1} ·Hg·OH (Cyclohexylquecksilberhydroxyd) 562	oxy-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O$ [z. B. 2.4-Bis-hydroxymercurinaphthol-(1)] 567
2. Verbindungen C _n H _{2n-7} ·Hg·OH 563 Phenylquecksilberhydroxyd 563 o-Tolylquecksilberhydroxyd 563 p-Tolylquecksilberhydroxyd 563	e) Hydroxymercuri-derivate der Mono- oxy-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O$ 567
Benzylqueoksilberhydroxyd 564 8. Verbindungen C _n H _{2n-18} ·Hg·OH	2. Hydroxymercuri-derivate der Dioxy-Verbindungen.
(Naphthylquecksilberhydroxyd) . 564 B. Hydroxymercuri-derivate der	β-Hydroxymercuri- $γ$ -oxy- $α$ -methoxy- $α$ -phenyl-propan, Dibenzyl-[4-hydroxymercuri- 3 -oxy-naphthyl- (2)]-
0xy-Verbindungen. 1. Hydroxymercuri-derivate der	carbinol u. dgl
Monooxy-Verbindungen. a) Hydroxymercuri-derivate der Mono- oxy-Verbindungen C _n H _{2n-6} O 564 2-Hydroxymercuri-phenol und Deri- vate 564 4-Hydroxymercuri-phenol und Dori-	C. Hydroxymercuri-derivate der Oxo-Verbindungen. ω-Hydroxymercuri-acetophenon, 2-Hydroxymercuri-benzophenon . 568
vate	D. Hydroxymercuri-derivate der Carbonsäuren.
p-xylols usw	z. B. 2-Hydroxymercuri-benzoesäure 569

		Seite	Seit	e
	E. Hydroxymercuri-derivate der Oxy-carbonsäuren.		Hydroxymercuri-derivate der To- luidine	9
	 Hydroxymercuri-derivate der Oxy-carbonsäuren mit 3 Sauerstoffatomen. 		b) Hydroxymercuri-derivate der Mono- amine C _n H _{2n-11} N [z. B. 1-Hydr- oxymercuri-naphthylamin-(2)] 58	1
a)	$\begin{array}{ccccc} \textbf{Hydroxymercuri-derivate} & \textbf{der} & \textbf{Oxy-carbons\"auren} & C_nH_{2n-8}O_3 & . & . & . \\ \textbf{Hydroxymercuri-derivate} & \textbf{der} & \textbf{Oxy-} \end{array}$		K. Hydroxymercuri-derivate der Amino-carbonsäuren.	
	benzoesäuren. Hydroxymercuri-derivate der β -Oxy- β -phenyl-propionsäure	1	5 - Hydroxymercuri - anthranilsäure, 3.5 - Bis - hydroxymercuri-4-amino- benzoesäure u. dgl	1
IJ)	Hydroxymercuri-derivate der Oxycarbonsäuren C _n H _{2n-14} O ₈ 4-Hydroxymercuri-3-oxy-naphthoesäure-(2)		L. Hydroxymercuri-derivate der Amino-sulfonsäuren.	
	 Hydroxymercuri-derivate der Oxy-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen. 		2-Hydroxymercuri-naphthylamin-(1)- sulfonsäure-(4) usw	5
	α-Hydroxymercuri-2-oxy-β-methoxy- hydrozimtsäure usw	573	M. Hydroxymercuri-derivate der Azo-Verbindungen.	
	F. Hydroxymercuri-derivate der Oxo-carbonsäuren.		4'-Hydroxymercuri-4-oxy-azobenzol, 4'-Hydroxymercuri-4-dimethyl- amino-azobenzol u. dgl 58	6
	3-Hydroxymercuri-campher-carbon- säure-(3)	574	N. Hydroxymercuri-derivate der Oxy-azo-Verbindungen.	
	G. Hydroxymercuri-derivate der Oxy-sulfonsäuren.		3'.5' - Bis - hydroxymercuri - 4' - oxy - 2 - methyl-azobenzol-arsonsäure-(4) 58	6
a)	Derivate von Sulfonsäuren der Mono- oxy-Verbindungen C _n H _{2n-6} O 2 - Hydroxymercuri - phenol - sulfon- säure-(4), 2.6-Bis-hydroxymercuri-	574	O. Hydroxymercuri-derivate der Oxy-arsonsäuren.	
b)	phenol-sulfonsäure-(4) usw Derivate von Sulfonsäuren der Mono-		z. B. 5-Hydroxymercuri-4-oxy-3- methyl-phenylarsonsäure 58	7
	exy-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O$. 2-Hydroxymercuri-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) usw		P. Hydroxymercuri-derivate der Arsonsäuren der Oxy-carbonsäuren.	
	H. Hydroxymercuri-derivate der Oxy-carboxy-sulfonsäuren.		x-Hydroxymercuri-salicylsäure- arsonsäure-(5)	7
	3 - Hydroxymercuri - 5 - sulfo - salicyl- saure	57 5	Q. Hydroxymercuri-derivate der Amino-arsonsäuren.	
	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	575	3-Hydroxymercuri-4-amino-phenyl- arsonsäure, 3.5-Bis-hydroxymer- curi-4-amino-phenylarsonsäure u. dgl	7
	(z. B. 2-Hydroxymercuri-phenyl- glycin, 4-Hydroxymercuri-anilin, 2.4-Bis-hydroxymercuri-acetanilid,		R. Hydroxymercuri-derivate der Arsonsäuren der Oxy-amine.	
,	Pentakis - hydroxymercuri-acetanilid)	575	2-Hydroxymercuri-3.5-bis-acetamino- 4-oxy-phenylarsonsäure 588	3
	XXXVI. C-1	Lithiu	m-Verbindungen.	
F.34	himmahanal		589	a

INHALT VON ERGÄNZUNGSBAND XV/XVI

XXXVII. C-Natrium-Verbindungen.	0.44-
Natriumphenyl, Natriumbenzyl, Triphenylmethyl-natrium, 9-Natrium-9-phenyl-fluoren, α.α'-Dinatrium-dibenzyl u. dgl	Seite 589
XXXVIII. C-Caesium-Verbindungen.	
Caesiumphenyl	591
· XXXIX. C-Silber-Verbindungen.	
Silberphenyl	591
XL. Chrom-Verbindungen.	
Pentaphenylchrombromid	591
)	
Alphabetisches Register	592 647

Verzeichnis der Abkürzungen für die wichtigsten Literatur-Quellen.

(Die hier aufgeführten Journale sind vollständig nach dem Original bearbeitet.)

Abkürzung	Titel		
4.	Liebigs Annalen der Chemie		
A. ch.	Annales de Chimie et de Physique (seit 1914 geteilt in: Annales de Chimie und Annales de Physique)		
Am.	American Chemical Journal		
Am. Soc.	Journal of the American Chemical Society		
Ann. Phys.	Annalen der Physik (WIEN und PLANCK)		
Ann. Physique	Annales de Physique		
Ar.	Archiv der Pharmazie		
Ar. Pih.	Archiv für experimentelle Pathologie und Pharmakologie		
B	Berichte der Deutschen Chemischen Gesellschaft		
Bio. Z.	Biochemische Zeitschrift		
Bl.	Bulletin de la Société Chimique de France		
Chem. N.	Chemical News Chemische Industrie		
Ch. I. Ch. Z.	Chemiker-Zeitung		
C. T.	Comptes rendus de l'Académie des Sciences		
D. R. P.	Patentschrift des Deutschen Reiches		
Fr.	Zeitschrift für analytische Chemie (Fresenius)		
g.	Gazzetta Chimica Italiana		
Ĥ.	Zeitschrift für physiologische Chemie (HOPPE-SEYLER)		
Helv.	Helvetica Chimica Acta		
I. biol. Chem.	Journal of Biological Chemistry		
J. Chim. phys.	Journal de Chimie physique		
J. phys. Chem.	Journal of Physical Chemistry		
J. pr.	Journal für praktische Chemie		
L. V. St.	Landwirtschaftliche Versuchsstationen		
М.	Monatahefte für Chemie		
P. C. H.	Pharmazeutische Zentralhalle		
Ph. Ch.	Zeitschrift für physikalische Chemie		
R.	Recueil des travaux chimiques des Pays-Bas		
R. A. L.	Atti della Reale Accademia dei Lincei (Rendiconti)		
Soc.	Journal of the Chemical Society of London		
Z. ang. Ch. Z. anorg. Ch.	Zeitschrift für angewandte Chemie Zeitschrift für anorganische und allgemeine Chemie		
Z. Biol.	Zeitschrift für Biologie		
Z. El. Ch.	Zeitschrift für Elektrochemie		
Z. Kr.	Zeitschrift für Krystallographie und Mineralogie		
ж.	Journal der Russischen Physikalisch-chemischen Gesellschaft		

uellen.
Literatur-C
wichtigsten
der
Zeittafel

	Bi.	7 [4] 9 11 11 21 22 22 23 24 24 24 24 24 24 24 24 24 24 24 24 24	M. P.C.H.	28248868
ı			X.	5884885888
	o. m. Bio. Z.	23 - 28 30 - 37 30 - 37 30 - 37 38 - 47 38 - 47 38 - 47 38 - 47 38 - 47 30 - 37 31 - 32 32 - 30 - 31 33 - 30 34 - 30 35 - 30 36 - 30 37 - 30 38 - 37 38 - 47 38 - 67 38 - 67 38 - 67 39 - 30 30 - 30	J. pr.	[2] 81 - 82 - 83 - 84 - 84 - 84 - 84 - 84 - 84 - 84
	Bio- Ghem. J.			
	Ä	444444466882488688888888	J. phys. Chem.	41 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10
	Ār.	248 249 251 251 252 253 254 255 256 260 261 1926 1926 1928 1928 1930	J. Chim. phys.	8 10 11 12 13 14 16
I-guelle			J. biol. Chem.	8 11-13 14-16 17-19 20-23 28-28 33-36
ma ionir	Ar. Pth.	62 – 63 64 – 66 67 – 70 71 – 74 76 – 77 78 – 88 80 – 81 82 – 88 89 – 91 92 – 96 96 – 100 100 – 110 110 – 126 119 – 126	Helv.	-
Wichingsten Lite	Phys.	24	H.	64-70 71-76 83-88 89-93 94-96 97-98 90-100
Smin	Ann.	[4] 12, 12, 13, 13, 13, 13, 13, 13, 13, 13, 13, 13	ජ	313313313
uci wi	Am. Soc.	8844866884444444448888		32522325 2888
TOTOGRAPE A	Am.	25 24 24 26 26 26 26 26 26 26 26 26 26 26 26 26	C. F.	160-161 162-163 164-166 1166-167 1168-169 1160-161 1162-166 1164-1166
1	A. ob.	[8] 19-22 28-22-24 28-30 38-30 1-2 11-12 1	. Ch. Z.	**************************************
			Съ. І.	888888
+	¥	372 – 386 386 – 387 403 – 402 403 – 402 403 – 403 403 –	Chem. N.	101-102 103-104 105-106 107-108 109-110 111-112 113-114 115-116
	Jahr	1910 1911 1913 1914 1915 1916 1919 1920 1921 1926 1926 1928 1928 1928 1928 1928	Jahr	1910 1911 1913 1914 1916 1916 1917

P.C.H.	2126 8368 883818	ж.	50 – 52 54 45 46 47 48 48 48 48 48 48 48 48 48 48
M.	014 223 234 24 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25		25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 2
J. pr.	99 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100	Z. Kr.	4.84 6.15 6.85 6.90 6.90 6.90 6.90 6.90 6.90 6.90 6.90
J. phys. Chem.	847887888888	Z. El. Ch.	114 117 117 117 117 117 117 117 117 117
J. Chim. phys.	25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 25 2		
J. biol. Chem.	37 – 40 41 – 45 46 – 46 50 – 54 63 – 63 63 – 63 67 – 71 72 – 77 76 – 80 85 – 89 90 – 94	Z. ang. Ch.	244824888888888888444444 84488888888888
Helv.	26 44 77 10 110 113 113	.g. Ch.	66 - 68 69 - 72 73 - 73 79 - 83 84 - 89 90 - 93 90 - 93 90 - 101 102 - 104 115 - 119 115 - 119 115 - 141 120 - 155 132 - 141 142 - 149 150 - 167 169 - 167 177 - 184 185 - 194
H.	$\begin{array}{c} 104 - 108 \\ 109 - 111 \\ 112 - 117 \\ 118 - 123 \\ 124 - 131 \\ 132 - 141 \\ 142 - 150 \\ 161 - 161 \\ 162 - 172 \\ 173 - 179 \\ 180 - 185 \\ 194 - 203 \\ \end{array}$	Z. anorg. Ch.	\$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$
5	45 52 52 53 54 55 56 56 56 61	Soc.	99 100 100 100 100 100 111 111 111 112 113 113 113 113 113 113
Fr.	58 60 60 60 61 64 64 64 64 64 64 64 64 64 64 64 64 64	i	
C. r.	168-169 170-171 172-173 174-176 176-177 180-181 182-183 184-186 186-187 186-181 190-191	B. A.	[6] [6] [6] [6] [7] [6] [7] [8] [8] [8] [9] [9] [9] [9] [9] [9] [9] [9
		%	88.888.8888888444444444444444444444444
I. Ch. Z.			904
Ch.	34444444444444444444444444444444444444	Ph. Ch.	74 80 80 88 88 88 88 89 90 90 90 90 110 110 113 113 113 113 113 113 113 11
Chem. N.	118 – 119 120 – 121 122 – 123 124 – 126 126 – 127 130 – 131 132 – 133 134 – 135 136 – 137 136 – 137 140 – 141		70-74 75-77 78-80 81-85 86-88 89-90 91 91 92 94-96 97-99 100-102 103-107 108-113 114-118 119-124 126-130 126-130 131-A 140-145; B A 140-145; B A 140-161; B 7 A 140-161; B
Jahr	1919 1920 1922 1922 1924 1926 1927 1927 1929 1930	Jahr	1910 1911 1913 1914 1916 1916 1919 1920 1922 1923 1924 1926 1926 1927 1928 1929 1920 1930

Verzeichnis der Abkürzungen für weitere Literatur-Quellen.

(Die hier aufgeführten Journale sind nicht vollständig nach dem Original bearbeitet.)

Act. Chemica Fennica Akad. Amsterdam Versl. Akad. Amsterdam Versl. Akad. Amsterdam Versl. Am. J. Pharm. Am. J. Physiol. Am. J. Sci. Am. Acad. Sci. Fenn. Ann. Españ. Ann. Acad. Sci. Fenn. Ann. Chim. applic. Ann. Acad. Sci. Fenn. Ann. Chim. applic. Ann. Sci. Ann. Acad. Sci. Fenn. Ann. Chim. applic. Ann. Sci. Ann. Acad. Sci. Fenn. Ann. Chim. applic. Ann. Sci. Ann. Acad. Physiol. (anatom. Abtl.) Arch. Farm. sperim. Arch. Hyg. Arch. Sci. phys. nat. Genève Arch. Sci. phys.	Abkürzung	Titel
Am. J. Pharm. Am. J. Physiol. Am. J. Physiol. Am. Españ. Am. Acad. Sci. Fenn. Ann. Acad. Sci. Fenn. Ann. Acad. Sci. Fenn. Ann. Chim. applic. Ann. Españ. Anneles de la Sociedad Española de Física y Química Anneles de la Socientar Española de Pássey Annerican Journal of Physiology Annerican Journal of Physiologic Anneles Anneles Academiae der Wissenschaften, Krakau Apotheker-Zeitung Arch. Farm. Españ. Arch. Farm. Españ. Arch. Farm. Españ. Arch. Española de Fásica y Química Anneles de la Socieda Española de Física y Química Anneles de Manales des Manles der Wissenschaften, Krakau Apotheker-Zeitung Arch. Española de Física y Química	Abh. Disch. Bunsen-Ges.	Abhandlungen der Deutschen Bunsen-Gesellschaft
de gewone vergaderingen der wis- en natuurkundige afdeeling Am. J. Physiol. Am. J. Physiol. Am. J. Physiol. Am. L. Seja. Am. Acad. Sci. Fenn. Ann. Chim. applic. Ann. Espa. Ann. Acad. Sci. Fenn. Ann. Chim. applic. Ann. Espa. Ann. Acad. Sci. Fenn. Ann. Chim. applic. Ann. Espa. Ann. Acad. Sci. Fenn. Ann. Chim. applic. Ann. Espa. Ann. Acad. Sci. Fenn. Ann. Chim. applic. Ann. Espa. Ann. Espa. Ann. Espa. Ann. Espa. Ann. Espa. Ann. Espa. Ann. Chim. applic. Ann. Espa. Ann. Espa. Ann. Espa. Ann. Espa. Ann. Chim. Acad. Apoth. Ztg. Arch. Ferm. Sperim. Arch. And. Physiol. (anatom. Abtig.) Arch. Hyg. Arch. Hyg. Arch. Hyg. Arch. Ferm. sperim. Arch. Min. Alti Acad. Torino Ber. Disch. phys. nat. Genève Ark. Kem. Min. Alti Acad. Torino Ber. Disch. Pharm. Ges. Ber. Heidelberg Akad. Berl. Klin. Wchschr. Berl. Klin. Wchschr. Berl. Klin. Wchschr. Bil. Acad. Belg. Berl. Klin. Wchschr. Bil. Acad. Belg. Bl. Soc. chim. Belg. Bl. Soc. Shatural. Moscou Boll. chim. farm. Borennstoff-chemie Bull. Bur. Mines Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett. u. Harz- Ind. Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett. u. Harz- Ind. Chem. weekbl. Chemische Apparatur Chemische Apparatur Chemische Revue über die Fett- und Harzindustrie Chemische Evue über die Fett- und Harzindustrie Chemische Weekblad Collegium Comptes rendus des Travaux du Laboratoire de Carlsberg Comptes rendus des Travaux du Laboratoire de Carlsberg	Act. chem. Fenn.	
Am. J. Physiol. Am. J. Sci. Am. J. Sci. Am. Acad. Sci. Fen. Ann. Chim. applic. Ann. Acient. Jassy Anz. Krakau. Akad. Apoth. Ztg. Arb. Genundh. Amt Arch. Anat. Physiol. (anatom. Abtlg.) Arch. Farm. sperim. Arch. Hyg. Arch. Sci. phys. nat. Genève Ark. Kem. Min. Atti Accad. Torino Ber. Disch. pharm. Ges. Ber. Heidelberg Akad. Berl. Klin. Wchschr. Biochem. J. Berl. Acad. Belg. Bl. Soc. Natural. Moscou Boll. chim. farm. Brennstoff.chemie Bull. Bur. Mines C. C. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett- u. Harz. Lind. Chemische Apparatur Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett- u. Harz. Lind. Chemische Apparatur Chemische Apparatur Chemische Chem		de gewone vergaderingen der wis- en natuurkundige afdeeling
Am. J. Sci. Ann. Españ. Ann. Acad. Sci. Fenn. Ann. Achim. applic. Ann. scient. Jassy Ann. Krakau. Akad. Apoth. Ztg. Arch. Farn. Arch. Anat. Physiol. (anatom. Abtig.) Arch. Farn. sperim. Arch. Hyg. Arch. Farn. sperim. Arch. Hyg. Arch. Farn. Arch. Hyg. Arch. Farn. Arch. Hyg. Arch. Hyg. Arch. Farn. Arch. Hyg. Arch. Hyg. Arch. Sci. phys. nat. Genève Ark. Kem. Min. Atti Acad. Torino Ber. Disch. pharm. Ges. Ber. Heidelberg Akad. Berl. Klin. Wchschr. Biochem. J. Bil. Acad. Belg. Bl. Assoc. Chimistes de Sur. Bl. Assoc. Chimistes de Sur. et Dist. Bl. Soc. Natural. Bl. Soc. Roby. Carnegie Inst. Publ. C. Back. Parasitenk. C. Biock. Bioph. Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett- u. Harzland. Chem. Umschau a. d. Geb. d. Fett u. swo. Chem. Weekbl. Colleg. Chem. Weekbl. Colleg. Chr. Trav. Lab. Carls		
Ann. Acad. Sci. Fenn. Ann. Acad. Sci. Fenn. Ann. Acad. Sci. Fenn. Ann. Chim. applic. Ann. Exam. Ann. Acad. Sci. Fenn. Ann. Chim. applic. Ann. Exam. Acad. Acad. Anoth. Zig. Arb. Genundh. Antt Arch. Anat. Physiol. (anatom. Abtig.) Arch. Farm. sperim. Arch. Hyg. Arch. Farm. sperim. Arch. Hyg. Arch. Sci. phys. nat. Genète Ark. Kem. Min. Atti Accad. Torino Ber. Disch. pharm. Ges. Ber. Heidelberg Akad. Berl. Klin. Wchschr. Biochem. J. Berl. Klin. Wchschr. Biochem. J. Bil. Acad. Belq. Bl. Acad. Belq. Bl. Acad. Belg. Bl. Acad. Belg. Bl. Acad. Belg. Bl. Soc. Natural. Moscou Boll. chim. farm. Brennstoffchemie Bull. Bur. Mines Cl. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett. u. Harz- Ind. Chem. Umschau a. d. Geb. d. Fett usw. Chem. Weekbl. Colleg. C. T. Trav. Lab. Carls- Annales Scientiarum Fennicae Annales Academiae Scientiarum Fennicae Annales Scientiarum Fennicae Annales Academiae Cl'Université de Jassy Anzeiger der Akademie der Wissenschafter, Krakau Apotheker. Zeitung Archiv für Anatomie und Physiologie. Anatomische Apption Archiv für Bactomie und Physiologie. Anatomische Albeilung Archives des Sciences Physiques et Naturelles, Genève Genève Geriche Gesellschaft (seit 192 mit Archiv der Pharmazeutischen Gesellschaft (seit 192 mit Archiv der Pharmazie versinigt) Sitzungsberichte der Heidelberger Akademie der Wissenschafter Brit. Klin. Wchschr. Bren. Klin. Wchschr		
Ann. Acad. Sci. Fenn. Ann. Chim. applic. Ann. scient. Jassy Anz. Krakau. Akad. Apoth. Ltg. Arb. GesundhAmt Arch. Anat. Physiol. (anatom. Abtlg.) Arch. Farn. sperim. Arch. Hyg. Arch. Farn. sperim. Arch. Hyg. Arch. Farn. sperim. Arch. Hyg. Arch. Sci. phys. nat. Genève Ark. Kem. Min. Atti Acad. Torino Ber. Disch. pharm. Ges. Ber. Heidelberg Akad. Berl. Klin. Wchschr. Biochem. J. Bl. Acad. Belg. Bl. Soc. chim. Belg. Bl. Soc. chim. Belg. Bl. Soc. chim. Belg. Bl. Soc. Natural. Moscou Boll. chim. farm. Brennstoffchemie Bull. Bur. Mines Cl. Carnegie Inst. Publ. Cl. Bioch. Bioph. Themische Apparatur Th. Rev. Fett. u. Harz- Ind. Chem. met. Eng. Them. Umschau a. d. Geb. d. Fett. usw. Them. Weekbl. Colleg. Cl. T. Trav. Lab. Carls- Annales Scientiarum Fennicae Annaled i Chimica applicata Annales Scientifiques de l'Université de Jassy Annales Scientifiques de Misserlichen Gesulncher. Archiv der Kemi Mines Scienze Physiques et Naturelles, Genève Genè		
Annal di Chimica applicata Annales Scientifiques de l'Université de Jassy Anz. Krakau. Akad. Apoth. Ztg. Arch. Cenundh. Amt Arch. Anat. Physiol. (anatom. Abtlg.) Arch. Farm. sperim. Arch. Sci. phys. nat. Genève Arch. Sci. phys. nat. Genève Arch. Kem. Min. Alti Accad. Torino Ber. Disch. pharm. Ges. Ber. Heidelberg Akad. Berl. Klin. Wchschr. Berl. Klin. Wchschr. Bl. Chem. J. Bl. Assoc. Chimistes de Sucr. et Dist. Bl. Assoc. Chimistes de Sucr. et Dist. Bl. Soc. natural. Moscou Boll. chim. farm. Brennstoffchemie Bull. Bur. Mines C. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett. u. Harz- Ind. Chem. weekbl. Colleg. C. Trav. Lab. Carls-		
Annales Scientifiques de l'Université de Jassy Anzeigne de Akademie der Wissenschaften, Krakau Apothe. Leg. Arch. Anat. Physiol. (anatom. Abtlg.) Arch. Farm. eperim. Arch. Hyg. Arch. Sci. phys. nat. Genève Ark. Kem. Min. Atthi. Acth. Min. Atthi. Acth. Physiol. (anatom. Abtlg.) Arch. Farm. eperim. Arch. Hyg. Arch. Sci. phys. nat. Genève Ark. Kem. Min. Atthi. Acth. Min. Atthi. Acth. Hyg. Archivio di Farmacologia Sperimentale e Scienze Affini Archivio di Farmacologia Sperimentale e Scienze Affini Archivi für Hygiene Archives des Sciences Physiques et Naturelles, Genève Genève Arkiv för Kemi, Mineralogi och Geologi Atti della Reale Accademia delle scienze di Torino Berl. Klin. Webschr. Bich. Klin. Webschr. Bich. Acad. Belg. Bil. Assoc. Chimistes de Sucr. et Dist. Bil. Assoc. Chimistes de Sucr. et Dist. Bil. Soc. chim. Belg. Bil. Soc. Chim. Selg. Bil. Soc. chim. Belg. Bil. Soc. Chim. Belg. Bil. Soc. Chim. Jarm. Brennstoffchemie Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de la Société Chimique de Belgique Bulletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Boll. chim. farm. Brennstoffchemie Bulletin (Dep. of the Interior Bureau of Mines) Chemische Apparatur Ch. Rev. Felt. u. Harz- Ind. Chem. met. Eng. Chem. Weekbl. Colleg. Chemische Verletu u. Harz- Chemische Weekblad Collegium Comptes rendus des Travaux du Laboratoire de Carlsberg		
Anzeiger der Akademie der Wissenschaften, Krakau Apoth. Ztg. Arch. Anat. Physiol. (anatom. Abtlg.) Arch. Farm. sperim. Arch. Sci. phys. nat. Genève Ark. Kem. Min. Att Accad. Torino Ber. Dtsch. pharm. Ges. Ber. Heidelberg Akad. Berl. Klin. Wchschr. Biochem. J. Bil. Acad. Belg. Bl. Assoc. Chimistes de Sciences Bl. Assoc. Chimistes de Sciences Bl. Assoc. Chimistes de Sciences Bl. Soc. Natural. Moscou Boll. chim. Jarm. Berennstoffchemie Bull. Bur. Mines Carnegie Inst. Publ. Carnegie Inst. Publ. Carnegie Inst. Publ. Carnegie Inst. Publ. Chemische Apparatur Chem. Weekbl. Colleg. Chem. Weekbl. Colleg. Chem. Weekbl. Colleg. Chem. Weekbl. Colleg. C. T. Trav. Lab. Carls-		
Apoth. Zig. Arb. GesundhAmt Arch. GesundhAmt Arch. Anat. Physiol. (anatom. Abtlg.) Arch. Farm. sperim. Arch. Hyg. Arch. Hyg. Arch. Hyg. Arch. Hyg. Arch. Win. Arch. Hyg. Arch. Min. Alti Accad. Torino Ber. Disch. pharm. Ges. Ber. Heidelberg Akad. Berl. Klin. Wchschr. Biochem. J. Bil. Acad. Belg. Bl. Assoc. Chimistes de Sucreate Bl. Assoc. Chimistes de Sucreate Bl. Assoc. Chim. Belg. Bl. Soc. Natural. Moscou Boll. chim. farm. Brennstoffchemie Bull. Bull. Bur. Mines C. Berl. Bull. Bur. Mines C. Berl. Rev. Fett. u. Harz-Ind. Chemische Apparatur Th. Rev. Fett. u. Harz-Ind. Chem. we. Leng. Chem. Weskbl. Colleg. Cit. Trav. Lab. Carls-		
Arbeiten aus dem Kaiserlichen Gesundheits-Amte; seit 1919 Arbeiten aus dem Reichsgesundheitsamte Arch. Anat. Physiol. (anatom. Abtlg.) Arch. Farm. seperim. Arch. Hyg. Arch. Sci. phys. nat. Genève Genève Ark. Kem. Min. Atti Accad. Torino Ber. Disch. pharm. Ges. Ber. Heidelberg Akad. Berl. Klin. Wchschr. Biochem. J. Berl. Klin. Wchschr. Biochem. J. Bioch. Bio. Soc. Chimistes de Sucr. et Dist. Bl. Assoc. Chimistes de Sucr. et Dist. Bl. Soc. chim. Belg. Bl. Soc. Natural. Moscou Boll. chim. farm. Berennstoffchemie Bull. Bur. Mines C. Bakt. Parasitenk. C. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett. u. Harz- Ind. Chem. met. Eng. Chem. Weekbl. Colleg. C. r. Trav. Lab. Carls-		
Arch. Farm. sperim. Arch. Hyg. Arch. Sci. phys. nat. Genève Archivo di Farmacologia Sperimentale e Scienze Affini Archiv für Hygiene Archives des Sciences Physiques et Naturelles, Genève Genève Genève Genève Harive Grenève Genève Genève Grenève Genève Genève Gesellschaft (seit 192 htt della Reale Accademia delle scienze di Torino Berichte der Deutschen Pharmazieutischen Gesellschaft (seit 192 mit Archiv der Pharmazie vereinigt) Sitzungsberichte der Heidelberger Akademie der Wissenschafte (Mathnat. Kl.) Berlininche Woohenschrift Biochemical Journal Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de la Société Chimique de Belgique Bulletin (de l'Association des Chimistes de Moscou Berliner Klinische Woohenschrift Biochemical Journal Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Be		Arbeiten aus dem Kaiserlichen Gesundheits-Amte; seit 1919:
Arch. Hyg. Arch. Sci. phys. nat. Genève Ark. Kem. Min. Alti Accad. Torino Ber. Disch. pharm. Ges. Ber. Heidelberg Akad. Berl. Klin. Wchschr. Biochem. J. Bel. Acad. Belg. Bl. Assoc. Chimistes de Sucr. et Dist. Bl. Soc. chim. Belg. Bl. Soc. ohim. Belg. Bl. Soc. Natural. Moscou Boll. chim. farm. Brennstoffchemie Bull. Bur. Mines C. Bakt. Parasitenk. C. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Chem. Weekbl. Colleg. Comptes Trave. Lab. Carls- Comptes Tendus des Sciences Physiques et Naturelles, Genève Archives des Sciences Physiques et Naturelles, Genève Archives des Sciences Physiques et Naturelles, Genève Archives des Sciences Physiques et Naturelles, Genève Arkiv för Kemi, Mineralogi och Geologi Atti della Reale Accademia delle scienze di Torino Berichte der Deutschen Pharmazeutischen Gesellschaft (seit 192 mit Archive der Heidelberger Akademie der Wissenschafte (Math. nat. Kl.) Berliner Klinische Wochenschrift Biochemical Journal Bulletin de l'Académie Royale de Belgique. Classe des Sciences Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de la Société Chimique de Belgique Bulletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Bolletin (Dep. of the Interior Bureau of Mines) Chemische Apparatur Chemische Apparatur Chemische Apparatur Chemische Revue über die Fett- und Harzindustrie Chemische Collegium Comptes rendus des Travaux du Laboratoire de Carlsberg		Archiv für Anatomie und Physiologie. Anatomische Abteilung
Arch. Sci. phys. nat. Genève Ark. Kem. Min. Atti Accad. Torino Ber. Disch. pharm. Ges. Ber. Heidelberg Akad. Berl. Klin. Wchschr. Biochem. J. Bl. Acad. Belg. Bl. Assoc. Chimistes de Sucre. et Dist. Bl. Soc. chim. Belg. Bl. Soc. Natural. Moscou Boll. chim. farm. Berennstoffchemie Bull. Bur. Mines C. Back. Parasitenk. C. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett. u. Harz-Ind. Chem. Met. Eng. Chem. Weekbl. Colleg. C. r. Trav. Lab. Carls-		
Ark. Kem. Min. Atti Accad. Torino Ber. Disch. pharm. Ges. Ber. Heidelberg Akad. Berl. Klin. Wchschr. Biochem. J. Bil. Acad. Belg. Bl. Assoc. Chimistes de Sucr. et Dist. Bl. Soc. Natural. Moscou Boll. chim. farm. Brennstoffchemie Bull. Bur. Mines C. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett. u. Harz-Ind. Chem. Weekbl. Chem. Weekbl. Chem. Weekbl. Collegi. Comptes rendus deel scienze di Torino Berichte der Deutschen Pharmazie vereinigt) Bit Reale Accademia delle scienze di Torino Berichte der Deutschen Gesellschaft (seit 192 mit Archiv der Pharmazie vereinigt) Sitzungsberichte der Heidelberger Akademie der Wissenschafter (Mathnat. Kl.) Berliner Klinische Wochenschrift Biochemsche Wochenschrift Biochemical Journal Bulletin de l'Académie Royale de Belgique. Classe des Sciences Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de la Société Chimique de Belgique Bulletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Boll. chim. farm. Brennstoff-Chemie Bulletin (Dep. of the Interior Bureau of Mines) Chemische Apparatur Chemische Apparatur Chemische Apparatur Chemische Prette usw. Chem. Weekbl. Collegi. Cr. Trav. Lab. Carls-	Arch. Sci. phys. nat.	
Atti Accad. Torino Ber. Disch. pharm. Ges. Ber. Disch. pharm. Ges. Ber. Heidelberg Akad. Berl. Klin. Wchschr. Biochem. J. Bil. Acad. Belg. Bl. Assoc. Chimistes de Sucr. et Dist. Bl. Soc. natural. Moscou Boll. chim. farm. Brennstoffchemie Bull. Bur. Mines C. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett- u. Harz-Ind. Chem. Umschau a. d. Geb. d. Fette usw. Chem. Weekbl. Collegium Comptes rendus der Deutschen Pharmazeutischen Gesellschaft (seit 192 mit Archiv der Pharmazie vereinigt) Sitzungsberichte der Heidelberger Akademie der Wissenschafter (Mathnat. Kl.) Berliner Klinische Wochenschrift Biochemical Journal Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de la Société Chimique de Belgique Bulletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Bolletino chimico farmaceutico Brennstoff-Chemie Bulletin (Dep. of the Interior Bureau of Mines) Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett- u. Harz-Ind. Chem. Umschau a. d. Geb. d. Fette usw. Chem. Weekbl. Collegium Comptes rendus des Travaux du Laboratoire de Carlsberg		Andrin fin Vani Minanalari ash Caslari
Ber. Disch. pharm. Ges. Ber. Heidelberg Akad. Berl. Klin. Wchschr. Biochem. J. Bel. Acad. Belg. Bl. Assoc. Chimistes de Sucr. et Dist. Bl. Soc. chim. Belg. Bl. Soc. Natural. Moscou Boll. chim. farm. Brennstoffchemie Bull. Bur. Mines C. Carnegie Inst. Publ. C. Bakt. Parasitenk. C. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett- u. Harz-Ind. Chem. Umschau a. d. Geb. d. Fette usw. Chem. Weekbl. Colleg. C. r. Trav. Lab. Carls- Berichte der Deutschen Pharmazie vereinigt) Sitzungsberichte der Heidelberger Akademie der Wissenschafte (seit 192 mit Archiv der Pharmazie vereinigt) Sitzungsberichte der Heidelberger Akademie der Wissenschafte (Mathnat. Kl.) Berliner Klinische Wochenschrift Biochemsch Wochenschrift Biochemsch Wochenschrift Biochemsch Ekyale de Belgique. Classe des Sciences Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de la Société Chimique de Belgique Bulletin de la Société Chimique de Belgiq		
Berl. Klin. Wehschr. Biochem. J. Bel. Acad. Belg. Bl. Assoc. Chimistes de Sucr. et Dist. Bl. Soc. chim. Belg. Bl. Soc. Natural. Moscou Bell. Noc. Natural. Bell. Bull. Bur. Mines C. Bakt. Parasitenk. C. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett- u. Harz-Ind. Chem. Weekbl. Colleg. Chem. Weekbl. Colleg. Comptes rendus der Heidelberger Akademie der Wissenschafter (Mathnat. Kl.) Berliner Klinische Wochenschrift Biochemschle Wochenschrift Biochemschle Wochenschrift Biochemschle Royale de Belgique. Classe des Sciences Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Chamische Sciences Bulletin de la Société Chimique de Belgique Bulletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Bolletino chimico farmaceutico Brennstoff-Chemie Bulletin (Dep. of the Interior Bureau of Mines) Chemische Apparatur Chemische Apparatur Chemische Apparatur Chemische Apparatur Chemische Apparatur Chemische Apparatur Chemische Curschau a. d. Geb. d. Fette usw. Chem. Weekbl. Collegium Comptes rendus des Travaux du Laboratoire de Carlsberg		Berichte der Deutschen Pharmazeutischen Gesellschaft (seit 1924
Berliner Klinische Wochenschrift Biochemi, J. Berliner Klinische Wochenschrift Biochemical Journal Bulletin de l'Académie Royale de Belgique. Classe des Sciences Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Sciences Bulletin de la Société Chimique de Belgique Bulletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Bolletino chimico farmaceutico Brennstoff-Chemie Bulletin (Dep. of the Interior Bureau of Mines) Chemische Jentralblatt Carnegie Institution of Washington, Publications Cannegie Institution of Washingt	Ber. Heidelberg Akad.	Sitzungsberichte der Heidelberger Akademie der Wissenschaften
Biochem. J. Bl. Acad. Belg. Bl. Assoc. Chimistes de Sucr. et Dist. Bl. Soc. chim. Belg. Bl. Soc. Natural. Moscou Boll. chim. farm. Brennstoffchemie Bull. Bur. Mines C. Carnegie Inst. Publ. C. Bakt. Parasitenk. C. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett- u. Harz-Ind. Chem. Umschau a. d. Geb. d. Fette usw. Chem. Weekbl. Colleg. C. T. Trav. Lab. Carls- Biochemical Journal Bulletin de l'Académie Royale de Belgique. Classe des Sciences Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Royale de Belgique. Classe des Sciences Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Royale de Belgique. Classe des Sciences Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de la Société Chimique de Belgique Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri	Berl, Klin, Wchschr.	
Sciences Bl. Assoc. Chimistes de Sucr. et Dist. Bl. Soc. chim. Belg. Bl. Soc. Natural. Moscou Boll. chim. farm. Brennstoffchemie Bull. Bur. Mines C. Carnegie Inst. Publ. C. Bakt. Parasitenk. C. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett- u. Harz- Ind. Chem. umschau a. d. Geb. d. Fette usw. Chem. Weekbl. Colleg. C. T. Trav. Lab. Carls- Sciences Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de la Société Chimique de Belgique Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distilleri		Biochemical Journal
Sucr. et Dist. Bl. Soc. Chim. Belg. Bl. Soc. Natural. Moscou Boll. chim. farm. Brennstoffchemie Bull. Bur. Mines C. Carnegie Inst. Publ. C. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Chem. Weekbl. Chem. Weekbl. Colleg. C. T. Trav. Lab. Carls- Bulletin de la Société Chimique de Belgique Bulletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Bulletin de la Société Chimique de Belgique Bulletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Moscou Bolletin chimico farmaceutico Brennstoff-Chemie Bulletin de la Société Chimique de Belgique Bulletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Moscou Bolletin chimico farmaceutico Brennstoff-Chemie Bulletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Waschau Autralistes de Moscou Waschau Autralistes de Moscou Bolletin chimico farmaceutico Brennstoff-Chemie Bulletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Waschau Autralistes de Moscou Bolletin chimico farmaceutico Brennstoff-Chemie Bulletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Bolletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Bolletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Bolletin chimico farmaceutico Bulletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Bolletin chimico farmaceutico Bulletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Bolletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Bolletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Bolletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Bolletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Bolletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou B	•	
Boll. Soc. Natural. Moscou Boll. chim. farm. Bolletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Boll. chim. farm. Bolletin chimico farmaceutico Brennstoff-Chemie Bulletin (Dep. of the Interior Bureau of Mines) Chemisches Zentralblatt Carnegie Inst. Publ. C. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett- u. Harz- Ind. Chem. u. Harz- Ind. Chem. Umschau a. d. Geb. d. Fette usw. Chem. Weekbl. Colleg. C. T. Trav. Lab. Carls- Bulletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou Bolletin de la Société Imp. de	Sucr. et Dist.	Bulletin de l'Association des Chimistes de Sucrerie et de Distillerie
Boll. chim. farm. Brennstoffchemie Bull. Bur. Mines C. Carnegie Inst. Publ. C. Bakt. Parasitenk. C. Bioch. Bioph. C. Bioch. Bioph. C. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett- u. Harz- Ind. Chem. Umschau a. d. Geb. d. Fette usw. Chem. Weekbl. Colleg. C. T. Trav. Lab. Carls-	Bl. Soc. Natural.	Bulletin de la Société Chimique de Belgique Bulletin de la Société Imp. des naturalistes de Moscou
Brennstoffchemie Bull. Bur. Mines C. Carnegie Inst. Publ. C. Bakt. Parasitenk. C. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Chem. Rev. Fett- u. Harz- Ind. Chem. Umschau a. d. Geb. d. Fette usw. Chem. Weekbl. Colleg. C. T. Trav. Lab. Carls- Brennstoff-Chemie Bulletin (Dep. of the Interior Bureau of Mines) Chemisches Zentralblatt Carnegie Institution of Washington, Publications Zentralblatt für Bakteriologie, Parasitenkunde und Infektions krankheiten. Abt. I und II Zentralblatt für Biochemie und Biophysik Chemische Apparatur Chemische Revue über die Fett- und Harzindustrie Chemische Umschau auf dem Gebiete der Fette, Öle, Wachse und Harze Chemisch Weekblad Collegium Comptes rendus des Travaux du Laboratoire de Carlsberg		Bolletino chimico farmaceutico
Bull. Bur. Mines C. Carnegie Inst. Publ. C. Bakt. Parasitenk. C. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett- u. Harz- Ind. Chem. umschau a. d. Geb. d. Fette usw. Chem. Weekbl. Colleg. C. T. Trav. Lab. Carls- Bulletin (Dep. of the Interior Bureau of Mines) Chemisches Zentralblatt Carnegie Institution of Washington, Publications Zentralblatt für Bakteriologie, Parasitenkunde und Infektions krankheiten. Abt. I und II Zentralblatt für Biochemie und Biophysik Chemische Apparatur Chemische Revue über die Fett- und Harzindustrie Chemische Umschau auf dem Gebiete der Fette, Öle, Wachse und Harze Chemisch Weekblad Collegium Comptes rendus des Travaux du Laboratoire de Carlsberg		
Carnegie Inst. Publ. C. Bakt. Parasitenk. C. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett- u. Harz- Ind. Chem. umschau a. d. Geb. d. Fette usw. Chem. Weekbl. Colleg. C. T. Trav. Lab. Carls- Carnegie Institution of Washington, Publications Carnegie Institution of Washington, Publ		
Carnegie Inst. Publ. C. Bakt. Parasitenk. C. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett- u. Harz- Ind. Chem. Umschau a. d. Geb. d. Fette usw. Chem. Weekbl. Colleg. C. r. Trav. Lab. Carls- Comptes institution of Washington, Publications Carnegie Institution of Washington, Publications Chem. Section Apparatur Chem. Section Market I und II Chemische Apparatur Chem. Section Market I und II Chemische Apparatur Chem. Section M	7.	Chemisches Zentralblatt
C. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Ch. Rev. Fett- u. Harz- Ind. Chem. umschau a. d. Geb. d. Fette usw. Chem. Weekbl. Colleg. C. r. Trav. Lab. Carls- Zentralblatt für Bakteriologie, Parasitenkunde und Infektions krankheiten. Abt. I und II Zentralblatt für Bakteriologie, Parasitenkunde und Infektions krankheiten. Abt. I und II Zentralblatt für Bakteriologie, Parasitenkunde und Infektions krankheiten. Abt. I und II Zentralblatt für Bakteriologie, Parasitenkunde und Infektions krankheiten. Abt. I und II Zentralblatt für Bakteriologie, Parasitenkunde und Infektions krankheiten. Abt. I und II Zentralblatt für Bakteriologie, Parasitenkunde und Infektions krankheiten. Abt. I und II Zentralblatt für Bakteriologie, Parasitenkunde und Infektions krankheiten. Abt. I und II Zentralblatt für Bochemie und Biophysik Chemische Apparatur Chemische Apparatur Chemische Revue über die Fett- und Harzindustrie Chemische Umschau auf dem Gebiete der Fette, Öle, Wachse und Gebiete der Fette, Öle, Wachse und Collegium Comptes rendus des Travaux du Laboratoire de Carlsberg	Carnegie Inst. Publ.	Carnegie Institution of Washington, Publications
C. Bioch. Bioph. Chemische Apparatur Chemische Apparatur Chem. Rev. Fett- u. Harz- Ind. Chem. Umschau a. d. Geb. d. Fette usw. Chem. Weekbl. Colleg. C. r. Trav. Lab. Carls- Zentralblatt für Biochemie und Biophysik Chemische Apparatur Chemische Apparatur Chemische Revue über die Fett- und Harzindustrie Chemische Umschau auf dem Gebiete der Fette, Öle, Wachse und Harze Chemisch Weekblad Collegium Comptes rendus des Travaux du Laboratoire de Carlsberg	C. Bakt. Parasitenk.	Zentralblatt für Bakteriologie, Parasitenkunde und Infektions
Chem. Meek. Eng. Chem. Umschau a. d. Geb. d. Fette usw. Chem. Weekbl. Colleg. C. r. Trav. Lab. Carls- Chem.		
Chem. met. Eng. Chem. Umschau a. d. Geb. d. Fette usw. Chem. Weekbl. Colleg. C. r. Trav. Lab. Carls- Chem. met. Eng. Chemisch und Metallurgical Engineering Chemische Umschau auf dem Gebiete der Fette, Öle, Wachse und Harze Chemisch Weekblad Collegium Comptes rendus des Travaux du Laboratoire de Carlsberg	Ch. Rev. Fett- u. Harz-	
Chem. Umschau a. d. Geb. d. Fette usw. Chem. Weekbl. Colleg. C. r. Trav. Lab. Carls Chemische Umschau auf dem Gebiete der Fette, Öle, Wachse und Harze Chemisch Weekblad Collegium Comptes rendus des Travaux du Laboratoire de Carlsberg		Chemical and Matallurgical Engineering
Geb. d. Fette usw. Chem. Weekbl. Colleg. C. r. Trav. Lab. Carls Comptes rendus des Travaux du Laboratoire de Carlsberg		
Chem. Weekbl. Colleg. C. r. Trav. Lab. Carls Comptes rendus des Travaux du Laboratoire de Carlsberg		
Collegium C. r. Trav. Lab. Carls Comptes rendus des Travaux du Laboratoire de Carlsberg		
C. r. Trav. Lab. Carls Comptes rendus des Travaux du Laboratoire de Carlsberg		
berg	C. r. Trav. Lab. Carls-	

Abkürzung	Titel
Danske Videnskab.	Kongelige Danske Videnskabernes Selskab, Mathematisk-fysiske
Selskab	Meddelelser
El. Ch. Z.	Elektrochemische Zeitschrift
Färber-Ztg.	Zeitschrift für Färberei, Zeugdruck und den gesamten Farben- verbrauch (seit 1920: Textilberichte)
Farbenztg. Finska Kemistsam-	Farben-Zeitung Finska Kemistsamfundets Meddelanden
fundets Medd. Fortschr. Ch., Phys., phys. Ch.	Fortschritte der Chemie, Physik und Physikalischen Chemie
Frdl.	FRIEDLÄNDERS Fortschritte der Teerfarbenfabrikation (Berlin)
Ges. Abh. z. Kenntnis der Kohle	Gesammelte Abhandlungen zur Kenntnis der Kohle
GildemHoffm.	E. GILDEMEISTER, FR. HOFFMANN, Die ätherischen Öle. 2. Aufl. von E. GILDEMEISTER. 3 Bände. Miltitz bei Leipzig (1910—1916). 3. Aufl. Bd. I u. II von E. GILDEMEISTER. Miltitz (1928—1929)
Giorn. Farm. Chim. Groth, Ch. Kr.	Giornale di Farmacia, di Chimica e di Scienze Affini P. Grotti, Chemische Krystallographie. 5 Teile. Leipzig (1906 bis 1919)
J. Franklin Inst.	Journal of the Franklin Institute
J. Gasbel.	Journal für Gasbeleuchtung und verwandte Beleuchtungsarten sowie für Wasserversorgung (seit 1922: Das Gas- und Wasser- fach)
J. ,	Jahresbericht über die Fortschritte der Chemie
J. ind. eng. Chem.	Journal of Industrial and Engineering Chemistry
J. Inst. Brewing	Journal of the Institute of Brewing
J. Landw.	Journal für Landwirtschaft
J. Pharmacol. exp. Ther.	Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics
J. Pharm. Chim.	Journal de Pharmacie et de Chimie
J. Physiology J. Soc. chem. Ind.	Journal of Physiology Journal of the Society of Chemical Industry (Chemistry and Industry)
J. Washington Acad.	Journal of the Washington Academy of Sciences
Kali	Kali
Koll. Beih.	Kolloidchemische Beihefte
Koll. Z.	Kolloid-Zeitschrift
Mem. and Pr. Manche- ster Lit. and Phil. Soc.	Memoirs and Proceedings of the Manchester Literary and Philosophical Society
Midl. Drug. Pharm. Rev.	Midland Druggist and pharmaceutical Review
Mitt. Lebensmittel- unters. u. Hyg.	Mitteilungen aus dem Gebiete der Lebensmitteluntersuchung und Hygiene
Monit. scient. Münch. med. Wchschr.	Moniteur Scientifique Münchener Medizinische Wochenschrift
Nachr. landw. Akad. Petrovsko- Rasumovskoje	Nachrichten der landwirtschaftlichen Akademie zu Petrovsko- Rasumovskoje
Naturwiss.	Naturwissenschaften
Öf. Fi.	Öfversigt af Finska Vetenskaps-Societetens Förhandlingar
Of. Sv.	Ofversigt af Kongl. (Svenska) Vetenskaps-Akademiens Förhand- lingar
Östung.Z.Zucker-Ind.	Österreichisch-ungarische Zeitschrift für Zuckerindustrie und Landwirtschaft
Petroleum	Petroleum
Pflügers Arch. Physiol.	Archiv für die gesamte Physiologie des Menschen und der Tiere (Pflüger)
Pharm. J.	Pharmaceutical Journal (London)
Pharm. Post	Pharmazeutische Post
Philippine J. Sci.	Philippine Journal of Science

Abkürzung	Titel					
Phil. May.	Philosophical Magazine and Journal of Science					
Phil. Trans.	Philosophical Transactions of the Royal Society of London					
Phys. Rev.	Physical Review					
Phys. Z.	Physikalische Zeitschrift					
Pr. Cambridge Soc.	Proceedings of the Cambridge Philosophical Society					
Pr. chem. Soc.	Proceedings of the Chemical Society (London)					
Pr. Imp. Acad. Tokyo	Proceedings of the Imperial Academy, Tokyo					
Pr. Roy. Irish Acad.	Proceedings of the Royal Irish Academy					
Pr. Roy. Soc.	Proceedings of the Royal Society (London)					
Pr. Roy. Soc. Edin- burgh	Proceedings of the Royal Society of Edinburgh					
Schimmel & Co. Ber.	Berichte von Schimmel & Co.					
Schultz, Tab.	G. SCHULTZ, Farbstofftabellen. 6. Aufl. (Berlin 1923); 7. Aufl. (Leipzig 1931—1932)					
Schweiz. Wchschr.	Schweizerische Wochenschrift für Chemie und Pharmacie (seit					
Chem. Pharm.	1914: Schweizerische Apotheker-Zeitung)					
Skand. Arch. Physiol.	Skandinavisches Archiv für Physiologie					
Svensk Kemisk Ťidskr.	Svensk Kemisk Tidskrift					
Therapeut. Monatsh.	Therapeutische Halb-Monatshefte					
Trans. New Zealand Inst.	Transactions and Proceedings of the New-Zealand Institute					
Z. Disch. Öl- u. Fettind.	Zeitschrift der Deutschen Öl- und Fettindustrie					
Z. exp. Path. Ther.	Zeitschrift für experimentelle Pathologie und Therapie (seit 1921: Zeitschrift für die gesamte Experimentelle Medizin)					
Z. ges. Naturw.	Zeitschrift für die gesamten Naturwissenschaften					
Z. ges. Schieβ-Spreng- stoffwesen	Zeitschrift für das gesamte Schieß- und Sprengstoffwesen					
Z. NahrGenuβm.	Zeitschrift für Untersuchung der Nahrungs- und Genußmittel sowie der Gebrauchsgegenstände					
Z. öffentl. Ch.	Zeitschrift für öffentliche Chemie					
Z. wiss. Mikr.	Zeitschrift für wissenschaftliche Mikroskopie und für mikro- skopische Technik					
Z. wiss. Phot.	Zeitschrift für wissenschaftliche Photographie					
Z. Zuckerind. Böhmen	Zeitschrift für Zuckerindustrie in Böhmen (jetzt: Zeitschrift für Zuckerindustrie der čechoslowakischen Republik)					

Weitere Abkürzungen.

			_		
absol.		absolut	linang.	=	linear-angular
ac.	=	alicyclisch	m-	=	meta-
ather.	=	ātherisch	Min.		Minute
AGFA	=	Aktien-Gesellschaft für	MolGew.	=	Molekulargewicht
		Anilinfabrikation	MolRefr.		Molekularrefraktion
akt.	=	aktiv	ms-	=	meso-
alkal.	=	alkalisch	n (in Verbindun	2	
alkoh.	=	alkoholisch	mit Zahlen)	_	Brechungsindex
ang.	=	angular	n (in Verbindun	Z	J
Anm.	=	Anmerkung	mit Namen)	=	normal
ar.	=	aromatisch	0-	==	ortho-
asymm.	_	asymmetrisch	optakt.	=	optisch-aktiv
AtGew.	_	Atomgewicht	p-		para-
Atm.	=	Atmosphäre	prim.		primär
В.		Bildung	Prod.		Produkt
BASF	=	Badische Anilin- und	racem.	=	racemisch
		Sodafabrik	S.	_	Seite
ber.	=	berechnet	8.	===	siehe
bezw.		beziehungsweise	8. 8.	=	siehe auch
08.	=	circa	8. 0.	=	siehe oben
D		Dichte	s. u.	=	siehe unten
$\mathbf{D}_{\bullet}^{\infty}$	=	Dichte bei 20°, bezogen	sek.	=	sekundär
		auf Wasser von 40	spezif.	=	spezifisch
Darst.	=	Darstellung	Spl.	=	Supplement
DielektrKonst.	=	Dielektrizitäts-Kon-	Stde.	=	Stunde
		stante	stdg.	=	stündig
E	=	Erstarrungspunkt	Stdn.	=	Stunden
Einw.	=	Einwirkung	symm.	=	symmetrisch
Ergw.	=	Ergänzungswerk	Syst. No.	=	System-Nummer
F	=	Schmelzpunkt	Temp.	=	Temperatur
gem	=	geminus-	tert.	_	tertiär
Hptw.	_	Hauptwerk	Tl., Tle., Tln.	=	Teil, Teile, Teilen
inakt.	===	inakti v	V.	_	Vorkommen
K bezw. k	=	elektrolytische Dissozia-	verd.	=	verdünnt
		tionskonstante	vgl. a.	=	vergleiche auch
konz.	=	konzentriert	vic		vicinal-
korr.	=	korrigiert	Vol.	=	Volumen
Kp		Siedepunkt	wäßr.	t =	wäßrig
Kp ₇₅₀	=	Siedepunkt unter	Zers.		Zersetzung
		750 mm Druck	%	=	Prozent
lin.	=	linear	-0/eig	=	prozentig
					•

Übertragung der griechischen Buchstaben in Zahlen.

Zusammenstellung der Zeichen für Maßeinheiten.

```
Meter, Zentimeter, Millimeter
m, cm, mm
                     Quadratmeter, Quadratzentimeter, Quadratmillimeter
m<sup>2</sup>, cm<sup>2</sup>, mm<sup>2</sup>
                    Kubikmeter, Kubikzentimeter, Kubikmillimeter
m3, cm3, mm3
                =
t, kg, g, mg
                    Tonne, Kilogramm, Gramm, Milligramm
Mol
                     Gramm-Molekül (Mol.-Gew. in Gramm)
1
                    Liter
h
                    Stunde
                    Minute
min
                    Sekunde
Bec
grad
                    Grad
                    Celsiusgrad
• absol.
                = Grad der absoluten Skala

    Grammcalorie (kleine Calorie)

cal
kcal

    Kilogrammcalorie (große Calorie)

                = 760 mm Hg
Atm.
                    gcm/sec<sup>2</sup>
dvn
                =
                    10° dyn
megadyn
                =
bar
                =
                    dyn/cm3
                    10° bar
megabar
                =
                    10-7 mm
Å
                    10-6 mm
m\mu
                = 10^{-3} \text{ mm}
Amp.
                   Ampère
                _
Milliamp.
                = Milliampère
                = Ampère-Stunde
Amp.-h
W
                    Watt
kW
                = Kilowatt
Wь
                    Wattstunde
kWh
                    Kilowattstunde
                =
                    Coulomb
Cont.
                =
                    Ohm
rez. Ohm
                =
                    reziproke Ohm
                    Volt
Joule
                    Joule
```

Erklärung der Hinweise auf das Hauptwerk.

1. Die in Klammern gesetzten, kursiv gedruckten Zahlen hinter den Namen von Verbindungen geben die Seite an, auf der die gleiche Verbindung im ent-

sprechenden Bande des Hauptwerkes zu finden ist.

2. Findet man im Text eine geschweifte Klammer {...}, so bedeutet dies, daß die an die Klammer sich unmittelbar anschließenden Angaben nur Ergänzungen zu denselben Sätzen des Hauptwerkes sind, die durch die in der Klammer angeführten Stichworte gekennzeichnet sind.

3. In den Seitenüberschriften findet man in fetter Kursivschrift diejenigen Seiten des Hauptwerkes angegeben, zu denen die auf der betreffenden Seite des

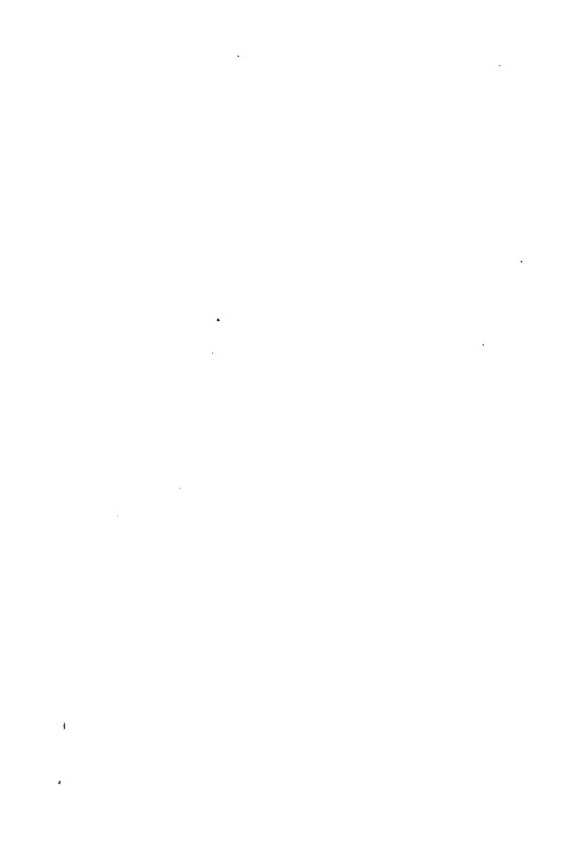
Ergänzungsbandes befindlichen Ergänzungen gehören.

4. Berichtigungen zum Hauptwerk sind in Kursivschrift gesetzt.

ZWEITE ABTEILUNG

ISOCYCLISCHE VERBINDUNGEN

(SCHLUSS)



X. Hydroxylamine.

A. Monohydroxylamine.

1. Monohydroxylamine $C_nH_{2n-5}ON$.

1. Hydroxylaminobenzol, N-Phenyl-hydroxylamin, β-Phenyl-hydroxylamin, Phenylhydroxylamin C₆H₇ON = C₆H₅·NH·OH (S. 2). B. Aus Nitrobenzol und Natriumhydrosulfid in Wasser beim Einleiten von Schwefelwasserstoff bei Zimmertemperatur (Goldschmidt, Larsen, Ph. Ch. 71, 448). — Darst. Ein Gemisch aus 500 g Nitrobenzol, 250 g Ammoniumchlorid und 8 l Wasser wird unter Umrühren im Laufe von 15—20 Minuten mit 620 g Zinkstaub (85% Zink-Gehalt) versetzt, so daß die Temperatur auf 60—65% steigt; dann wird noch 15 Minuten gerührt, abgesaugt, das Filtrat mit Natriumchlorid gesättigt und auf 0% abgekühlt; Ausbeute: 62—68% der Theorie (Marvel, Kamm, Am. Soc. 41, 279; Organic Syntheses Coll. Vol. 1 (New York 1932), S. 435).

Magnetische Suszeptibilität: PASCAL, Bl. [4] 9, 339. {Löst sich in konz. Schwefelsäure ... mit tiefblauer Farbe (Wohl, B. 27, 1435)}; wenn beim Auflösen lokale Erhitzung vermieden

wird, ist die Lösungsfarbe eitronengelb (BAMBERGER, A. 390, 148).

Phenylhydroxylamin gibt beim Behandeln mit 1 Mol Natriumnitrit in 1n-Salzsäure bei 0º Phenylnitrosohydroxylamin neben geringen Mengen Diazobenzol, Nitrosobenzol, Azoxybenzol und Phenylnitramin (BAMBERGER, LANDAU, B. 52, 1837; vgl. a. WOHL, B. 27, 1435; B., B. 27, 1553). {Neben 4-Amino-phenol wurden bei der Einw. von Schwefelsäure ... vgl. auch Nover, B. 40, 290}; B., A. 390, 131). Bei Einw. von konz. Schwefelsäure auf Phenylhydroxylamin unterhalb 0° erhält man 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) und 4-Amino-phenol neben geringen Mengen Hydrochinon und 4.4'-Diamino-diphenyläther(?) (B., A. 390, 148). — Phenylhydroxylamin gibt beim Erhitzen mit Methyljodid und Äther oder mit Methylbromid und Methanol Methylanilin, Anilin und Azoxybenzol (B., B. 52, 1111). Liefert bei Einw. von Dimethylsulfat und Natriumdicarbonat in Wasser bei 0° N.N'-Methylen-bis-[N-phenyl-hydroxylamin] und geringe Mengen Azoxybenzel, Anilin, Methylanilin, Dimethylanilin und andere Produkte (B., L., B. 52, 1093). Liefert beim Kochen mit Phenol und verd. Schwefelsäure 4'-Amino-4-oxy-diphenyl, Anilin, 4-Amino-phenol und 4'-Amino-2-oxy-diphenyl (B., A. 890, 153, 161). Bei Einw. von Essigsäureanhydrid erhält man je nach den Bedingungen N-Acetyl-N-phenyl-hydroxylamin oder O.N-Diacetyl-N-phenylhydroxylamin (B., B. 51, 637, 639). Phenylhydroxylamin gibt beim Kochen mit 2-Jod-benzoesäure und Kupferpulver in Benzol N-Phenyl-anthranisaure und Azobenzol (WIELAND, ROSEEU, B. 48, 1120). Gibt mit Diphenylchloressigsäurechlorid in Äther unter Kühlung die Verbindung $(C_6H_5)_2C \stackrel{CO}{<} N \cdot C_6H_5$ (Syst. No. 4282) und geringe Mengen N-Diphenylchloracetyl-N-phenyl-hydroxylamin (STAUDINGER, JELAGIN, B. 44, 373). — Phenylhydroxylamin wird nach dem Verfüttern an Hunde im Harn als Lactam der 4-Amino-phenol-glucuronsäure abgeschieden (SIEBURG, H. 92, 338).

N-Methyl-O-propyl-N-phenyl-hydroxylamin $C_{10}H_{16}ON = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot C_2H_5$. B. Bei der Reduktion von N-Methyl-O-allyl-N-phenyl-hydroxylamin in essigsaurer Lösung mit Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Platin unter 1 Atm. Überdruck (Meisen-Heimer, B. 52, 1675). — Fast farbloses Öl. Kp₁₂: 92—94°. Ist bei Ausschluß von Luft beständig. Unlöslich in Wasser; unlöslich in verd. Säuren, leicht löslich in kalter konzentrierter Salzsäure. — Gibt beim Kochen mit $30^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure Propionaldehyd, Methylamilin und 4-Methylamino-phenol.

N-Methyl-O-allyl-N-phenyl-hydroxylamin $C_{10}H_{13}ON = C_0H_5 \cdot N(CH_3) \cdot O \cdot CH_5 \cdot CH: CH: CH: B.$ Beim Einleiten von Wasserdampf in eine Lösung von Methylallylanilinoxyd (Erg. Bd. XI/XII, S. 162) in Natronlauge (Meisenheimer, B. 52, 1671, 1672).

Fast farblose Flüssigkeit, die sich im zugeschmolzenen Rohr unverändert aufbewahren läßt; färbt sich an der Luft allmählich gelb. Kp₁₄₋₁₆: 97°. Unlöslich in verd. Salzsäure und Schwefelsäure. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig Methylanilin und Essigsäure-allylester. Wird in essigsaurer Lösung durch Wasserstoff in Gegenwart von kolloidalem Platin zu N-Methyl-O-propyl-N-phenyl-hydroxylamin reduziert. Liefert beim Kochen mit verd. Salzsäure Acrolein, Methylanilin, N-Methyl-4-chlor-anilin und geringe Mengen einer Base (N-Methyl-2-chlor-anilin?), deren Pikrat aus Benzol in gelbgrünen Nadeln krystallisiert und bei 133° schmilzt. — Färbt sich mit verd. Salpetersäure braun, wird von konz. Salpetersäure zersetzt.

N.N-Diphenyl-hydroxylamin C₁₈H₁₁ON = (C₆H₅)₈N·OH. B. Aus Nitrosobenzol und 2,5 Mol Phenylmagnesiumbromid in Äther bei —15° (Wieland, Roseeu, B. 45, 496; vgl. W., Offenbächer, B. 47, 2113). — Fast farblose, unbeständige Krystalle (aus Gasolin oder aus wenig Benzol + Gasolin). F: 60° (Zers.); sehr leicht löslich außer in Gasolin, sehr schwer in Wasser (W., R.). — Wird durch Einw. von Licht zersetzt (W., R.). Gibt bei der Oxydation mit Silberoxyd in absol. Äther Diphenylstickstoffoxyd (s. u.) (W., O.). Gibt beim Behandeln mit 77°/ciger Schwefelsäure bei —20° N.N'-Diphenyl-benzidin, wenig Diphenylamin und geringe Mengen eines grünen Farbstoffs (W., Müller, B. 46, 3305). Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure in Gegenwart von Eisessig bei —20° entstehen Carbazol und 4-Oxydiphenylamin (W., M.). Beim Erwärmen mit N.N-Diphenyl-hydrazin und alkoh. Salzsäure erhält man Benzochinon-(1.4)-anil-diphenylhydrazon und Diphenylamin (W., R.). — Diphenylhydroxylamin reagiert mit konz. Schwefelsäure auch bei starker Kühlung mit explosionsartiger Heftigkeit (W., M., B. 48, 3304); die Lösung in konz. Schwefelsäure ist tiefblau (W., R.).

Diphenylstickstoffoxyd $C_{12}H_{10}ON = (C_0H_5)_2N:O.$ B. Aus N.N-Diphenyl-hydroxylamin in absol. Äther bei der Oxydation mit Silberoxyd unter Eiskühlung (Wieland, Offenbächer, B. 47, 2114). — Tiefrote Nadeln (aus Äther + Gasolin). F: 62^0 (Zers.). — Zersetzt sieh, auch im Vakuum, nach kurzer Zeit unter Bildung von Diphenylamin. Gibt beim Behandeln mit Brom in Äther 2.4.2'.4'-Tetrabrom-diphenylamin. Konz. Mineralsäuren reagieren mit explosionsartiger Heftigkeit. Bei der Einw. von Jodwasserstoffsäure entsteht Diphenylamin. Die roten Lösungen werden durch Triphenylmethyl und Stickoxyd entfärbt. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine dunkelblaue Färbung.

N.N'-Methylen-bis-[N-phenyl-hydroxylamin], Bis-[N-phenyl-hydroxylamino]-methan $C_{13}H_{14}O_2N_3=C_6H_5\cdot N(OH)\cdot CH_3\cdot N(OH)\cdot C_6H_5$ (S. 7). B. Aus Phenylhydroxylamin beim Behandeln mit Dimethylsulfat und Natriumdicarbonat in Wasser (Bamberger, Landau, B. 52, 1102). (Aus Phenylhydroxylamin und Diazomethan ... B., C. 1898 II, 1013); vgl. a. B., L., B. 52, 1098). — Geht bei Einw. von heißem Alkohol in Glyoxim-N.N'-diphenyläther (Ergw. Bd. XI/XII, S. 177) über.

N-Acetyl-N-phenyl-hydroxylamin $C_8H_9O_2N=C_8H_5\cdot N(OH)\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 8). B. Aus Phenylhydroxylamin und Essigsäureanhydrid bei 0^0 (Bamberger, B. 51, 637). Aus N-Phenyl-hydroxylamin und Thioessigsäure in Alkohol zuerst unter Kühlung, dann bei 60^0 (B.). — Löst sich in Ammoniak und Sodalösung. — Zersetzt sich bei mehrjährigem Aufbewahren unter Bildung von Essigsäure, Anilin, Acetanilid und harzigen Produkten. Gibt beim Behandeln mit Chlorkalk-Lösung oder beim Kochen mit salzsaurer Ferrichlorid-Lösung Nitrosobenzol. — Liefert mit Ferrichlorid in wäßr. Lösung eine violettrote Färbung, die auf Zusatz von etwas konz. Salzsäure in Rötlichbraun umschlägt.

O.N-Diacetyl-N-phenyl-hydroxylamin $C_{10}H_{11}O_3N = C_6H_5 \cdot N(0 \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Phenylhydroxylamin und überschüssigem Essigsäureanhydrid bei 0° (Bambeerger, B. 51, 639). — Prismen (aus Benzol + Gasolin). F: 43°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol, Äther, Aceton und siedendem Ligroin, schwer löslich in Petroläther, sehr schwer in Wasser. — Wird durch 1n-Natronlauge zu N-Acetyl-N-phenyl-hydroxylamin und Phenylhydroxylamin verseift.

N-Benzoyl-N-phenyl-hydroxylamin C₁₃H₁₁O₂N = C₅H₅·N(OH)·CO·C₅H₅ (S. 8). B. Aus Phenylhydroxylamin und Benzoylchlorid in Natriumdicarbonat-Lösung oder Natriumacetat-Lösung (Bamberger, B. 52, 1116). — Nadeln (aus Wasser). F: 121—122°. Leicht löslich in Benzol und Alkohol, weniger löslich in Äther, sehr schwer in Gasolin und kaltem Wasser. Löst sich leicht in Ammoniak und Alkalilaugen, schwerer in Sodalösung (vgl. a. B., 638 Anm. 2). — Verpufft beim Erhitzen im Glühröhrchen. — Gibt mit Eisenchlorid einen rotbraunen Niederschlag, der sich im Überschuß der Lösung mit dunkel kirschroter Farbe löst.

O-Methyl-N-benzoyl-N-phenyl-hydroxylamin $C_{14}H_{12}O_2N=C_6H_5\cdot N(O\cdot CH_3)\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus N-Benzoyl-N-phenyl-hydroxylamin, Methyljodid und Natriummethylat-Lösung (Bamberger, B. **52**, 1117). Aus N-Benzoyl-N-phenyl-hydroxylamin, Dimethylsulfat und Natronlauge (B.). — Krystalle (aus Gasolin). F: **54**,5—**55**°. Sehr leicht löslich in den

üblichen organischen Lösungsmitteln, kaum löslich in Wasser. — Liefert beim Kochen mit wäßrig-methylalkoholischer Kalilauge Azobenzol. Gibt bei der Verseifung mit Natronlauge in Gegenwart von Aceton Azobenzol, Benzoesäure und andere Produkte.

O.N - Dibenzoyl - N - phenyl - hydroxylamin $C_{20}H_{15}O_3N = C_8H_8 \cdot N(O \cdot CO \cdot C_6H_8) \cdot CO \cdot C_6H_8$ (S. 8). B. Aus N-Phenyl-hydroxylamin und Benzoylchlorid in Natriumdicarbonat-Lösung oder Natriumacetat-Lösung (Bamberger, B. 52, 1116). Aus N-Benzoyl-N-phenyl-hydroxylamin und Benzoylchlorid in Natronlauge (B.). — Leicht löslich in heißem Alkohol, Ather und Benzol, sehr schwer in Gasolin, kaum löslich in heißem Wasser. — Verpufft beim Erhitzen.

N-Diphenylchloracetyl-N-phenyl-hydroxylamin $C_{20}H_{16}O_2NCl = C_8H_5 \cdot N(OH) \cdot CO \cdot CCl(C_6H_5)_2$. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung der Verbindung $(C_8H_5)_2C \subset O \setminus N \cdot C_8H_5$ (Syst. No. 4282) (Staudinger, Jelagin, B. 44, 372). In geringer Menge aus Diphenylchloressigsäurechlorid und Phenylhydroxylamin in Äther (St., J.). — Krystalle (aus Eisessig). F: 158,5—159,5°.

N-Carbäthoxy-N-phenyl-hydroxylamin, N-Oxy-N-phenyl-urethan $C_0H_{11}O_3N=C_0H_5\cdot N(OH)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Phenylhydroxylamin und Chlorameisensäureäthylester in Äther (Bamberger, B. 52, 1120). — Prismen (aus Ligroin). F: 47,5°. Kp₁₂: 160—163°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Aceton, schwer in Gasolin und Ligroin; löslich in verd. Alkalien, beim Erhitzen tritt Zersetzung ein. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub in siedendem Eisessig N-Phenyl-urethan. — Die Lösungen in Alkohol bezw. Benzol geben bei Zusatz von Ferrichlorid-Lösung eine violette bezw. blutrote Färbung, die auf Zusatz von gewöhnlichem Äther verschwindet. — NaC₀ $H_{10}O_3N$. Krystalle. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. Die alkoh. Lösung färbt sich mit Ferrichlorid blau.

N-Cyan-N-phenyl-hydroxylamin $C_7H_6ON_2=C_6H_5\cdot N(OH)\cdot CN$ (S. 9). Unlöslich in Säuren, löslich in Alkalien; die alkal. Lösung zersetzt sich rasch (Wieland, Roseeu, A. 392, 194). — Bei der Reduktion mit salzsaurer Zinnchlorür-Lösung unter Kühlung erhält man Blausäure, Anilin und Phenyloyanamid. — $C_7H_6ON_2+2HCl$. Wird beim Erwärmen mit Wasser auf 50° in die Komponenten gespalten. Gibt mit Ferrichlorid eine tiefblaue Färbung.

N'-Oxy-N.N.N'.N"-tetraphenyl-guanidin, N-Phenyl-hydroxylamin-N-carbon-säure-triphenylamidin $C_{25}H_{21}ON_3 = C_6H_5 \cdot N(OH) \cdot C(:N \cdot C_6H_5) \cdot N(C_6H_5)_2$. B. Aus Chlorameisensäure-triphenylamidin und Phenylhydroxylamin in Toluol auf dem Wasserbad (Ley, Winkler, B. 47, 2945). — Krystalle (aus Benzol). F: 166°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol und Äther, unlöslich in Ligroin. — Gibt bei der Reduktion mit Schwefeldioxyd in Alkohol Tetraphenyl-guanidin. — Gibt mit Ferrichlorid in Äther eine bordeauxrote, in Alkohol eine dunkelblaue Lösung. — $Cu(C_{25}H_{20}ON_3)_3$. Schokoladenbraune, krystalline Masse. Zersetzt sich bei ca. 240°. Löslich in Chloroform, Äther und Benzol. — Kobaltsalz. Schwarze Krystalle. — Nickelsalz. Olivgrüne Tafeln. — Hydrochlorid. Tafeln (aus Alkohol + Äther). F: 194°.

O-Methyl-N-carbäthoxy-N-phenyl-hydroxylamin, N-Methoxy-N-phenyl-urethan $C_{10}H_{13}O_3N=C_6H_5\cdot N(O\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Beim Erwärmen von N-Oxy-N-phenyl-urethan mit Methyljodid und methylalkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbad (Bamberger, B. 52, 1121). — Gelbes(?) Öl. Kp₁₃: 124°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Ist mit Wasserdampf flüchtig. — Bei der Verseifung mit konz. Ammoniak bei Zimmertemperatur entstehen Urethan, Azobenzol, 4-Amino-diphenylamin und andere Produkte.

N-[4-Fluor-phenyl]-hydroxylamin $C_0H_0ONF = C_0H_4F\cdot NH\cdot OH$. B. Man sättigt eine Lösung von 4-Fluor-1-nitro-benzol in Alkohol erst mit Ammoniak und dann mit Schwefelwasserstoff (Rinkes, C. 1914 I, 2036). — Fast farblose Krystalle (aus Benzol). F: 90°. Unbeständig. Reizt die Haut.

N-[4-Jod-phenyl]-hydroxylamin $C_0H_0ONI = C_0H_4I\cdot NH\cdot OH$. B. Durch Reduktion von 4-Jod-1-nitro-benzol mit Zink und Ammoniumchlorid in siedendem verd. Alkohol (Bamberger, B. 28, 249; B., Ham, A. 382, 114). — Blättchen (aus Wasser). Sintert bei 70°; zersetzt sich bei ca. 105° (B., H.). — Gibt bei der Oxydation mit Ferrichlorid oder Chrom-säure 4-Jod-1-nitroso-benzol und 4.4'-Dijod-azobenzol(?) (B.; B., H.).

N-[4-Chlor-phenyl]-N-[4-nitroso-phenyl]-hydroxylamin $C_{12}H_9O_2N_2Cl = ON \cdot C_8H_4 \cdot N(OH) \cdot C_8H_4Cl$. B. Neben anderen Produkten aus 4-Chlor-1-nitroso-benzol beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure in Eisessig bei 20° (Bamberger, Ham, A. 382, 91, 96). — Grüngelbe Blättehen (aus Aceton). F: 143° (korr.; Zers.; vorgewärmtes Bad). Sehr schwer löslich in Petroläther, schwer in kaltem Wasser, Alkohol, Benzol und Aceton; mit roter Farbe löslich

in Alkalien und Ammoniak. — Über Zersetzung bei langem Aufbewahren vgl. B., H., A. 382, 99 Anm. Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Ammoniumchlorid in siedender wäßriger Lösung 4'-Chlor-4-amino-diphenylamin; bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure entsteht außerdem noch 4-Chlor-anilin. Verhalten gegen heiße verdünnte Schwefelsäure: B., H. — Gibt mit Ferrichlorid in Alkohol eine schwach grünlichbraune Färbung. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.

N-[4-Brom-phenyl]-N-[4-nitroso-phenyl]-hydroxylamin C₁₂H₂O₂N₂Br=ON-C₆H₄·N(OH)·C₆H₄Br (S. 12). Ziemlich schwer löslich in siedendem Wasser mit goldgelber Farbe (Bamberger, Ham, A. 382, 111). — Wird am Licht braun. Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Ammoniumehlorid in siedender wäßriger Lösung 4'-Brom-4-amino-diphenylamin. — Gibt mit Ferrichlorid in Alkohol eine schwach grünlichbraune Färbung. S. 12, Zeile 26 v. o. statt "N-[2-Brom-phenyl]-N-[4-nitroso-phenyl]-hydroxyl-

amin" lies "N-[4-Brom-phenyl]-N-[4-nitroso-phenyl]-hydroxylamin".

 $N-[4-Jod-phenyl]-N-[4-nitroso-phenyl]-hydroxylamin <math>C_1H_9O_9N_9I=ON\cdot C_6H_4\cdot N(OH)\cdot C_6H_4I.$ B. Neben anderen Produkten aus 4-Jod-1-nitroso-benzol beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure in Eisessig bei 20° (Bamberger, Ham, A. 382, 118). — Grünlichgelbe Blättchen (aus Aceton). F: $150-150,5^{\circ}$ (korr.; Zers.). Sehr schwer löslich in Petroläther und Äther, leicht in heißem Aceton und Wasser; sehr schwer löslich in Ammoniak.

S. 12, Zeile 31 v. o. statt "O-Acetyl-N-phenyl-N-[2-nitroso-phenyl]-hydroxylamin" lies "O-Acetyl-N-phenyl-N-[4-nitroso-phenyl]-hydroxylamin".

N - [4 - Jod - phenyl] - N - [2(oder 3) - jod - 4 - nitroso - phenyl] - hydroxylamin C₁₂H₆O₃N₃I₃ = ON·C₆H₃I·N(OH)·C₆H₄I. B. Neben anderen Produkten aus 4-Jod-1-nitrosobenzol beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure in Eisessig bei 20—25° (Bamberger, Ham, A. 382, 119). — Wurde nicht ganz rein erhalten. Braungelbe Krystalle (aus Aceton). F: 157° (korr.; Zers.; vorgewärmtes Bad). Mit roter Farbe löslich in Alkalien, weniger leicht löslich in Ammonisk.

Derivate des Schwefelanalogons des Phenylhydroxylamins.

N-Phenyl-8-[2-nitro-phenyl]-thiohydroxylamin $C_{12}H_{10}O_2N_2S=C_6H_5\cdot NH\cdot S\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus o-Nitro-phenylschwefelchlorid (Ergw. Bd. VI, S. 157) und Anilin in Äther (ZINCKE, FARR, A. 391, 79). — Rote Krystalle (aus Benzin). F: 94°. Leicht löslich in Alkohol, Ather und Benzol, weniger löslich in Benzin. — Bei Einw. von konz. Salzsäure entsteht o-Nitro-phenylschwefelchlorid. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe. Färbt sich mit Salpetersäure (D: 1,4) zunächst grün und gibt dann eine blaue Lösung, die allmählich rot wird.

N - Phenyl - S - [4-nitro - phenyl] - thiohydroxylamin $C_{12}H_{10}O_2N_2S=C_6H_5\cdot NH\cdot S\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus 1 Mol p-Nitro-phenylschwefelchlorid (Ergw. Bd. VI, S. 160) und 2 Mol Anilin in Eisessig (ZINCKE, A. 400, 19). — Blaßgelbe Blättchen oder Nadeln (aus Äther + Petroläther). F: 75°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, schwer in Benzin.

N-Phenyl-8-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-thiohydroxylamin $C_{13}H_{12}O_3N_3S = C_6H_5$. NH·S·C₆H₄(NO₃)·CH₃. B. Aus 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelchlorid (Ergw. Bd. VI, S. 214) und Anilin in Ather (ZINCKE, A. 406, 119)*— Orangegelbe Krystalle (aus Chloroform + Benzin). F: 91°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, ziemlich schwer in Äther.

N-Methyl-N-phenyl-S-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-thiohydroxylamin $C_{14}H_{14}O_2N_2S=C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot S\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_3$. B. Aus 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelchlorid (Ergw. Bd. VI, S. 214) und Methylanilin in Äther (ZINCKE, A. 406, 120). — Gelbe Krystalle (aus Benzin + Benzol). F: 78°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Eisessig, weniger löslich in Äther und Benzin.

 $ar{N-Phenyl-8-[1-chlor-naphthyl-(2)]-thiohydroxylamin}$ $C_{10}H_{12}NClS = C_6H_5 \cdot NH \cdot S \cdot C_{10}H_6Cl.$ B. Aus [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelchlorid (Ergw. Bd. VI, S. 318) und 2 Mol Anilin in heißem Benzol (ZINCKE, EISMAYER, B. 51, 762). — Nadeln (aus Benzin). F: 132°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, ziemlich schwer in Benzin. — Bei Einw. von konz. Salzsäure erhält man Bis-[1-chlor-naphthyl-(2)]-disulfid und Bis-[1-chlor-naphthyl-(2)]-disulfoxyd.

N-Phenyl-8-triphenylmethyl-thiohydroxylamin $C_{95}H_{37}NS = C_{9}H_{5} \cdot NH \cdot S \cdot C(C_{9}H_{5})_{3}$. B. Aus Triphenylmethylschwefelchlorid (Ergw. Bd. VI, S. 353) und Anilin (Vorländer, Mittag, B. 52, 421). — Tafeln (aus Chloroform + Alkohol). F: ca. 103°. Löslich in Benzol und Chloroform, schwer löslich in Alkohol und Petroläther. Unlöslich in verd. Säuren. — Färbt sich leicht bräunlich. Mit alkoh. Silbernitrat-Lösung entsteht ein schwarzbrauner Niederschlag.

N-Phenyl-S-[anthrachinonyl-(1)]-thiohydroxylamin $C_{50}H_{13}O_{2}NS = C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot S\cdot C_{6}H_{3}< C_{0}>C_{6}H_{4}$. B. Aus Anthrachinonyl-(1)-schwefelbromid (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 657)

und 2 Mol Anilin in siedendem Benzol (FRIES, SCHÜRMANN, B. 52, 2177). — Rote Nadeln (aus Benzol). F: 210°. Löslich in Eisessig, Benzol und Alkohol, schwer in Benzin. — Liefert beim Behandeln mit Bromwasserstoff-Eisessig Anthrachinonyl-(1)-schwefelbromid. Gibt beim Kochen mit Natriumsulfid und Alkali Anilin und Anthrachinonyl-(1)-mercaptan.

N-Phenyl-S-[anthrachinonyl-(2)]-thiohydroxylamin $C_{20}H_{13}O_2^*NS = C_6H_5^*NH \cdot S \cdot C_6H_3 < CO>C_6H_4$. B. Aus Anthrachinonyl-(2)-schwefelchlorid (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 662) und 2 Mol Anilin in Chloroform oder Benzol (Fries, Schürmann, B. 52, 2175). — Orangefarbene Nadeln (aus Methanol). F: 171°. Leicht löslich in Eisessig und Benzol, löslich in Alkohol, schwer löslich in Benzin. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blauviolett.

S-Trichlormethyl-N-phenyl-thiohydroxylamin $C_7H_6NCl_3S = C_8H_5 \cdot NH \cdot S \cdot CCl_3$ (S. 13). Gibt beim Erhitzen auf 125—130° Phenylisothiocyanat, Anilinhydrochlorid und eine unlösliche braune Verbindung $[C_7H_5NS]_X$ vom Schmelzpunkt 140° (Johnson, Hemingway, Am. Soc. 38, 1865).

N-Phenyl-S-[4-amino-anthrachinonyl-(1)]-thiohydroxylamin $C_{20}H_{14}O_2N_2S = C_6H_5\cdot NH\cdot S\cdot C_6H_8(NH_2) < {}^{CO}_{CO}>C_6H_4$. B. Aus [4-Amino-anthrachinonyl-(1)]-schwefelbromid (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 506) und Anilin in Benzol (Fries, Schürmann, B. 52, 2193). — Rotviolette Nädelchen. F: 180° (Zers.). — Beim Erhitzen mit Natriumdisulfid und wäßralkoh. Natronlauge entstehen Anilin und [4-Amino-anthrachinonyl-(1)]-mercaptan.

2. Hydroxylamine C₇H₉ON.

- 1. 2-Hydroxylamino-toluol, N-o-Tolyl-hydroxylamin, β -o-Tolyl-hydroxylamin, o-Tolylhydroxylamin $C_7H_9ON=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot OH$.
- 6 Nitro 2 hydroxylamino toluol, N [3 Nitro 2 methyl-phenyl] hydroxylamin C₇H₈O₃N₂, s. nebenstehende Formel (S. 14).

 B. {Bei der elektrolytischen Reduktion von 2.6 Dinitro toluol (Brand, Zöller, B. 40, 3330); vgl. a. Wibaut, R. 32, 290). Wird in 3 Modifikationen erhalten: 1. stabile, gelbe Krystalle (aus Benzol), F: 117—117,5°; 2. stabile, fast farblose Krystalle (aus Benzol), geht bei ca. 105° in die 1. Form über; 3. labile gelbe Nadeln (aus Benzol); die verschiedenen Formen lassen sich ineinander überführen (Br., B. 44, 2046). Liefert beim Erwärmen mit 25°/aiger Salzsäure auf dem Wasserbad 3.3′-Dinitro-2.2′-dimethyl-azoxybenzol und 5-Chlor-6-nitro-2-amino-toluol (Br., Z.; W.).
- 4.6 Dinitro 2 hydroxylamino toluol, N [3.5 Dinitro 2 methyl phenyl] hydroxylamin (?) $C_7H_7O_5N_3$, s. nebenstehende O_2N O_2N -

N-o-Tolyl-8-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-thiohydroxylamin $C_{14}H_{14}O_2N_2S=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot S\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_3$. B. Aus 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelchlorid und o-Toluidin in Ather (Zincke, A. 406, 119). — Braunrote Tafeln oder Blättchen. F: 140°.

N-o-Tolyl-8-triphenylmethyl-thiohydroxylamin $C_{26}H_{25}NS=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot S\cdot C(C_6H_5)_3$. B. Aus Triphenylmethylschwefelchlorid und o-Toluidin (Vorlander, Mittag, B. 52, 422). — Fast farblose Blättchen (aus Toluol). F: ca. 141°.

8-Trichlormethyl-N-o-tolyl-thiohydroxylamin $C_8H_8NCl_3S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot S \cdot CCl_3$ (S. 14). Gibt beim Erwärmen auf 128° o-Tolylisothiocyanat (Johnson, Hemingway, Am. Soc. 38, 1866). — Verbindung $C_8H_7NCl_2S$ oder $C_{16}H_{14}N_2Cl_4S_2$ (S. 14). F: 112°; zersetzt sich bei 145° (J., H., Am. Soc. 38, 1865).

2. 3-Hydroxylamino - toluol, N-m - Tolyl- hydroxylamin, β -m - Tolyl- hydroxylamin, m-Tolylhydroxylamin $C_7H_9ON=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot OH$.

N-Carbäthoxy-N-m-tolyl-hydroxylamin, N-Oxy-N-m-tolyl-urethan $C_{10}H_{18}O_3N=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N(OH)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus N-m-Tolyl-hydroxylamin und Chlorameisensäureäthylester in Äther (BAMBERGER, B. 52, 1121). — Krystalle. F: 30° .

3. 4 - Hydroxylamino-toluol, N-p - Tolyl-hydroxylamin. $\beta-p$ - Tolyl-hydroxylamin, p - Tolylhydroxylamin $C_7H_9ON = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot OH$ (S. 15). Liefert bei Einw. von kalter verdünnter Schwefelsäure Toluchinol (Bamberger, B. 33, 3615 Anm. 2; 36, 2031; A. 390, 164). {Beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure ... (Ba., B. 28, 246}; A. 390, 180). Bei Einw. von konz. Schwefelsäure unterhalb 0^0 erhält man

die Verbindung $(C_7H_7N)_{\Sigma}$ [Rötlichgelbes amorphes Pulver. Sintert bei 130—135°, schmilzt bei 155—160°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in anderen Lösungsmitteln] und die Verbindung $C_{28}H_{28}N_4 + H_2O$ [Dunkelgraues, amorphes Pulver. Schmilzt nicht bis 270°. Sehr schwer löslich in Chloroform, löslich in verdünnten Mineralsäuren] (BA., A. 390, 182). p-Tolylhydroxylamin liefert bei Einw. von 4-Nitro-toluol und konz. Schwefelsäure bei —3° bis —4° 5-Nitro-4′-amino-2-methyl-diphenylmethan (BA., A. 390, 187). Beim Erhitzen mit Phenol und verd. Schwefelsäure erhält man 4′-Oxy-4-methyl-diphenylamin, p.p′-Azoxytoluol und Toluhydrochinon (BA., A. 390, 189).

N.N-Di-p-tolyl-hydroxylamin $C_{14}H_{15}ON = (CH_3 \cdot C_6H_4)_9N \cdot OH$. B. Aus p-Nitrosotoluol und p-Tolylmagnesiumbromid in absol. Äther bei -5^0 bis -10^0 (Wieland, Roseeu, B. 48, 1118). — Gelbliche Krystalle. Färbt sich bei 80° rot. F: $91-92^\circ$ (Zers.). Sehr leicht löslich in Äther, Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer in Petroläther; unlöslich in Säuren und Alkalien. — Zersetzt sich nach einigen Tagen unter Bildung von Di-p-tolylamin und eines roten Produktes. Bei der Reduktion entsteht Di-p-tolylamin. Beim Behandeln mit Chlorwasserstoff in Äther erhält man 2.6-Dimethyl-9.10-di-p-tolyl-9.10-dihydro-phenazin. N.N-Di-p-tolyl-hydroxylamin liefert mit N.N-Diphenyl-hydrazin einen rotvioletten Farbstoff. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe, die nach kurzer Zeit in Grün umschlägt.

N-Cyan-N-p-tolyl-hydroxylamin $C_8H_8ON_2=CH_2\cdot C_6H_4\cdot N(OH)\cdot CN$. B. Aus N-p-Tolyl-hydroxylamin, Bromeyan und überschüssigem Natriumdicarbonat in Alkohol (Wieland, Roseeu, A. 892, 195). — Krystalle, die sich nach wenigen Minuten zersetzen. — $C_8H_8ON_2+2HCl$. Krystalle. Zersetzt sich bei 155°.

N-p-Tolyl-hydroxylamin-N-carbonsäure-triphenylamidin, N"-Oxy-N.N.N'-triphenyl-N"-p-tolyl-guanidin $C_{28}H_{12}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N(OH) \cdot C(:N \cdot C_6H_5) \cdot N(C_6H_5)$. B. Aus Chlorameisensäure-triphenylamidin und N-p-Tolyl-hydroxylamin in Toluol auf dem Wasserbad (Ley, Winkler, B. 47, 2946). — Schwach grünliche Nadeln. F: 164°. — Cuprisalz. Rotbraune Blättchen (aus Xylol).

2.6 - Dinitro - 4 - hydroxylamino - toluol, N-[3.5-Dinitro-4-methyl-phenyl] - hydroxylamin C₇H₇O₅N₃, s. nebenstehende Formel (S. 17). B. O₂N NO₂ Entsteht neben anderen Produkten aus 2.4.6-Trinitro-toluol bei der elektrolytischen Reduktion in wäßrig-alkoholischer Essigsäure bei Gegenwart von Natriumacetat an einer Silberkathode bei 40—50° (Brand, Eisenmenger, NH-OH J. pr. [2] 87, 501). — Liefert beim Erwärmen mit konz. Salzsäure 2.6-Dinitro-4-aminotoluol und 3.5.3′.5′-Tetranitro-4.4′-dimethyl-azoxybenzol (Anschütz, Zimmermann, B. 48, 153; Br., El.; vgl. a. Cohen, Darin, Soc. 81, 27). Beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Salzsäure und Kupferpulver erhält man 2.6-Dinitro-4-aminotoluol (Br., El.). Bei Einw. von Phosphorpentachlorid in Äther entstehen 3.5.3′.5′-Tetranitro-4.4′-dimethyl-azobenzol und 2.6-Dinitro-4-aminotoluol (Br., El.).

S-[2-Nitro-phenyl]-N-p-tolyl-thiohydroxylamin $C_{13}H_{13}O_2N_2S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot NO_3$. B. Aus o-Nitro-phenylschwefelchlorid und p-Toluidin in Äther (ZINCKE, FARE, A. 391, 80). — Gelbe Nadeln oder Blättchen (aus Eisessig oder Benzin). F: 133°. Leicht löslich in Eisessig, Benzol und Chloroform, weniger löslich in Benzin.

S-[4-Nitro-phenyl]-N-p-tolyl-thiohydroxylamin $C_{13}H_{12}O_2N_3S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus p-Nitro-phenylschwefelchlorid und 2 Mol p-Toluidin in Ather (ZINCKE, LENHARDT, A. 400, 20). — Gelbe Nadeln (aus verd. Methanol). F: 73°. Schwer löslich in Benzin, sonst leicht löslich.

N-p-Tolyl-8-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-thiohydroxylamin $C_{14}H_{14}O_2N_2S = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot S \cdot C_8H_4(NO_2) \cdot CH_3$. B. Aus 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelchlorid und p-Toluidin in Äther (ZINCKE, A. 406, 119). — Gelbbraune Prismen. F: 81°.

S-Trichlormethyl-N-p-tolyl-thiohydroxylamin $C_8H_8NCl_8S=CH_4\cdot NH\cdot S\cdot CCl_3$ (S. 17). F: 72°; bei 145° tritt heftige Zersetzung ein (Johnson, Hemingway, Am. Soc. 38, 1864). — Gibt bei längerem Erwärmen auf 110—120° p-Tolylisothiocyanat und eine braune, unlösliche Verbindung $[C_8H_7NS]_x$ (schmilzt nicht bis 270°), die auch beim Erhitzen der nachfolgenden Verbindung $C_8H_7NCl_8S$ oder $C_{16}H_{14}N_3Cl_4S_2$ auf 140—145° entsteht. — Verbindung $C_8H_7NCl_8S$ oder $C_{16}H_{14}N_3Cl_4S_2$ (S. 17). Nadeln (aus Äther). Zersetzt sich bei 145° explosionsartig. Beim Erwärmen auf 140—145° erhält man p-Tolylisothiocyanat und die Verbindung $[C_8H_7NS]_x$ (s. o.).

4. ω -Hydroxylamino-toluol. N-Benzyl-hydroxylamin, β -Benzyl-hydroxylamin $C_7H_9ON = C_9H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot OH$ (S. 17). B. {Das salzsaure Salz ...; man erhält die freie Base ... (Behrend, Leuchs, A. 257, 214}; Jones, Sneed, Am. Soc. 39, 677). Beim Kochen von Benzophenonoxim-N-benzyläther (Ergw. Bd. XI/XII, S. 456) mit alkoh. Salzsäure (Alessandri, R. A. L. [5] 23 II, 220).

Bisnitrosylbenzyl $C_{14}H_{14}O_2N_2=(C_6H_5\cdot CH_2)_2N_2O_2$ (S. 19). Beim Erhitzen der Krystalle erhält man unter gewissen Bedingungen eine grünblaue Schmelze, die rasch gelb wird; die Lösungen in kaltem Eisessig und in heißem Alkohol, Chloroform und Benzol zeigen eine schwach blaugrüne, rasch verblassende Färbung (Bamberger, B. 44, 3066).

N.N-Dibenzyl-hydroxylamin $C_{14}H_{15}ON = (C_6H_5\cdot CH_4)_3N\cdot OH$ (S. 19). Liefert bei der Oxydation mit gelbem Quecksilberoxyd in Chloroform N-Benzyl-isobenzaldoxim (Ergw. Bd. XI/XII, S. 455) (Angell, Alessandri, Alazzi-Mancini, R. A. L. [5] 20 I, 554).

N-Formyl-N-benzyl-hydroxylamin, N-Benzyl-formhydroxamsäure $C_0H_0O_2N=C_6H_5\cdot CH_2\cdot N(OH)\cdot CHO$. B. Bei 2-wöchiger Einw. von Ameisensäureäthylester auf N-Benzylhydroxylamin bei Zimmertemperatur (Jones, Sneed, Am. Soc. 39, 677). — Nadeln (aus Äther + Ligroin). F: 49—50°. Leicht löslich in Äther und Alkohol, schwer in Wasser. — Beim Erwärmen mit Chlorwasserstoff in Eisessig auf dem Wasserbad entstehen Benzaldehyd, Benzylamin und Formamid. Beim Erhitzen mit Phosphorpentoxyd erhält man Benzylisocyanat. — $Cu(C_8H_6O_2N)_2$. Graublaue Krystalle (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen.

N-Acetyl-N-benzyl-hydroxylamin, N-Benzyl-acethydroxamsäure $C_9H_{11}O_2N=C_6H_5\cdot CH_2\cdot N(OH)\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 22). B. Durch Einw. von Benzolsulfhydroxamsäure auf Phenylaceton in alkoh. Kalilauge (Angell, R. A. L. [5] 21 I, 624). — F: 127°. — $Cu(C_9H_{10}O_2N)_2$.

N-Benzyl-N-[α -oximino-benzyl]-hydroxylamin, Benzoesäure-[N-benzyl-oxyamid]-oxim, Oxim der N-Benzyl-benzhydroxamsäure $C_{14}H_{14}O_2N_2=C_8H_5$. CH_2 . N(OH)- $C(:N\cdot OH)\cdot C_8H_5$. B. Beim Erwärmen von 2 Mol salzsaurem N-Benzyl-hydroxylamin mit je 1 Mol Benzhydroximsäurechlorid und Natriumäthylat in alkoh. Lösung auf 30—40° (Ley, Ulrich, B. 47, 2943). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 112—113°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. — Gibt mit Ferrichlorid eine tiefblaue Färbung. — $Cu(C_{14}H_{13}O_2N_2)_2$. Rotbraune Krystelle. Verpufft bei 133—135°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Eisessig und Pyridin. — $C_{14}H_{14}O_2N_2+HCl$. Krystalle. F: 170° (Zers.).

N-Benzyl-hydroxylamin-N-carbonsäure-phenylamidin (?) $C_{14}H_{16}ON_3 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(OH) \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot C_6H_5(?)$. B. Eine Verbindung, der vermutlich diese Konstitution zukommt, entsteht aus Phenylcyanamid und N-Benzyl-hydroxylamin in Alkohol (Ley, Winkler, B. 47, 2947). — $Ni(C_{14}H_{14}ON_3)_2$. Dunkle Krystalle. Schwer löslich in Alkohol und Äther.

N-Benzyl-hydroxylamin-N-carbonsäure-triphenylamidin, N"-Oxy-N.N.N'-triphenyl-N"-benzyl-guanidin $C_{26}H_{25}ON_3 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(OH) \cdot C(:N \cdot C_6H_5) \cdot N(C_6H_5)_2$. B. Aus Chlorameisensäure-triphenylamidin und N-Benzyl-hydroxylamin in Toluol (Ley, Winkler, B. 47, 2947). — Krystalle (aus Benzol). F: 139°. Löslich in organischen Lösungsmitteln. — Gibt mit Ferrichlorid in Alkohol eine violette, bald schwarzgrün werdende Färbung.

3. Hydroxylamine $C_8H_{11}ON$.

1. α -Hydroxylamino- α -phenyl-äthan $C_8H_{11}ON = C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot OH) \cdot CH_3$.

β-Nitro-α-hydroxylamino-α-phenyl-äthan C₈H₁₀O₃N₂ = C₆H₅·CH(NH·OH)·CH₂·NO₅. B. Aus ω-Nitro-styrol beim Behandeln mit 1 Mol Hydroxylamin in Alkohol (Posner, A. 389, 114). — Krystalle (aus Alkohol). F: 99—100°. Schwer löslich in Wasser; leicht löslich in verd. Natronlauge und verd. Salzsäure. — Reduziert Fehlingsche Lösung und ammoniakalische Silberlösung in der Kälte.

2. 2 - Hydroxylamino - 1.3 - dimethyl - benzol, 2 - Hydroxylamino - m - xylol, N - [2.6 - Dimethyl - phenyl] - hydroxylamin $C_8H_{11}ON$, s. nebenstehende Formel (S. 29).

Verbindung [C₉H₁₉O₂]_x. Ebullioskopisches Verhalten in Aceton und Methoxyl-Gehalt: Bamberger, B. 51, 631, 633. — B. Entsteht neben 2-Amino-5-methoxy-1.3-dimethylbenzol beim Behandeln von N-[2.6-Dimethyl-phenyl]-hydroxylamin mit methylalkoholischer Schwefelsäure unter Luftausschluß (B., B. 36, 2040; 51, 631). — Körnige Krystalle (aus Ligroin), Prismen (aus Aceton). F: 139—140° (vorgewärmtes Bad). Ziemlich leicht löslich in kaltem Alkohol und Benzol, sehwer in kaltem Ligroin, kaum löslich in heißem Wasser. — Beim Erhitzen auf 250—270° entstehen Formaldehyd und 2-Oxy-1.3-dimethyl-benzol. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rotbrauner Farbe.

3. 4-Hydroxylamino-1.3-dimethyl-benzol, 4-Hydroxylaminom-xylol, N-/2.4-Dimethyl-phenyl]-hydroxylamin C₈H₁₁ON, s. nebenstehende Formel (S. 29). B. {Durch Reduktion von 4-Nitro-1.3-dimethylbenzol...; Bamberger, Brady, B. 33, 3642}; vgl. a. Ba., Reber, B. 46, 792).—
Beim Behandeln mit konz. Salzsäure erhält man 5-Chlor-2.4-dimethyl-anilin und
6-Chlor-2.4-dimethyl-anilin (Ba., R., B. 46, 800).

4. Hydroxylamine C₂H₁₃ON.

- 1. 1^1 -Hydroxylamino-1-propyl-benzol $C_9H_{13}ON = C_6H_5 \cdot CH(C_2H_5) \cdot NH \cdot OH$.
- N-Phenyl-N-[α -phenyl-propyl]-hydroxylamin $C_{15}H_{17}ON=C_6H_5\cdot CH(C_2H_5)\cdot N(OH)\cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von N-Phenyl-isobenzaldoxim mit 1 Mol Äthylmagnesium-jodid in Äther (Angell, Alessandri, Alazzi-Mancini, R. A. L. [5] 20 I, 549). Prismen (aus Alkohol). F: 127°. Leicht löslich in Äther, schwer in Alkohol. Färbt sich am Licht gelb. Beim Erwärmen mit Kaliumpermanganat-Lösung entsteht Nitrosobenzol.
- 2. 5-Hydroxylamino-1.2.4-trimethyl-benzol, N-[2.4.5-Trimethyl-phenyl]-hydroxylamin, N-Pseudocumyl-hydroxylamin C₉H₁₃ON, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 5-Nitro-pseudocumol mit Zinkstaub und Ammoniumchlorid in verd. Alkohol bei 60—70° (Bamberger, B. 43, 1848). Nadeln (aus Äther + CH₃ Petroläther). F: 103,5—104,5° (vorgewärmtes Bad). Leicht löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol, sehr schwer in Petroläther. Gibt bei mehrtägiger Einw. von verd. Schwefelsäure 2.4.5-Trimethyl-chinol.

2. Monohydroxylamine $C_nH_{2n-11}ON$.

Hydroxylamine $C_{10}H_9ON$.

- 1. 1 Hydroxylamino naphthalin. $N [a Naphthyl] hydroxylamino C_{10}H_{9}ON = C_{10}H_{7}\cdot NH\cdot OH$ (S. 32). Gibt mit Ammoniak und Amylnitrit in Äther oder Benzol 1-Nitrosohydroxylamino-naphthalin (Syst. No. 2219) (Baudisch, Ch. Z. 35, 1141; D. R. P. 227659; C. 1910 II, 1578; Frdl. 10, 127; B., Fürst, B. 45, 3428).
- 8-[2-Nitro-phenyl]-N- α -naphthyl-thiohydroxylamin $C_{16}H_{12}O_2N_2S=C_{10}H_7\cdot NH\cdot S\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus o-Nitro-phenylschwefelchlorid (Ergw. Bd. VI, S. 157) und α -Naphthylamin in Chloroform unter Kühlung (ZINCKE, FARR, A. 391, 80). Rote Nadeln (aus Chloroform + Benzin). F: 129°. Leicht löslich in Chloroform, Alkohol und Eisessig, schwer in Benzin.
- **8-[2-Nitro-4-methyl-phenyl]-N-\alpha-naphthyl-thiohydroxylamin** $C_{17}H_{14}O_2N_2S=C_{10}H_7\cdot NH\cdot S\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_3$. B. Aus 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelchlorid (Ergw. Bd. VI, S. 214) und 2 Mol α -Naphthylamin in Benzol (ZINCKE, A. 406, 120). Orangegelbe Nadeln (aus Chloroform + Benzin). F: 143°. Ziemlich leicht löslich in Benzol, Chloroform und Eisessig, schwer in Äther.
- N-[Naphthyl-(1)]-S-[1-chlor-naphthyl-(2)]-thiohydroxylamin $C_{20}H_{14}NClS = C_{10}H_7\cdot NH\cdot S\cdot C_{10}H_6Cl$. B. Aus [1-chlor-naphthyl-(2)]-schwefelchlorid (Ergw. Bd. VI, S. 318) und α -Naphthylamin in Benzol auf dem Wasserbad (ZINCKE, EISMAYER, B. 51, 762). Krystalle (aus Benzol + Benzin). F: 154°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol und Benzin. Gibt bei Einw. von konz. Salzsäure Bis-[1-chlor-naphthyl-(2)]-disulfid und Bis-[1-chlor-naphthyl-(2)]-disulfoxyd. Liefert mit Benzoldiazoniumchlorid einen roten Farbstoff.
- 2. 2 Hydroxylamino naphthalin, N [β Naphthyl] hydroxylamin $C_{10}H_{9}ON = C_{10}H_{7}\cdot NH\cdot OH$. B. Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine mit Ammoniak gesättigte alkoholische Lösung von 2-Nitro-naphthalin (Baudisch, Fürst, B. 50, 324). Blättehen (aus Chloroform). F: 126°. Geht beim Behandeln mit Ammoniak und Amylnitrit in Äther in 2-Nitrosohydroxylamino-naphthalin (Syst. No. 2219) über.
- S-[2-Nitro-phenyl]-N- β -naphthyl-thiohydroxylamin $C_{16}H_{19}O_{2}N_{2}S=C_{10}H_{7}\cdot NH\cdot S\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}$. B. Aus o-Nitro-phenylschwefelchlorid (Ergw. Bd. VI, S. 157) und 2 Mol β -Naphthylamin in Äther unter Kühlung (ZINCKE, FARR, A. 391, 80). Rote Krystalle (aus Eisessig). F: 158°. Schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in Eisessig und Benzol.
- **8-[2-Nitro-4-methyl-phenyl]-N-β-naphthyl-hydroxylamin** $C_{17}H_{14}O_2N_2S=C_{10}H_7$ · NH·S·C₆H₃(NO₃)(CH₃). B. Aus 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelchlorid (Ergw. Bd. VI, S. 214) und 2 Mol β-Naphthylamin in Benzol (ZINCKE, A. 406, 121). Orangegelbe Nädelchen (aus Eisessig). F: 177°.
- N-[Naphthyl-(2)]-S-[1-chlor-naphthyl-(2)]-thiohydroxylamin $C_{80}H_{14}NClS = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot S \cdot C_{10}H_6Cl$. B. Aus [1-Chlor-naphthyl-(2)]-schwefelchlorid (Ergw. Bd. VI, S. 318) und β -Naphthylamin in Benzol auf dem Wasserbad (ZINCKE, EISMAYEE, B. 51, 763). Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 132—133°. Leicht löslich in Äther und Benzol, löslich in Alkohol und Benzin. Beim Kochen mit Eisessig-Chlorwasserstoff entsteht [1-Chlor-naphthyl-(2)]-[2-amino-naphthyl-(1)]-sulfid.

3. Monohydroxylamine $C_n H_{2n-13} ON$.

 α - Hydroxylamino - diphenylmethan, $\,$ N - Benzhydryl - hydroxylamin $\rm C_{13}H_{13}ON=(C_6H_5)_2CH\cdot NH\cdot OH.$

N-Phenyl-N-benzhydryl-hydroxylamin $C_{10}H_{12}ON = (C_0H_5)_2CH \cdot N(OH) \cdot C_0H_5$. B. Aus N-Phenyl-isobenzaldoxim und Phenylmagnesiumbromid in Äther (Angeli, Alessandri, Atazzi-Mancini, R. A. L. [5] 20 I, 549). — Krystalle (aus Alkohol). F: 127°. Leicht löslich in Äther, schwer in Alkohol. — Wird am Licht langsam gelb. Liefert bei der Reduktion mit Zink und Essigsäure in Alkohol Phenylbenzhydrylamin. Bei Einw. von gelbem Quecksilberoxyd, Wasserstoffperoxyd, Äthylmagnesiumjodid, Phenylmagnesiumbromid oder Benzaldehyd in Gegenwart von Luft in siedendem Äther entsteht N-Phenyl-benzophenonisoxim (Ergw. Bd. XI/XII, S. 175).

N-Benzyl-N-benzhydryl-hydroxylamin $C_{20}H_{10}ON = (C_0H_5)_2CH \cdot N(OH) \cdot CH_2 \cdot C_0H_5$. B. Aus N-Benzyl-isobenzaldoxim (Ergw. Bd. XI/XII, S. 455) und Phenylmagnesiumbromid in siedendem Äther (Angell, Alessandri, Alazzi-Mancini, R. A. L. [5] 20 I, 554). — Farblose Masse (aus Petroläther). F: 105° . Ziemlich leicht löslich in Äther. — Wird durch Kaliumpermanganat oxydiert. Beim Kochen mit gelbem Quecksilberoxyd in Äther entsteht N-Benzhydryl-isobenzaldoxim (Ergw. Bd. XI/XII, S. 549) (An., Al., Al.-M.; A., R. A. L. [5] 23 II, 132, 221).

4. Monohydroxylamine $C_nH_{2n-21}ON$.

α-Hydroxylamino-triphenylmethan, N-Triphenylmethyl-hydroxylamin $C_{10}H_{17}ON = (C_6H_5)_3C\cdot NH\cdot OH$ (S. 33). B. {Aus Triphenylchlormethan ... (Μοτηκυμες, B. 37, 3152}; vgl. Stieglitz, Leech, B. 46, 2150; Am. Soc. 36, 289). — Krystalle (aus Äther). F: 130—135°. — Gibt beim Kochen mit Phosphorpentachlorid und Äther salzsaures Benzophenonanil. Liefert bei Einw. von Phosphorpentachlorid und Phosphoroxychlorid bei Zimmertemperatur und nachfolgender Zersetzung durch Wasser Triphenylcarbinol. Das salzsaure Salz gibt beim Erwärmen mit Phosphorpentoxyd auf 75° Benzophenonanil und geringere Mengen Benzophenon. Bei Einw. von Eisessig oder Acetanhydrid oder von einem Gemisch aus Eisessig, Acetanhydrid und Chlorwasserstoff auf N-Triphenylmethyl-hydroxylamin und nachfolgender Zersetzung durch Wasser entsteht Triphenylearbinol. N-Triphenylmethyl-hydroxylamin gibt beim Erhitzen mit Benzaldehyd auf 120—140° Triphenylcarbinol und N-Triphenylmethyl-isobenzaldoxim (Ergw. Bd. XI/XII, S. 558). — $C_{10}H_{17}ON + HCl.$ F: 158—160°. Löslich in Alkohol, unlöslich in kaltem Wasser, Ligroin und Äther.

N-Methyl-N-triphenylmethyl-hydroxylamin $C_{20}H_{19}ON = (C_6H_5)_3C \cdot N(CH_9) \cdot OH$. B. Aus Triphenylmethylchlorid und Methylhydroxylamin in Methanol + Benzol (STIEGLITZ, LEECH, Am. Soc. 36, 297; vgl. St., STAGNER, Am. Soc. 38, 2065). — Krystalle (aus Ligroin). F: 113°; löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Äther (St., L.). — Beim Erwärmen mit Salzsäure, bei Einw. von Phosphoroxychlorid + Phosphorpentachlorid oder beim Behandeln mit einem Gemisch aus Eisessig, Acetanhydrid und Chlorwasserstoff und nachfolgendem Zersetzen mit Wasser erhält man Triphenylcarbinol und N-Methyl-hydroxylamin (St., L.). Die gleichen Produkte erhält man beim Erhitzen von salzsaurem N-Methyl-N-triphenylmethyl-hydroxylamin mit Phosphorpentoxyd (St., L.). N-Methyl-N-triphenylmethyl-hydroxylamin liefert beim Erwärmen mit Phosphorpentachlorid in Äther und nachfolgenden Behandeln mit Salzsäure Methylanilin, Benzophenon und Triphenylcarbinol (St., St.; vgl. St., L.). — Hydrochlorid. F: 102° (St., L.). Löslich in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Äther, Ligroin und kaltem Wasser.

N-Triphenylmethyl-O(oderN)-benzoyl-hydroxylamin $C_{28}H_{21}O_2N = (C_6H_5)_3C \cdot NH \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$ oder $(C_6H_5)_3C \cdot N(OH) \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus N-Triphenylmethyl-hydroxylamin und 0,5 Mol Benzoylchlorid in Ather (Stieglitz, Leech, Am. Soc. 36, 291). — Krystalle (aus Chloroform + Ligroin). F: 155°. Löslich in Äther, Chloroform und Benzol. — Beim Erwärmen mit Natronkalk auf 160—165° entsteht Benzophenonanil. — Gibt mit Ferrichlorid-Lösung keine Färbung.

N - [4 - Chlor - triphenylmethyl] - hydroxylamin $C_{10}H_{16}ONCl = C_6H_4Cl \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot NH \cdot OH$. B. Aus 4-Chlor-triphenylchlormethan und Hydroxylamin in Methanol (STIEGLITZ, LEECH, Am. Soc. 36, 294). — Krystalle (aus Ligroin oder Ligroin + Alkohol). F: 117°. Löslich in Äther, Benzol und Chloroform. — Beim Erwärmen mit Phosphorpentachlorid in Äther

und nachfolgenden Erwärmen mit alkoh. Salzsäure erhält man Anilin, 4-Chlor-anilin, Benzophenon und 4-Chlor-benzophenon (Sr., L., $Am.\ Soc.$ 36, 295, 607). — Hydrochlorid. Löslich in Alkohol, unlöslich in Äther, Ligroin und kaltem Wasser. Wird beim Erwärmen mit Wasser zersetzt.

N-[4.4'-Dichlor-triphenylmethyl]-hydroxylamin $C_{19}H_{18}ONCl_2 = (C_0H_4Cl)_2C(C_0H_5)$ -NH·OH. B. Aus Phenyl-bis-[4-chlor-phenyl]-chlormethan und Hydroxylamin in Methanol (Stagner, Am. Soc. 38, 2074). — Gelbliche gummiartige Masse. Löslich in Äther, Alkohol, Ligroin und Benzol. — Bei Einw. von Phosphorpentachlorid in Äther und nachfolgender Verseifung mit Salzsäure erhält man Anilin, 4-Chlor-anilin, 4-Chlor-benzophenon und 4.4'-Di-chlor-benzophenon. — $C_{19}H_{16}ONCl_2 + HCl$. Farblose Masse. F: 129—130°. Löslich in Alkohol, schwer löslich in Äther, unlöslich in Benzol und Ligroin.

N-[4-Brom-triphenylmethyl]-hydroxylamin $C_{19}H_{16}ONBr=C_8H_4Br\cdot C(C_8H_5)_2\cdot NH\cdot OH$. B. Aus 4-Brom-triphenylchlormethan in Benzol und Hydroxylamin in wenig Methanol (Stagner, Am. Soc. 38, 2071). — Gelbe weiche Masse. — Beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid in Äther und nachfolgenden Verseifen mit Salzsäure erhält man Anilin, 4-Brom-anilin, Benzophenon und 4-Brom-benzophenon. — $C_{19}H_{16}ONBr+HCl.$ F: 144—145° (Zers.). Löslich in Alkohol, sehr schwer löslich in Äther, unlöslich in Ligroin.

N-Methyl-N-[4-brom-triphenylmethyl]-hydroxylamin $C_{20}H_{18}ONBr=C_{6}H_{4}Br-C(C_{6}H_{5})_{2}\cdot N(CH_{3})\cdot OH$. B. Aus 4-Brom-triphenylchlormethan und Methylhydroxylamin in Methanol + Benzol (STIEGLITZ, STAGKER, Am. Soc. 38, 2067). — Weiche Masse. — Beim Erwärmen mit Phosphorpentachlorid in Äther und nachfolgenden Verseifen mit Salzsäure erhält man Methylanilin, N-Methyl-4-brom-anilin, Benzophenon und 4-Brom-benzophenon. — $C_{20}H_{18}ONBr+HCl.$ Farblose Masse. Sintert bei 70°. Löslich in Chloroform, Alkohol und Äther, unlöslich in Ligroin. Spaltet bei Zimmertemperatur langsam Chlorwasserstoff ab.

 $\bf N$ -[4-Chlor-4'-brom-triphenylmethyl]-hydroxylamin $\rm C_{19}H_{18}ONClBr = C_6H_4Cl\cdot C(C_6H_4Br)(C_6H_5)\cdot NH\cdot OH. ~B.~Aus~4'-Chlor-4-brom-triphenylchlormethan in Benzol und Hydroxylamin in wenig Methanol (Stagner, Am. Soc. 38, 2079). — Gelber Sirup. — Bei Einw. von Phosphorpentachlorid in Äther und nachfolgender Verseifung mit Salzsäure erhält man Anilin, 4-Chlor-anilin und 4-Brom-anilin neben anderen Produkten. — <math display="inline">\rm C_{19}H_{15}ONClBr+HCl.$ Sintert bei 45°. Löslich in Alkohol, Äther und Chloroform, unlöslich in Ligroin. Wird durch Wasser zersetzt.

N-[4.4'-Dibrom-triphenylmethyl]-hydroxylamin $C_{19}H_{15}ONBr_2 = (C_6H_4Br)_2C(C_6H_5)\cdot NH\cdot OH.$ B. Aus 4.4'-Dibrom-triphenylchlormethan und Hydroxylamin in Benzol + Alkohol (Stagner, Am. Soc. 38, 2077). — Gelbe Flüssigkeit. — Beim Kochen mit Phosphorpentachlorid in Äther und nachfolgenden Verseifen mit Salzsäure erhält man Anilin, 4-Bromanilin, 4-Brom-benzophenon und 4.4'-Dibrom-benzophenon. — $C_{19}H_{15}ONBr_2 + HCl$. Erweicht bei 75°. Löslich in Methanol, Alkohol und Äther, unlöslich in Ligroin.

B. Oxy-hydroxylamine.

1. Hydroxylaminoderivate der Monooxy-Verbindungen.

a) Hydroxylaminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O$.

1. Hydroxylaminoderivate des Phenols $C_eH_eO=C_eH_5\cdot OH$.

2-Hydroxylamino-1-o-toluolsulfonyloxy-benzol, o-Toluolsulfonsäure-[2-hydroxylamino-phenylester] $C_{19}H_{13}O_4NS = HO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot SO_2\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine Lösung von o-Toluolsulfonsäure-[2-nitro-phenylester] in alkoh. Ammoniak auf dem Wasserbad (BAUDISCH, PISTOR, SILBERBLATT, B. 49, 193). — Prismen (aus Schwefelkohlenstoff oder Tetrachlorkohlenstoff). F: 61°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Ligroin.

2-Hydroxylamino-1-p-toluolsulfonyloxy-benzol, p-Toluolsulfonsäure-[2-hydroxylamino-phenylester] $C_{19}H_{18}O_4NS = HO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot SO_9\cdot C_6H_4\cdot CH_9$. B. Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine mit Ammoniak gesättigte alkoholische Lösung von p-Toluolsulfonsäure-[2-nitro-phenylester] (Baudisch, Karzew, B. 45, 1167). — Nadeln (aus Benzol). F: 112,5°; sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (B., Ka.). — Liefert

beim Behandeln mit Silberoxyd in Essigester die beiden Formen des p-Toluolsulfonsäure-[2-nitroso-phenylesters] (B., Ka.). Gibt bei der Einw. von heißer verdünnter Schwefelsäure p-Toluolsulfonsäure-[6-amino-3-oxy-phenylester] (Klaus, B., B. 51, 1229). Bei Einw. von Amylnitrit auf die mit Ammoniak gesättigte Lösung in Benzol entsteht das Ammoniumsalz des p-Toluolsulfonsäure-[2-nitrosohydroxylamino-phenylesters] (Syst. No. 2221) (B., Ka.).

- 4-Nitro-2-hydroxylamino-1-methoxy-benzol, 4-Nitro-2-hydroxylamino-anisol $C_7H_8O_4N_8=H0\cdot NH\cdot C_6H_5(NO_2)\cdot O\cdot CH_3$. B. Neben 5.5'-Dinitro-2.2'-dimethoxy-azoxybenzol bei der elektrolytischen Reduktion von 2.4-Dinitro-anisol in fast neutraler Lösung an einer Silber-Kathode (Brand, Eisenmenger, J. pr. [2] 87, 507). Braunrotes Krystallpulver (aus Benzol). F: 129°. Gibt bei der Reduktion mit Kupferpulver und alkoh. Salzsäure 4-Nitro-2-amino-anisol. Liefert bei Einw. von alkoh. Alkali 5.5'-Dinitro-2.2'-dimethoxy-azoxybenzol. Beim Behandeln mit Eisenchlorid-Lösung unter Eiskühlung entsteht die Verbindung $C_{16}H_{16}O_8N_4$ [braune Krystalle (aus Alkohol); F: 121°].
- 2-Hydroxylamino-1-methylsulfon-benzol, Methyl-[2-hydroxylamino-phenyl]-sulfon $C_7H_9O_3NS = HO\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot SO_3\cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von Methyl-[2-nitrophenyl]-sulfon mit Zinkstaub und $40^9/_9$ iger Essigsäure (Claasz, B. 45, 1026). Gelbbraunes Ol. Gibt beim Erhitzen für sich oder in Eisessig-Lösung Methyl-[2-amino-phenyl]-sulfon und 2.2'-Bis-methylsulfon-azoxybenzol.
- 4-Hydroxylamino-1-p-toluolsulfonyloxy-benzol, p-Toluolsulfonsäure-[4-hydroxylamino-phenylester] $C_{13}H_{13}O_4NS = HO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot SO_2\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von p-Toluolsulfonsäure-[4-nitro-phenylester] in alkoh. Lösung mit Ammoniak und Schwefelwasserstoff bei 0° (BAUDISCH, KARZEW, B. 50, 328). Krystalle (aus Benzol und Ligroin). F: 104,3°. Liefert bei der Oxydation mit Silberoxyd in Essigester unter Zusatz von Natriumsulfat p-Toluolsulfonsäure-[4-nitroso-phenylester]. Beim Behandeln mit Amylnitrit und Ammoniak in Äther entsteht das Ammoniumsalz des p-Toluolsulfonsäure-[4-nitrosohydroxylamino-phenylesters] (Syst. No. 2221).

N.N-Bis-[4-methoxy-phenyl]-hydroxylamin $C_{14}H_{16}O_3N = HO \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$. Bis-[4-methoxy-phenyl]-stickstoffoxyd $C_{14}H_{14}O_3N = O:N(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)_2$. B. Entsteht aus der Verbindung $C_{14}^{C}N_3 = O:C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 157) durch Einw. von Pyridin, durch Einw. von Natriumjodid oder Zinkstaub in Aceton oder durch Einw. von Kaliumearbonat oder Kaliumhydroxyd in Aceton oder Chloroform (K. H. Meyer, Gottleb-Billroth, B. 52, 1482; Z. ang. Ch. 32, 363). — Kupferglänzende Blättchen oder Nädelchen. Sintert bei 120°; F: 150° (Zers.) (M., G.-B.), 161° (Zers.) (Wieland, Kögl, B. 55, 1801). Leicht löslich in Chloroform, Aceton, Acetylentetrachlorid und Essigester, löslich in Methanol, schwer löslich in Äther und Benzol, unlöslich in Wasser und Alkali (M., G.-B.). Absorptionsspektrum: M., G.-B., B. 52, 1479. — Setzt aus essigsaurer Natriumjodid-Lösung 3 Atome Jod in Freiheit (M., G.-B.). Verhalten gegen Brom, konz. Säuren, Phenylhydrazin und Phenylmagnesiumbromid: M., G.-B.

N.N-Bis-[4-äthoxy-phenyl]-hydroxylamin $C_{16}H_{19}O_3N = HO \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. Bis-[4-āthoxy-phenyl]-stickstoffoxyd $C_{16}H_{18}O_3N = O \cdot N(C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Einw. von Pyridin auf die Verbindung $C_4H_5 > O \cdot C_6H_4 \cdot N(O) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$ (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 157) (K. H. MEYER, GOTTLIEB-BILLEOTH, B. 52, 1484). — Goldgelbe bis kupferfarbige Krystalle.

2. Hydroxylaminoderivat des 3-0xy-toluols $C_7H_8O=CH_3\cdot C_6H_4\cdot OH$.

2.4 - Bis - hydroxylamino - 3 - oxy - toluol bezw. 2.4 - Dioxim des 1-Methyl-cyclohexantrions-(2.3.4) C₇H₁₀O₅N₂, s. nebenstehende Formeln (S. 36). B. Bei der Einw. von Amylnitrit auf 1-Methyl-cyclohexanon-(3) oder auf das 4-Oxim des 1-Methyl-cyclohexandions-(3.4) in Äther bei Gegenwart einer geringen Menge Acetylchlorid unter Kühlung (Kötz, Nussbaum, Takens, J. pr. [2] 90, 373, 374). — Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure auf dem Wasserbad 2.4-Diamino-1-methyl-cyclohexanon-(3).

b) Hydroxylaminoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O$.

S-[2-Nitro-phenyl]-N-[1-(2-nitro-phenylmercapto)-naphthyl-(2)]-thiohydroxylamin $C_{22}H_{15}O_4N_3S_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot S\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot S\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus 2-Amino-1-[2-nitro-phenylmercapto]-naphthalin und o-Nitro-phenylschwefelchlorid (Ergw. Bd. VI, S. 157) in siedendem Benzol (ZINCKE, FARR, A. 391, 83). — Gelbes Krystallpulver (aus Benzol + Benzin). F: 186—187°. Leicht löslich in Benzol, Eisessig und Chloroform, schwer in Benzin und Äther.

S-[4-Nitro-phenyl]-N-[1-(4-nitro-phenylmercapto)-naphthyl-(2)]-thiohydroxylamin C₂₂H₁₆O₄N₃S₂ = O₂N·C₆H₄·S·NH·C₁₀H₆·S·C₆H₄·NO₂. B. Aus 2·Amino-1-[4-nitro-phenylmercapto]-naphthalin und p-Nitro-phenylschwefelchlorid (Ergw. Bd. VI, S. 160) in Chloroform auf dem Wasserbad (ZINOKE, LENHARDT, A. 400, 23). — Gelbe Kryställchen (aus Benzol). F: 195°. Ziemlich leicht löslich in Chloroform, fast unlöslich in Benzin und Äther.

8 - [2 - Nitro - 4 - methyl - phenyl] - N - [1 - (2 - nitro - 4 - methyl - phenylmercapto) - naphthyl - (2)] - thiohydroxylamin $C_{24}H_{19}O_4N_3S_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot S \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot S \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot CH_3$. B. Aus β -Naphthylamin und 2-Nitro-4-methyl-phenylschwefelchlorid (Ergw. Bd. VI, S. 214) in siedendem Eisessig (Zincke, A. 406, 123). — Gelbbraune Krystallmasse (aus Toluol + Benzin). F: 184°. Löslich in Chloroform und Benzol, schwer löslich in Alkohol und Äther.

S-[1-Chlor-naphthyl-(2)]-N-{1-[1-chlor-naphthyl-(2)-mercapto]-naphthyl-(2)}-thiohydroxylamin $C_{30}H_{19}NCl_2S_2=C_{10}H_6Cl\cdot S\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot S\cdot C_{10}H_6Cl.$ B. Durch kurzes Kochen von 1 Mol 1-Chlor-naphthyl-(2)-schwefelchlorid (Ergw. Bd. VI, S. 318) und 2 Mol 2-Amino-1-[1-chlor-naphthyl-(2)-mercapto]-naphthalin in Benzol (ZINCKE, EISMAYER, B. 51, 764). — Nadeln (aus Benzol + Benzin). F: 187—188°. Leicht löslich in Benzol, schwerer in Alkohol und Benzin.

2. Hydroxylaminoderivate der Dioxy-Verbindungen.

4-Hydroxylamino-3.5-dioxy-diphenyl bezw. 3.5-Dioxo-4-oximino-1-phenyl-OH

cyclohexan, Phenylviolansäure $C_{12}H_{11}O_3N=C_6H_5\cdot \overset{\cdot}{\bigcirc} \cdot NH\cdot OH$ bezw.

C₆H₅·HC<CH₂·CO>C:N·OH. B. Aus Phenyldihydroresorein (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 380) und Kaliumnitrit in verd. Salzsäure (Lifschitz, B. 46, 3249). — Sehr zersetzliches hellgrünes Krystallpulver. F: 175°. Löslich in Chloroform mit rotbrauner Farbe, in wäßr. Alkalien mit blaugrüner, bald in Rotbraun übergehender Farbe. — Beim Erwärmen mit Wasser auf ca. 60° entsteht ein braunes, bei 180° noch nicht schmelzendes Produkt (vgl. hierzu L., B. 47, 1073).

C. Oxo-hydroxylamine.

1. Hydroxylaminoderivate der Monooxo-Verbindungen.

a) Hydroxylaminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-2}O$.

1. Hydroxylaminoderivat des 1-Methyl-3-isopropyl-cyclopentanons-(2) $C_0H_{10}O=CH_3\cdot C_0H_0O\cdot CH(CH_3)_2$.

 8^1 -Hydroxylamino-1-methyl-3-isopropyl-cyclopentanon-(2), Campherphoron-hydroxylamin, Oxaminodinydrocampherphoron $C_9H_{17}O_2N=$

 $\text{HO} \cdot \text{NH} \cdot \text{C(CH}_3)_2 \cdot \text{HC} \stackrel{\text{CO}}{\cdot \text{CH}_2} \cdot \stackrel{\text{CH}}{\cdot \text{CH}_2}$ (S. 40). B. Beim Behandeln mit Chlorwasserstoff

in Äther erhält man eine Verbindung vom Schmelzpunkt 175° und die Verbindung (CH₃)₂C NH CO · CH · CH₃ (Syst. No. 3180) (Francesconi, Sanna, G. 45 I, 40).

- 2. Hydroxylaminoderivate der Monooxo-Verbindungen $\mathrm{C_{10}H_{18}O.}$
- 1. Hydroxylaminoderivat des 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexanons-(2), [p-Menthanons-(2)] $C_{10}H_{18}O = CH_3 \cdot C_6H_8O \cdot CH(CH_3)_2$.

Oxim des 1-Hydroxylamino-p-menthanons-(2), Hydroxylamino-cxim des Carvomenthons $C_{10}H_{20}O_2N_2 = (HO\cdot NH)(CH_3)C < C(:N\cdot OH)\cdot CH_2 > CH\cdot CH(CH_3)_2$. B. Entsteht neben anderen Verbindungen beim Erwärmen des Nitrosochlorids des Dihydrolimonens (Ergw. Bd. V, S. 44) mit 1 Mol Hydroxylamin in Methanol auf dem Wasserbad (Cusmano, R. A. L. [5] 22 I, 619). — Nadeln (aus Äther). F:118°. Leicht löslich in den gewöhnlichen organischen Lösungsmitteln, in verd. Alkalien und ziemlich konz. Säuren. — Reduziert Fehlingsche Lösung und ammoniakalische Silber-Lösung. Das Hydrochlorid gibt bei der Einw. von Natriumnitrit-Lösung das Oxim des 1-Nitrosohydroxylamino-p-menthanons-(2) (Syst. No. 2221). Kondensiert sich in alkoh. Lösung mit Aldehyden; das Benzal-Derivat $C_{17}H_{24}O_2N_2$ krystallisiert aus Alkohol in Prismen und schmilzt bei 141°, das 4-Nitro-benzal-Derivat ist gelb. — Liefert beim Behandeln mit Ferrichlorid ein gelbes amorphes Pulver, das bei Einw. von Salzsäure blau wird.

- 2. Hydroxylaminoderivate des 1-Methyl-4-isopropyl-cyclohexanons-(3), [p-Menthanons-(3)] $C_{10}H_{18}O = CH_3 \cdot C_6H_8O \cdot CH(CH_3)_2$.
- Oxim des 1-Hydroxylamino-p-menthanons-(3), Hydroxylamino-oxim aus p-Menthen-(1)-on-(3) $C_{10}H_{20}O_2N_2=(HO\cdot NH)(CH_3)C<\frac{CH_2\cdot C(:N\cdot OH)}{CH_2\cdot CH_2}>CH\cdot CH(CH_3)_2$.

 B. Entsteht neben dem Oxim des p-Menthen-(1)-ons-(3) bei Einw. von überschüssigem Hydroxylamin auf p-Menthen-(1)-on-(3) (SCHIMMEL & Co., C. 1910 II, 1756). Prismen. F: 164—165°. Reduziert beim Erwärmen sofort Fehlingsche Lösung. Gibt beim Kochen mit Quecksilberoxyd in alkoh. Lösung eine blaue Färbung.
- 2 Brom 4 hydroxylamino p menthanon (3) $C_{10}H_{18}O_2NBr = CH_3 \cdot HC < \frac{CHBr \cdot CO}{CH_2 CH_2} \cdot C(NH \cdot OH) \cdot CH(CH_3)_2$. B. Neben anderen Produkten aus opt.-akt. 2.4-Dibrom-p-menthanon-(3) und Hydroxylamin in Alkohol bei 90° (Cusmano, R. A. L. [5] 22 II, 574). Krystalle (aus Alkohol). F: 158—160°. Löslich in verd. Säuren, unlöslich in Alkalilaugen. Reduziert in der Wärme Frhlingsche Lösung. Beim Behandeln mit Natriumnitrit und Salzsäure entsteht 2-Brom-4-nitrosohydroxylamino-p-menthanon-(3) Syst. No. 2221).
- 8 Hydroxylamino p menthanon (3), Pulegonhydroxylamin $C_{10}H_{19}O_2N=CH_3\cdot HC < CH_3\cdot CO_2 > CH\cdot C(CH_3)_s\cdot NH\cdot OH$ (S. 41). B. Bei der Reduktion von 8-Nitrosomenthon mit Wasserstoff und Platinschwarz (Cusmano, R. A. L. [5] 26 II, 90). Gibt bei kurzem Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung Anhydro-pulegonhydroxylamin (Syst. No. 3180); bei längerem Einleiten von Chlorwasserstoff erhält man Pulegonoxim(?) (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 68) (Francesconi, Sanna, G. 45 1, 37).

b) Hydroxylaminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-4}O$.

 $Hydroxylaminoderivate \ der \ Monooxo-Verbindungen \ C_{10}H_{16}O.$

1. Hydroxylaminoderivate des 1 - Methyl - 4 - isopropenyl - cyclohexanons-(2), [p-Menthen-(8(9))-ons-(2)] $C_{10}H_{16}O=CH_3\cdot C_6H_8O\cdot C(CH_3):CH_2$.

Oxim des 1 - Hydroxylamino - 1 - methyl - 4 - isopropenyl - cyclohexanons - (2), $\alpha \cdot Hydroxylaminooxim \ aus \ d \cdot Limonen \ C_{10}H_{18}O_2N_2 = \\ (HO \cdot NH)(CH_3)C < & C(:N \cdot OH) \cdot CH_2 \\ > CH \cdot C(CH_3) \cdot CH_2. \quad B. \quad Entsteht \ neben \ den \ Verbindungen$

 $C_{10}H_{16}O_2N_2$ und $C_{10}H_{21}O_3N$, (s. Ergw. Bd. V, S. 71) bei kurzem Erwärmen des α -oder β -Nitrosochlorids des d-Limonens (Ergw. Bd. V, S. 71) mit Hydroxylamin in Äther + Methanol (Cusmano, G. 40 I, 609). Aus der Verbindung $C_{10}H_{16}O_2N_3$ (s. u.) bei der Einw. von Säuren (C., G., 40 I, 611) oder beim Behandeln mit Wasserstoff und Platinschwarz (C., R. A. L. [5] 26 II, 90). — Krystalle (aus verd. Methanol). Zersetzt sich bei 150°. [α] $^{\circ}$: +17,7° (in Alkohol; c =.5,3). Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Benzol; löslich in warmem Wasser mit alkal. Reaktion; sehr leicht löslich in Öslich in Genzol; löslich in Reduziert Fehllnügsche Lösung. Geht beim Lösen in Alkalien oder in alkoh. Lösung bei Einw. geringer Mengen von Salzen in die Verbindung $C_{10}H_{16}O_2N_2$ (s. u.) über. — $C_{10}H_{18}O_2N_2+HCl+H_2O$. F: 142°; schmilzt wasserfrei bei 153°. Ziemlich leicht löslich in Methanol und Alkohol; löslich in ca. 2 Tln. siedendem Wasser. [α] $^{\circ}$: —35,3° (in Wasser; α = 11,8).

Verbindung C₁₀H₁₆O₂N₂. Zur Konstitution vgl. Cusmano, R. A. L. [5] **26** II, 90. Bestimmung des Mol. Gew. in Eisessig (kryoskopisch) und in Alkohol (ebullioskopisch): C., G. **40** I, 611. — B. Aus dem α-Hydroxylaminooxim aus d-Limonen (s. o.) beim Lösen in Alkalien oder bei Einw. geringer Mengen von Salzen in alkoh. Lösung (C., G. **40** I, 611). — Goldgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 167,5° (heftige Zersetzung). Schwer löslich in åther, sehr schwer in Benzol, unlöslich in Ligroin; löslich in Säuren mit roter Farbe, löslich in Alkalien. — Reduziert nicht Fehlingsche Lösung. Liefert beim Behandeln mit Wasserstoff und Platinschwarz das α-Hydroxylaminooxim aus d-Limonen (C., R. A. L. [5] **26** II, 90); die gleiche Verbindung entsteht bei der Einw. von Säuren; beim Behandeln mit einer äther. Chlorwasserstoff-Lösung erhält man außerdem eine chlorhaltige unbeständige Verbindung (gelbe Prismen; explodiert bei 130°). — Gibt in konz. Schwefelsäure mit Diphenylamin eine blaue, mit Phenol eine violette Färbung.

 β -Hydroxylaminooxim aus d-Limonen $C_{10}H_{10}O_2N_2$. Über eine als solches aufgefaßte Verbindung vgl. Ergw. Bd. V, S. 71.

2. Hydroxylaminoderivat des 2.6.6 - Trimethyl-bicyclo - [1.1.3] - heptanons-(3) $C_{10}H_{16}O = (CH_3)_8C_7H_7O$. $(CH_3)_2C - CH - C(CH_3)(NH \cdot OH)$

Oxim des 2-Hydroxylamino - 2.6.6 - trimethylbicyclo - [1.1.3] - heptanons - (3), Hydroxylamino - oxim aus α-Pinen C₁₀H₁₈O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Nitrosochlorid des dl-α-Pinens und 2 Mol Hydroxylamin in Methanol + Äther auf dem Wasserbad, neben anderen Produkten (Cusmano, G. 40 II, 123). — Nadeln (aus Äther). Zersetzt sich bei ca. 140°; löslich in Alkohol, Essigester und siedendem Wasser, schwer löslich in Benzol und Chloroform; löslich in Alkalien (C.). Spaltung in opt.-akt. Komponenten: M. Mayer, C. 1912 I, 1312. — Liefert bei der Oxydation mit verd. Chromschwefelsäure Nitroso-pinocamphonoxim (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 74) (C.). Reduziert Fehllinosche Lösung und ammoniakalische Silberlösung (C.). Gibt beim Behandeln mit salpetriger Säure das Isonitraminooxim des dl-α-Pinens (Syst. No. 2221) (C.). Beim Aufbewahren einer alkal. Lösung entsteht dl-Nitrosopinen (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 104) (C.). Verhalten gegen Eisenalaun: C. Bei längerem Kochen mit 1 Mol wäßr. Oxalsäure-Lösung erhält man das Oxim des dl-Carvonhydrats und geringe Mengen dl-Carvoxim (C.). Beim Erhitzen mit Valeraldehyd in Alkohol entsteht Valeraldoxim-N-(3-oximino-2.6.6-trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-heptyl-(2)-äther) (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 351); reagiert analog mit Benzaldehyd und 4-Nitro-benzaldehyd (C.; vgl. Angell, R. A. L. [5] 18 II, 40 Anm. 1). — C₁₀H₁₈O₂N₂ + HCl. Nadeln. F: ca. 170° (C.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser. Wird allmählich rot. — C₁₀H₁₈O₂N₂ + HCl. + H₂O. Tafeln. Sintert bei 100°, zersetzt sich bei 165° (C.). — 2C₁₀H₁₈O₂N₂ + H₂SO₄. Tafeln. Schwer löslich in kaltem Wasser (C.).

c) Hydroxylaminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-8}O$.

Hydroxylaminoderivat des Benzaldehyds $C_7H_6O=C_6H_5\cdot CHO$.

2-[N-Acetyl-hydroxylamino]-benzaldehyd C₉H₉O₃N = CH₃·CO·N(OH)·C₆H₄·CHO.

B. Aus der Verbindung von 2-Hydroxylamino-benzaldehyd mit 2-Nitro-benzaldehyd ("Agnotobenzaldehyd") beim Behandeln mit Essigsäureanhydrid unter Kühlung (BAMBERGER, B. 51, 616). — Nadeln (aus Wasser), Prismen (aus Benzol). Triklin. F: 131,5—132° (vorgewärmtes Bad); der Schmelzpunkt ist abhängig von der Art des Erhitzens. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Pyridin, leicht löslich in siedendem Benzol; löslich in ca. 320 Tln. kaltem Wasser; die Lösungen in Alkalilaugen, Sodalösung und verd. Ammoniak sind citronengelb bis orangegelb. — Lagert sich beim Schmelzen in N-Acetyl-anthranilsäure

um. Gibt bei der Oxydation mit Chlorkalk je nach den Mengenverhältnissen 2-Nitrosobenzaldehyd oder 2-Nitrosobenzaldehyd. Bei Einw. von Bromwasser oder einer Brom-Kaliumbromid-Lösung entsteht 2-Nitroso-benzaldehyd. Beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd erhält man ",2-[N-Acetyl-hydroxylamino]-benzaldehyd-peroxyd" (s. u.). 2-[N-Acetyl-hydroxylamino]-benzaldehyd gibt mit Fehlingscher Lösung in der Kälte eine grüne Lösung; in der Wärme tritt Reduktion ein Gibt beim Lösen in konz. Schwefelsäure, beim Kochen mit verd. Schwefelsäure oder bei langerer Einw. von Natronlauge oder Sodalösung Anthranil. Liefert beim Behandeln mit konz. Ammoniak eine Verbindung vom Schmelzpunkt 62,5—63° (Prismen; sehr leicht löslich in Wasser, ziemlich schwer in Äther). — Gibt mit Ferrichlorid in Wasser eine violette Färbung. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blaßgelb. — Das 4-Nitro-phenylhydrazon schmilzt bei 120—120,5°; in einem Falle wurde der Schmelzpunkt bei 180—181° gefunden.

,,2-[N-Acetyl-hydroxylamino]-benzaldehyd beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd (Bamberger, B. 51, 626). — Wurde nicht ganz rein erhalten. Nadeln (aus Benzol oder Wasser). F:110,5—111° (vorgewärmtes Bad). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, schwer in kaltem Benzol, löslich in Chloroform, leicht löslich in kaltem Alkohol, sehr leicht in kaltem Aceton. — Zersetzt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt sowie beim Kochen mit Wasser. Gibt beim Schütteln der wäßr. Lösung mit Zinkstaub 2-[N-Acetyl-hydroxylamino]-benzaldehyd. Bei Einw. von Natronlauge, Sodalösung oder heißer verdünnter Schwefelsäure entsteht Anthranil. Verhalten gegen 4-Nitro-phenylhydrazin: B. — Die wäßr. Lösung gibt mit Titanschwefelsäure eine goldgelbe Färbung. Beim Kochen mit verd. Schwefelsäure und nachfolgenden Zusatz von Kaliumdichromat erhält man eine blaue Färbung. Ferrichlorid gibt eine sehr schwach bräunlichgelbe Lösung, die beim Kochen tiefbraunrot wird und dann nach Chinon riecht.

d) Hydroxylaminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-10}O$.

2 - [α - Hydroxylamino - benzyl] - p - menthanon - (3) $C_{17}H_{25}O_2N := CH_3 \cdot HC < \frac{CH[CH(NH \cdot OH) \cdot C_6H_5] \cdot CO}{CH_2} \cdot CH \cdot CH(CH_3)_2 \ (vgl. \ S. \ 46)$. B. Aus linksdrehendem öligem 2-Benzal-menthon (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 210) und Hydroxylamin (BOEDTKER, Bl. [4] 17, 378). — F: 160°.

e) Hydroxylaminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O$.

Oxim des ω -[α -Hydroxylamino- γ -phenyl-allyl]-acetophenons, Hydroxylamino-oxim aus Cinnamalacetophenon $C_{17}H_{18}O_2N_2=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot NH\cdot OH)\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_6H_5$ (S. 48). Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit in Essigsäure 3-Phenyl-5-styryl-isoxazolin (CIUSA, TERNI, R. A. L. [5] 20 II, 29; G. 42 I, 445). Gibt beim Kochen mit Permanganat in Kalilauge 3-Phenyl-5-styryl-isoxazol nud Benzoesäure. Liefert beim Kochen mit 1 Mol Benzaldehyd und Alkohol eine Benzalverbindung $C_{24}H_{22}O_2N_2$ [Krystalle (aus Alkohol); F: 175°; schwer löslich in organischen Lösungsmitteln].

f) Hydroxylaminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-20}O$.

x-Hydroxylamino- γ -oximino- α - η -diphenyl-heptadien mit unbekannter Lage der Doppelbindungen, Hydroxylamino-oxim aus Benzal-cinnamal-aceton $C_{18}H_{20}O_2N_2=C_6H_5\cdot C_4H_5(NH\cdot OH)\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH:CH\cdot C_6H_5$ oder $C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CH:CH\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C_2H_3(NH\cdot OH)\cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von Benzal-cinnamal-aceton mit Hydroxylamin in Alkohol (CIUSA, BERNARDI, R. A. L. [5] 19 II, 59; G. 41 I, 151). — Krystalle (aus Alkohol). F: 165°. Löslich in Alkalien mit gelber Farbe. — Reduziert Fehlingsche Lösung

g) Hydroxylaminoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-28}O$.

1-Oximino-2-[α -hydroxylamino-benzhydryl]-1.2-dihydro-naphthalin $C_{23}H_{20}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von β -Naphthofuchson mit Hydroxylamin in schwach alkalischer alkoholischer Lösung (Preissecker, M. 35, 903). — Nadeln (aus wäßr. Aceton). F: 142°. Leicht löslich in Benzol, Aceton, Alkohol und Chloroform, schwer in Benzin; leicht löslich in Kalilauge und warmer Salzsäure.

2. Hydroxylaminoderivate der Dioxo-Verbindungen.

Hydroxylaminoderivate des Anthrachinons $C_{14}H_8O_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_4$.

- 1-Hydroxylamino-anthrachinon $C_{14}H_9O_3N=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot OH$ (S. 50). $NaC_{14}H_8O_3N$. Grün. Leicht löslich in Wasser mit grünblauer Farbe, schwer in Alkohol mit grüner Farbe, unlöslich in Äther (Scholl, B. 52, 566). Geht an der Luft allmählich in ein braunes Pulver über.
- 2-Hydroxylamino-anthrachinon $C_{14}H_9O_3N=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot OH$. B. Eine Verbindung, der vermutlich diese Konstitution zukommt, entsteht in sehr geringer Menge durch Reduktion einer Suspension von 2-Nitro-anthrachinon in wäßrig-alkoholischer Kalilauge mit Glucose bei $45-50^{\circ}$ (Scholl, Eberle, M. 32, 1038). Orangerotes Pulver (aus Aceton). F: ca. $158-160^{\circ}$. Mit grüner Farbe löslich in verd. Natronlauge. Oxydiert sich in alkal. Lösung an der Luft leicht zu 2.2'-Azoxy-anthrachinon. Die rote Lösung in kaltem Aceton wird bei Zusatz von verd. Natronlauge grün, beim Durchschütteln purpurrot.

D. Oxy-oxo-hydroxylamine.

Oxim des 1-Hydroxylamino-p-menthanol-(8)-ons-(2), Hydroxylamino-oxim aus $dl-\alpha$ -Terpineol $C_{10}H_{20}O_3N_2=(HO\cdot NH)(CH_3)C<\frac{C(:N\cdot OH)\cdot CH_2}{CH_2}>CH\cdot C(OH)(CH_3)_2$. B. Durch Erhitzen des Nitrosochlorids des $dl-\alpha$ -Terpineols (Ergw. Bd. VI, S. 41) mit 1 Mol Hydroxylamin in Methanol und Äther (Cusmano, Linari, G. 42 I, 5). — Nadeln (aus Wasser). F: 183° (Zers.). Löslich in ca. 12 Th. siedendem Wasser; zenelich schwer löslich in Alkohol und Äther; löslich in Alkalien und verd. Säuren. — Reduziert in der Kälte Fehlingsche Lösung und ammoniakalische Silber-Lösung. Bei Einw. von salpetriger Säure entsteht das Oxim des 1-Nitrosohydroxylamino-p-menthanol-(8)-ons-(2) (Syst. No. 2221).

ω.ω-Dimethyl-ω-[γ-hydroxylamino-β-oxy-propyl]-acetophenon $C_{13}H_{19}O_3N = C_6H_5 \cdot CO \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot OH$. Beim Erhitzen von ω.ω-Dimethyl-ω-[β.γ-oxido-propyl]-acetophenon (Syst. No. 2463) mit Hydroxylamin-Zinkehlorid auf 100° (Ramart-Lucas, Haller, C.r. 158, 1305). — Nadeln. F: 122—123°.

E. Hydroxylamino-carbonsäuren.

- a) Hydroxylaminoderivate der Monocarbonsäuren C_nH_{2n-8}O₂.
- 1. Hydroxylaminoderivate der Benzoesäure $\mathrm{C_7H_6O_2} = \mathrm{C_6H_5 \cdot CO_2H.}$
- 3-Hydroxylamino-benzoesäure $C_7H_7O_3N=HO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$. B. Bei der Reduktion von 3-nitro-benzoesaurem Natrium mit Schwefelwasserstoff und Natriumhydrosulfid (Goldschmidt, Larsen, Ph. Ch. 71, 443). Lagert sich beim Eindampfen mit Salzsäure in 5-Amino-salicylsäure um. Bei Einw. von Benzaldehyd entsteht N-[3-Carboxy-phenyl]-isobenzaldoxim (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 560).

- 4-Hydroxylamino-benzoesäure C₇H₇O₃N = HO·NH·C₆H₄·CO₂H. E. Bei der Reduktion von 4-nitro-benzoesaurem Natrium mit Schwefelwasserstoff und Natriumhydrosulfid (Goldschmidt, Larsen, Ph. Ch. 71, 445). Gibt mit Benzaldehyd N-[4-Carboxyphenyl]-isobenzaldoxim (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 573).
- 2. Hydroxylaminoderivate der β -Phenyl-propionsäure $C_9H_{10}O_2=C_0H_8\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$.
- β -Hydroxylamino- β -[2-nitro-phenyl]-propionhydroxamsäure, 2-Nitro- β -hydroxylamino-hydroximthydroxamsäure $C_2H_{11}O_3N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH(NH\cdot OH)\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot OH)\cdot OH$ bezw. $O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH(NH\cdot OH)\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot OH$. B. Aus 2-Nitro-zimtsäureäthylester und 3 Mol Hydroxy amin in Alkohol in der Kälte (Posner, A. 389, 39). Krystalle (aus Alkohol). F: 135°. Löslich in Säuren, Alkalien und Sodalösung. Liefert beim Kochen mit Alkohol oder Wasser 2-Nitro- β -amino-hydrozimtsäure.
- β -Hydroxylamino- β -[3-nitro-phenyl]-propionhydroxamsäure, 3-Nitro- β -hydroxylamino-hydroximthydroxamsäure $C_9H_{11}O_8N_9=O_8N\cdot C_8H_4\cdot CH(NH\cdot OH)\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot OH)\cdot OH$ bezw. $O_8N\cdot C_8H_4\cdot CH(NH\cdot OH)\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot OH$. B. Aus 3-Nitro-zimtsäure-äthylester und Hydroxylamin in Alkohol + Åther in der Kälte (Posner, A. 389, 41). Gelbliches Krystallpulver. F: 163—164° (Zers.). Liefert beim Kochen mit Wasser 3-Nitro- β -amino-hydrozimtsäure.
- β-Hydroxylamino-β-[4-nitro-phenyl]-propionhydroxamsäure, 4-Nitro-β-hydroxylamino-hydroximthydroxamsäure $C_bH_{11}O_5N_3=O_5N\cdot C_6H_4\cdot CH(NH\cdot OH)\cdot CH_3\cdot C(:N\cdot OH)\cdot OH$ bezw. $O_5N\cdot C_6H_4\cdot CH(NH\cdot OH)\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot OH$. B. Aus 4-Nitro-zimtsäure-äthylester und Hydroxylamin in Alkohol in der Kälte (Posner, A. 389, 43). Gelbliches Pulver. F: 140^0 (Zers.).
- 3. Hydroxylaminoderivat der α -Äthyl- β -phenyl-propionsäure $C_{11}H_{14}O_2=C_0H_5\cdot CH_2\cdot CH(C_2H_5)\cdot CO_2H$.
- β Hydroxylamino α äthyl β phenyl propionhydroxamsäureoximhydrat $C_{11}H_{19}O_4N_3=C_0H_5\cdot CH(NH\cdot OH)\cdot CH(C_2H_5)\cdot C(OH)(NH\cdot OH)_2$. B. Aus α-Äthyl-trans-zimt-säuremethylester beim Behandeln mit 4 Mol Hydroxylamin in Alkohol in der Kälte (Posner, A. 389, 80). Krystalle (aus Alkohol). F: 121° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Alkohol und kaltem Wasser. Reduziert Fehlingsche Lösung in der Kälte.
- b) Hydroxylaminoderivate der Monocarbonsäuren $C_nH_{2n-10}O_2$.
- β -Hydroxylamino- β -styryl-propionhydroxamsäureoximhydrat $C_{11}H_{17}O_4N_3=C_6H_5\cdot CH:CH\cdot CH(NH\cdot OH)\cdot CH_2\cdot C(OH)(NH\cdot OH)_2$ (S. 57). Rötliches Krystallpulver. F: 120° (Zers.) (Posner, Rohde, B. 43, 2668). Ist sehr zersetzlich. Beim Behandeln mit starkem Ammoniak entsteht Cinnamalacethydroxamsäure (Ergw. Bd. IX, S. 269). Beim Kochen mit Methanol erhält man β -Amino- β -styryl-propionsäure (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 621).

F. Hydroxylamino-oxy-carbonsäuren.

Hydroxylaminoderivate der Oxy-carbonsäuren $C_nH_{2n-8}O_3$.

1. Hydroxylaminoderivat der α -Oxy-phenylessigsäure (Mandelsäure) $C_8H_8O_8=C_6H_8\cdot CH(OH)\cdot CO_8H$.

2-Hydroxylamino-α-bensoyloxy-phenylthioessigsäureamid C₁₅H₁₄O₃N₂S = HO·NH·C₅H₄·CH(O·CO·C₅H₅)·CS·NH₂. B. Reim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine Lösung von Benzoyl-2-nitro-dl-mandelsäurenitril in alkoh. Ammoniak + Benzol unter Ausschluß von Luft (Albert, B. 48, 475, 478; D. R. P. 259 502; C. 1913 I, 1800; Frdl. 11, 1131). — Hellgelbe Tafeln mit 1C₅H₅O und 0,5 H₂O (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich je nach der Geschwindigkeit des Erhitzens bei 159—164°. Schwer löslich in Wasser. — Beim Schütteln mit verd. Salzsäure entsteht 1-Oxy-3-benzoyloxy-2-thion-indolin C₅H₄ CH(O·CO·C₅H₅) CS. Beim Erwärmen mit wäßr. Alkalien entsteht eine rote Lösung, die später blauviolett wird. — Natriumsalz. Wird durch Alkohol zersetzt.

- 2. Hydroxylaminoderivate der Oxy-carbonsäuren $C_9H_{10}O_3$.
- 1. Hydroxylaminoderivate der β -[2-Oxy-phenyl]-propionsäure $C_9H_{10}O_3=HO\cdot C_9H_4\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$.
- β-Hydroxylamino-β-[2-oxy-phenyl]-propionhydroxamsäure, β-Hydroxylamino-hydro-o-cumarhydroxamsäure C_9 H₁₉O₄N₂ = HO· C_6 H₄·CH(NH·OH)·CH₂·CO·NH·OH bezw. desmotrope Formen (S. 59). B. {Aus 1 Mol.-Gew. Cumarin R. A. L. [5] 18 II, 185}; vgl. a. Posner, Hess, B. 46, 3820).
- β Hydroxylamino β [2 oxy phenyl] propionhydroxamsäureoximhydrat, β-Hydroxylamino-hydro-o-cumarhydroxamsäureoximhydrat $C_0H_{15}O_5N_3 = HO \cdot C_0H_4 \cdot C(H(NH \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot C(OH)(NH \cdot OH)_2 \cdot (S. 60)$. B. {Aus 1 Mol.-Gew. Cumarin G. 40 I, [1910], 206}; vgl. a. Posner, Hess, B. 46, 3820).
- 2. Hydroxylaminoderivat der β -[3-Oxy-phenyl]-propionsäure $C_0H_{10}O_3 = HO \cdot C_0H_4 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$.
- $\beta.\beta'$ -Hydroxylimino-bis-[β -(3-oxy-phenyl)-propionhydroxamsäure], $\beta.\beta'$ -Hydroxylimino-bis-[hydro-m-cumarhydroxamsäure] (?) $C_{18}H_{21}O_7N_3=HO\cdot N[CH(C_6H_4\cdot OH)\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot OH)\cdot OH]_{\mathfrak{g}}(?)$ bezw. desmotrope Formen. B. Eine Verbindung, der vermutlich diese Konstitution zukommt, entsteht beim Kochen von m-Cumarsäuremethylester mit Hydroxylamin und Methanol (POSNER, A. 389, 52). Krystallpulver (aus verd. Alkohol). F: 187—188° (Zers.).
- 3. Hydroxylaminoderivate der β -[4-Oxy-phenyl]-propionsäure $G_{\phi}H_{10}O_{3} = HO \cdot G_{\phi}H_{4} \cdot CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot CO_{2}H$.
- β-Hydroxylamino-β-[4-oxy-phenyl]-propionsäure, β-Hydroxylamino-hydrop-cumarsäure $C_9H_{11}O_4N=HO\cdot C_8H_4\cdot CH(NH\cdot OH)\cdot CH_2\cdot CO_4H$. B. Beim Kochen von p-Cumarsäure mit Hydroxylamin und Methanol (Posner, A. 389, 53). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 166° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Wasser; sehr leicht löslich in verd. Säuren und Alkalien. Reduziert Fehlingsche Lösung.
- β-Hydroxylamino-β-[4-methoxy-phenyl]-propionhydroxamsäureoximhydrat, β-Hydroxylamino-methylätherhydro-p-cumarhydroxamsäureoximhydrat $C_{10}H_{17}O_5N_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(NH \cdot OH) \cdot CH_4 \cdot C(OH)(NH \cdot OH)_9$. B. Aus Methylätherp-cumarsäuremethylester und Hydroxylamin in Methanol in der Kälte (Posner, A. 389, 62). Krystallinischer Niederschlag. Zersetzt sich bei 125—129°.

G. Hydroxylamino-oxo-carbonsäuren.

[2 - Hydroxylamino - 6 - oximino - 2 - methyl - cyclo - $CH_3 \cdot C \cdot NH \cdot OH$ hexyl] - acethydroxamsäure $C_9H_{17}O_4N_3$, s. nebenstehende H_{2C} $CH \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot OH$ Formel. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. bei [6-Oxo-2-methyl-cyclohexen-(1)-yl]-essigsäuremethylester (Ergw. Bd. X, S. 301).

H. Amino-hydroxylamine.

Hydroxylaminoderivate des Anilins $C_0H_7N = C_0H_5 \cdot NH_2$.

N.N - Dimethyl - 3 - hydroxylamino - anilin, N-[3-Dimethylamino-phenyl]-hydroxylamin $C_8H_{12}ON_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot OH$. B. Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine Lösung von N.N-Dimethyl-3-nitro-anilin in alkoh. Ammoniak in der Kälte (Baudisch, Rom, B. 49, 204). — Gelbliche Masse (aus Äther + Petroläther). F: 107—108°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, löslich in Benzol, unlöslich in Ligroin und Petroläther. — Ist sehr unbeständig und färbt sich an der Luft rasch dunkel. Reduziert Fehlingsche Lösung und ammoniakalische Silber-Lösung. — Färbt die Haut braunschwarz und reizt die Schleimhäute.

N-[3-p-Toluolsulfamino-phenyl]-hydroxylamin, p-Toluolsulfonsäure-[3-hydroxylamino-anilid] $C_{13}H_{14}O_3N_2S=CH_3\cdot C_6H_4\cdot SO_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot OH$. B. Man sättigt eine alkoh. Lösung von p-Toluolsulfonsäure-[3-nitro-anilid] zuerst mit Ammoniak und dann mit Schwefelwasserstoff (BAUDISCH, PISTOR, SILBERBLATT, B. 49, 198). — Blättchen. Löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

N-[3-(p-Toluolsulfonyl-methyl-amino)-phenyl]-hydroxylamin, p-Toluolsulfonsäure-[N-methyl-3-hydroxylamino-anilid] $C_{14}H_{16}O_3N_2S=CH_3\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot OH$. B. Man leitet in eine alkoh. Lösung von p-Toluolsulfonsäure-[N-methyl-3-nitro-anilid] zuerst Ammoniak und dann Schwefelwasserstoff ein (Baudisch, Pistor, Silberblatt, B. 49, 200). — Nadeln (aus Benzol). F: 119° (B., P., S.). — Gibt beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure 4-Amino-[2-p-toluolsulfonyl-methyl-amino]-phenol (Klaus, Baudisch, B. 51, 1228).

I. Hydroxylamino-amino-carbonsäuren.

Hydroxylamino-amino-Derivate der β -Phenyl-propionsäure $C_0H_{10}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CG_2H$.

β-Hydroxylamino-β-[3-amino-phenyl]-propionhydroxamsäure, β-Hydroxylamino-3-amino-hydroxamsäure $C_2H_{12}O_3N_3 = H_4N \cdot C_4H_4 \cdot CH(NH \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot OH$. Aus 3-Amino-zimtsäureäthylester bei mehrtägiger Einw. von alkoh. Hydroxylamin-Lösung bei 0° (Posner, A. 389, 47). — Gelbliches Krystallpulver. F: 100° bis 101° (Zers.).

β-Hydroxylamino-α-benzamino-β-phenyl-propionsäure, β-Hydroxylamino-x-benzamino-hydrozimtsäure $C_{16}H_{16}O_4N_2=C_6H_5\cdot CH(NH\cdot OH)\cdot CH(NH\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_2H$. B. Aus α-Benzamino-zimtsäure beim Kochen mit Hydroxylamin in Alkohol (Posner, A. 389, 100). — Nadeln (aus Methanol). F: 195° (Zers.). Leicht löslich in Ammoniak und in verd. Salzsäure.

 β -Hydroxylamino- α -benzamino- β -phenyl-propionhydroxamsäure, β -Hydroxylamino - α - benzamino - hydroximthydroxamsäure $C_{16}H_{17}O_4N_3=C_6H_5\cdot CH(NH\cdot OH)\cdot CH(NH\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot C(:N\cdot OH)\cdot OH$. Aus α -Benzamino-zimtsäureäthylester und Hydroxylamin in Methanol in der Kälte (Posner, A. 389, 101). — Wurde nicht rein erhalten. Nadeln. F: 128° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser; leicht löslich in Alkalien und Säuren. — Reduziert Fehlinosche Lösung in der Kälte. Liefert beim Kochen mit Wasser β -Amino- α -benzamino-hydrozimtsäure.

und Stickstoff.

XI. Hydrazine.

A. Monohydrazine.

1. Monohydrazine $C_n H_{2n+2} N_2$.

- 1. Hydrazinocyclohexan, Cyclohexylhydrazin $C_6H_{14}N_2=H_1C<\frac{CH_2\cdot CH_2}{CH_3\cdot CH_2}>CH\cdot NH\cdot NH_2$. B. Aus dem Hydrat des Cyclohexylidenhydrazins (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 7) durch Reduktion mit Natrium in siedendem Alkohol (Kishner, Bjelow, K. 43, 578; C. 1911 II, 362). F: 46—50°. Kp₇₅₈: 195,5°. Reduziert ammoniakslische Silberlösung. Liefert bei der Einw. von Kaliumferricyanid in alkal. Lösung Cyclohexan
- N.N'-Dicyclohexyl-hydrazin $C_{12}H_{24}N_2 = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 > CH \cdot NH \cdot NH \cdot HC < CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 CH_2 \cdot CH_2 + CH_2 \cdot CH_2$
- [1 Rhamnose] cyclohexylhydrazon $C_{12}H_{24}O_3N_2 = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 > CH \cdot NH \cdot N : CH \cdot [CH(OH)]_4 \cdot CH_3$. B. Aus Rhamnose und Cyclohexylhydrazin in wäßr. Lösung (Kishner, \mathcal{H} . 46, 1411; C. 1915 I, 1110). Nadeln (aus Methanol). F: 123—124°. $[\alpha]_0$: +7.4° (in Wasser; c=4.1).
- [d Mannose] cyclohexylhydrazon $C_{12}H_{24}O_5N_2 = H_2O < CH_2 \cdot CH_2 > CH \cdot NH \cdot N : CH \cdot [CH(OH)]_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus Mannose und Cyclohexyl-hydrazin in wäßr. Lösung (Kishner, \mathcal{H} . 46, 1410; C. 1915 I, 1110). Nadeln mit 1 H_2O (aus Methanol). F: 143°. [α]_D: +2,65° (in Wasser; c=5,3).
- 1(oder 2)-Cyclohexyl-4-phenyl-thiosemicarbazid $C_{18}H_{10}N_8S=C_0H_{11}\cdot NH\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_0H_5$ oder $C_0H_{11}\cdot N(NH_2)\cdot CS\cdot NH\cdot C_0H_5$. B. Aus Cyclohexylhydrazin und Phenylsenföl in Petroläther (Kishner, Bjelow, \mathcal{H} . 43, 579; C. 1911 II, 362). Tafeln (aus Alkohol). F: 143—143,5°. Löslich in Essigester.

Brenstraubensäure - cyclohexylhydrazon $C_9H_{16}O_2N_2 = H_2C < CH_2 \cdot CH_2 > CH \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Aus Cyclohexylhydrazin und Brenztraubensäure in Eisessig (Kishner, Bjelow, \mathcal{H} . 43, 579; C. 1911 II, 362). — Tafeln (aus Essigester). F: 110—112°.

2. 3-Hydrazino-1-methyl-cyclohexan, 3-Methyl-cyclohexylhydrazin $C_7H_{16}N_3=H_2C<\frac{CH_2}{CH_1(CH_3)\cdot CH_2}>CH\cdot NH\cdot NH_2$. Linksdrehende Form (S. 66). B. Aus dem Hydrazon des rechtsdrehenden 1-Methyl-cyclohexanons-(3) durch Reduktion mit Natrium und siedendem Alkohol (Merkin, 3K. 42, 1207; C. 1911 I, 221). — Kp: 208–209°. $D_0^{u_1}$: 0,9258. $n_0^{u_2}$: 1,4787. $[\alpha]_{D}$: -10,6°.

¹⁾ Wurde von Kishner, Bjelow (H. 43, 581; C. 1911 II, 362) als N.N.-Dicyclohexylhydrazin formuliert; die Konstitution wurde aufgeklärt von Harkins, Lochte (Am. Soc. 46, 450), Kishner (Priv.-Mitt.) und Stolle, Hanusch (B. 63, 2212).

1 - Methyl - cyclohexanon - (8) - [3 - methyl - cyclohexylhydrazon] $C_{14}H_{26}N_2 = H_2C < \frac{CH_2}{CH(CH_3)} \cdot \frac{CH_2}{CH_2} > CH \cdot NH \cdot N \cdot C < \frac{CH_2}{CH_2} \cdot \frac{CH_2}{CH(CH_3)} > CH_2$ (S. 66). B. Aus dem Hydrazon des rechtsdrehenden 1 - Methyl - cyclohexanons - (3) durch Reduktion mit Natrium und siedendem Alkohol (Merkin, \mathcal{H} . 42, 1207; G. 1911 I, 221).

1(oder 2) - [3 - Methyl - cyclohexyl] - 4 - phenyl - thiosemicarbazid $C_{14}H_{21}N_3S=CH_3\cdot C_6H_{10}\cdot NH\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_5$ oder $CH_3\cdot C_6H_{10}\cdot N(NH_2)\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_5$ (8. 66). Reinigung über die nachstehende Verbindung: Merkin, \mathcal{H} . 42, 1210; C. 1911 I, 221. — F: 135—136°. Höchste beobachtete Drehung $[\alpha]_{\rm D}$: —23,7° (in Chloroform; c=9,3).

Brenztraubensäure - [8 - methyl - cyclohexylhydrazon] $C_{10}H_{18}O_2N_2 = H_2C < \frac{CH_2}{CH(CH_2) \cdot CH_3} > CH \cdot NH \cdot N \cdot C(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Aus 3-Methyl-cyclohexylhydrazin und Brenztraubensäure in verd. Salzsäure, neben einer linksdrehenden Verbindung vom Schmelzpunkt 235—237° (Merkin, \mathcal{H} . 42, 1208; C. 1911 I, 221). — Prismen (aus Eisessig). F: 96° bis 98°. [α]₀: —16,6° (in Alkohol; c = 9,8). — Gibt beim Kochen mit verd. Salzsäure 3-Methylcyclohexylhydrazin und die bei 235—237° schmelzende Verbindung.

3. 3-Hydrazino-1-methyl-4-isopropyl-cyclohexan, 3-Hydrazino-p-menthan, Menthylhydrazin $\mathrm{C_{10}H_{22}N_2}=\mathrm{CH_3\cdot HC} < \mathrm{CH_2}^{\mathrm{CH_2}} - \mathrm{CH_2}^{\mathrm{CH_2}} > \mathrm{CH\cdot CH(CH_3)_3}.$

Menthyliden-menthylhydrazin, Menthon-menthylhydrazon $C_{20}H_{38}N_2=C_{10}H_{19}\cdot NH\cdot N:C_{10}H_{18}$ (S. 66).

S. 67, Z. 2 v. o. statt ,, $\lceil \alpha \rceil_{D}^{m}$: -366,50" lies ,, $\lceil \alpha \rceil_{D}^{m}$: -378,10". Z. 3 v. o. hinter ,, \Re . 27, 545" schalte ein ,, \Re 1, 948".

Verbindung $C_{20}H_{38}ON_2$, vielleicht 3.3'-Azoxy-p-menthan $C_{10}H_{19} \cdot [N_2O] \cdot C_{10}H_{19}$ (S. 67).

S. 67, Z. 8 v. o. hinter ,,887" schalte ein ,,948". Z. 9 v. o. statt ,, $\lceil \alpha \rceil_{\mathbb{D}}^{\mathbb{D}}$: -1670" lies ,, $\lceil \alpha \rceil_{\mathbb{D}}^{\mathbb{D}}$: -1770".

2. Monohydrazine $C_nH_{2n}N_2$.

3 - Hydrazino-4-methyl-1-isopropyl-bicyclo-[0.1.3]-hexan, [\$\beta\$-Thujyl]-hydrazin \$C_{10}H_{20}N_2=H_2CCHCH_3)\$ CH - CH(CH_3)\$ CH · NH · NH_2. \$B\$. Aus [\$\beta\$-Thujon]-hydrazon durch Reduktion mit Natrium und siedendem Alkohol (Kishner, %. 42, 1201; \$C\$. 1911 I, 221). — \$Kp_{38}:142-1440\$; \$Kp_{741}:242-2440\$. \$D_0^{10}:0,9302\$. \$n_D^{10}:1,4800\$. \$[\$\alpha\$]_{D}:+76,670\$. — Oxydiert sich an der Luft.

1(oder 2) - β - Thujyl - 4 - phenyl - thiosemicarbazid $C_{17}H_{25}N_3S = C_{10}H_{17}\cdot NH\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_5$ oder $C_{10}H_{17}\cdot N(NH_2)\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Aus Phenylsenföl und $[\beta$ -Thujyl]-hydrazin in Petroläther (Kishner, \mathcal{K} . 42, 1202; C. 1911 I, 221). — Nadeln (aus Methanol). F: 134,5° bis 135°. Leicht löslich in Chloroform. $[\alpha]_{\rm b}$: +51,9° (in Chloroform; c=5).

3. Monohydrazine $C_nH_{2n-4}N_2$.

1. Hydrazinobenzol, Phenylhydrazin $C_6H_8N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot NH_2$ (S, 67).

Zur Darstellung vgl. Organic Syntheses Coll. Vol. 1 [New York 1932], S. 432; G. Cohn in F. Ullmanne Enzyklopädie der technischen Chemie, 2. Aufl., Bd. VI [Berlin-Wien 1930], S. 207.

Physikalische Eigenschaften.

F: 19,35° (Oddo, G. 48 II, 264), 19,6° (Blanksma, Chem. Weekbl. 7, 418; C. 1910 II, 304). Über das Halbhydrat s. bei additionellen Verbindungen, S. 25. Kp,60: 243° (BL.); Kp,5: 144° (O., G. 45 I, 270). D,5°: 1,098 (Dobrosserdow, X. 48, 125; C. 1911 I, 955); D,5°: 1,099 (BL.); D50: 1,068 (Thole, Mussell, Dunstan, Soc. 103, 1115). D; zwischen 20° (1,0978) und 60° (1,0653): Turner, Merry, Soc. 97, 2074. Viscosität bei 50°: 0,0458 g/cmsec (Th., M., D.). Oberflächenspannung zwischen 20° (45,6 dyn/cm) und 60° (40,4 dyn/cm): Tu., M.; vgl. auch Morgan, Chazal, Am. Soc. 35, 1825. Schmelzwärme: Luginin, Dupont, Bl.

[4] 9, 223; vgl. dagegen Oddo, G. 43 II, 268, 280. Kryoskopische Konstante: 5,86 (1 Mol in 1 kg Lösungsmittel) (O.). n₀¹⁸: 1,6012; n₀¹⁹: 1,6083; n₀¹⁹: 1,6269 (Cotton, Mouton, A.ch. [8] 28, 214). Dielektr.-Konst. bei 17°: 5,72 (λ = 60 cm) (Do.). Elektrische Doppelbrechung: Leiser, Abh. Disch. Bunsen-Ges., No. 4 [1910], S. 70. Einfluß auf das Potential der Wasserstoff-Elektrode: Mazzucchelli, R. A. L. [5] 24 I, 141. Magnetische Suszeptibilität: Pascal, Bl. [4] 7, 23; A. ch. [8] 19, 59. Magnetische Doppelbrechung: Cotton, Mouton, A. ch. [8] 28, 215. — Löslichkeit in der wäßr. Lösung verschiedener organischer Salze: Neuberg, Bio. Z. 76, 123, 128, 130, 151. Löslichkeit in wäßr. Ammoniak: Mohr, J. pr. [2] 90, 231. Verhalten als kryoskopisches Lösungsmittel: O., G. 43 II, 267. Thermische Analyse des Systems mit Wasser s. beim Halbhydrat, S. 25. Thermische Analyse des Systems mit Phenol s. S. 26. Siedetemperatur von Phenylhydrazin-Wasser-Gemischen und Zusammensetzung des Dampfes: Blanksma. Dichten der Gemische mit Wasser: Bl. Dichte und Viscosität der binären Gemische mit Phenol und 2-Chlor-phenol: Th., M., D. Zur Dissoziation in Alkohol vgl. Rimbach, Volk, Ph. Ch. 77, 402. Hemmende Wirkung auf die Zersetzung von Wasserstoffperoxyd durch Eisenchloride: H. W. Fischer, Brieger, Ph. Ch. 80, 424.

Chemisches Verhalten.

Phenylhydrazin zerfällt beim Sieden unter Atmosphärendruck und beim Leiten über Porzellan bei dunkler Rotglut in Anilin, Benzol, Ammoniak und Stickstoff (Chattaway, Aldridge, Soc. 99, 405; vgl. auch Willstätter, Cramer, B. 43, 2981; Green, Wolff, B. 44, 2575). Zersetzung im ultravioletten Licht: Berthelot, Gaudechon, C. r. 152, 377. Bei der Einw. von 30% wasserstoffperoxyd entsteht Anilin neben anderen Produkten (Walton, Lewis, Am. Soc. 38, 635; vgl. a. H. W. Fischer, Brieder, Ph. Ch. 80, 424). Phenylhydrazin zerfällt beim Erhitzen mit Cuprohalogeniden auf 150% in Anilin, Stickstoff und Ammoniak (Arbusow, Tichwinsky, B. 43, 2295; Ж. 45, 69). Die additionelle Verbindung aus Phenylhydrazin und Zinkchlorid zerfällt beim Erhitzen im Rohr auf 170% in Anilin, Benzol, Ammoniak, Stickstoff und Zinkchlorid (Reddeller, A. 388, 196). Phenylhydrazin reduziert Knallquecksilber zu metallischem Quecksilber (Langhans, Z. ang. Ch. 31, 161). Umsetzungen mit rotem Quecksilberoxyd und mit Bleioxyden: Puxeddu, G. 46 I, 74. Bei der Einw. von Kaliumferricyanid auf Phenylhydrazin in alkal. Lösung findet unter Stickstoff-Entwicklung Bildung von Benzol statt (Râx, Sen, Z. anorg. Ch. 76, 384). Phenylhydrazin liefert beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,48) in Äther + Chloroform Benzoldiazoniumnitrat (Charrier, G. 45 I, 521). Gibt beim Erwärmen mit Königswasser Trichlornitromethan und Tetrachlorchinon (Datta, Chatterjee, Am. Soc. 38, 1819). Übersicht über die reduzierende Wirkung von Phenylhydrazin: Puxeddu, G. 46 I, 62. Geschwindigkeit der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure bei 100%: Franzen, J. pr. [2] 97, 74.

Beim Behandeln mit Dijodacetylen in Äther erhält man das Hydrojodid 2C₆H₆N₂ + HI, Phenyljodacetylen (?) und andere Produkte (DEHN, Am. Soc. 33, 1600). Zur Einw. von Chloroform in siedender alkoholischer Kalilauge vgl. Staudinger, Kuffer, B. 45, 508. Einw. von Jodoform in Ather: Dehn, Conner, Am. Soc. 34, 1413. Bei der Einw. von Tetrabrom-kohlenstoff in Ather entsteht das Hydrobromid C₆H₆N₂ + HBr (Dehn, Dewey, Am. Soc. 33, 1597). Zur Umsetzung von Phenylhydrazin mit Oxoverbindungen wird von Bößseken (C. 1910 II, 1836) eine Lösung von Phenylhydrazin in wäßriger schwefliger Säure empfohlen. Geschwindigkeit der Umsetzung von Phenylhydrazin mit Aldehyden und Ketonen: Oddo, G. 43 II, 354; 45 I, 262. Geschwindigkeit der Umsetzung mit Aldehyden und Ketonen bei Gegenwart von Salzsäure oder Essigsäure: Grassi, G. 40 II, 139; Schöttle, M. 43, 1190; C. 1912 I, 74. Phenylhydrazin reagiert nicht mit Ketonen in Gegenwart von Alkali (Sch., Ж. 43, 1193). Beim Erhitzen von Phenylhydrazin-Zinkehlorid mit Acetophenon-anil erhält man 2-Phenylindol und Anilin (REDDELIEN, A. 388, 179, 197). Die von Scholtz (B. 51, 1652) aus ω-Bromacetophenon und Phenylhydrazin, in siedendem Alkohol erhaltene, als Tetraphenyl- β -tetracarbazon bezeichnete Verbindung wird von Bodforss (B. 52, 1763) als 1.4-Dianilino-2.5 (oder 2.6)-diphenyl-1.4-dihydro-pyrazin (Syst. No. 3488) aufgefaßt. p-Chinon-azin liefert bei der Reduktion mit Phenylhydrazin die β-Form des p.p'-Azophenols (Willstätter, Benz, B. 39, 3500). Bestimmung von chinoiden Gruppen durch Reduktion mit Phenylhydrazin: Willstätter, Cramer, B. 48, 2982; vgl. dazu Green, Wolff, B. 44, 2573. Bei der Einw. von Phenylhydrazin auf Thymochinon in einem Gemisch von konz. Salpetersäure, Chloroform und Äther erhält man Benzoldiazoniumnitrat und 4-Nitro-thymol; Verhalten von Phenylhydrazin gegenüber anderen Chinonen in Gegenwart von Salpetersäure: CHARRIER, G. 45 I, 523. Beim Kochen von 2-Benzalaceto-naphthol-(1) mit Phenylhydrazin in Eisessig entsteht 1.5-Diphenyl-3-[1-oxy-naphthyl-(2)]-pyrazolin (Syst. No. 3516) (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 432). Kinetik der Bildung von Acylphenylhydrazinen bei der Einw. von wäßr. Fettsäure-Lösungen auf Phenylhydrazin bei 70—108°: Jaroschy, M. 31, 951. Beim Schütteln von Phenylhydrazin-hydrochlorid in wäßr. Lösung mit 1 Mol Acetiminoäthyläther in äther.

PHENYLHYDRAZIN

Lösung entsteht Essigsäureäthylesterphenylhydrazon (SCHMIDT, B. 47, 2549). Beim Erhitzen von Dibenzamid mit Phenylhydrazin auf 150° erhält man N'-Benzoyl-N-phenyl-hydrazin und geringe Mengen N.N'-Dibenzoyl-hydrazin (Wolchowe, M. 37, 480), beim Erhitzen mit Phenylhydrazin-hydrochlorid auf 150° entsteht 1.3.5-Triphenyl-1.2.4-triazol (W., M. 37, 479). Bei kurzem Erhitzen von 4 Mol Phenylhydrazin mit 1 Mol Oxalylchlorid in Ather +Benzol erhält man Oxalsaure-bis-phenylhydrazid (Folymers, R. 34, 46). Erhitzt man Phenylhydrazin mit Dijodmaleinsäure in Alkohol oder Eisessig, so erhält man N-Anilinodijodmaleinimid und bei 2260 unter Zersetzung schmelzende rote Nadeln (CLARKE, BOLTON, Am. Soc. 36, 1907). Phenylhydrazin gibt beim Erhitzen mit α-Naphthyl-carbamidsaureazid in Alkohol 1-Phenyl-4-α-naphthyl-semicarbazid (OLIVERI-MANDALA, G. 441, 664). Liefert bei längerem Eihitzen mit Pentamethylacetessigsäureäthylester eine Verbindung vom Schmelzpunkt 107-108° (leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Alkali) (Wahlberg, B. 44, 2076). Bei der Umsetzung von Phenylhydrazin mit Glutaryl-bis-acetessigsäureäthylester (Ergw. Bd. III/IV, S. 297) erhält man Glutarsäure-bis-phenylhydrazid essigsaureathylester (Ergw. Bd. 111/17, S. 297) ernatt man Gittarsaure-bis-phenylhydrazid und eine geringe Menge einer bei 113—115° schmelzenden Verbindung (löslich in konz. Salzsäure, unlöslich in Natronlauge), mit Adipinyl-bis-acetessigsäureäthylester (Ergw. Bd. III/IV, S. 297) Adipinsäure-bis-phenylhydrazid und eine geringe Menge einer bei ca. 250° schmelzenden Verbindung, die mit alkoh. Eisenchlorid-Lösung eine schmutzig grüne Färbung gibt (SCHEIDER, B. 44, 2427). Phenylhydrazin liefert beim Kochen mit 3-Diäthylacetyl-naphthalin-carbonsäure-(2) 1-Diäthylmethyl-3-phenyl-6.7-benzo-bthaleren (4) (Strt No. 2874) (Franzor Evergene 4, 400, 477). Bealting mit Banzel phthalazon (4) (Syst. No. 3571) (FREUND, FLEISCHER, A. 402, 67). Reaktion mit Benzolsulfochlorid in wasserfreiem Ather: Schwartz, Dehn, Am. Soc. 39, 2450. Beim Erhitzen von γ -Amino-butyraldehyd-diathylacetal mit Phenylhydrazin und Zinkchlorid auf 180° entsteht 3-[β -Amino-athyl]-indol (EWINS, Soc. 99, 272). Beim Erwarmen von β -Aminoa-athoxalyl-crotonsaure mit Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung erhält man 1-Phenyl-4-[α-amino-āthyliden]-pyrazolon-(5)-carbonsäure-(3)-āthylester (Benary, Reiter, DEBOP, B. 50, 80); β-Amino-α-āthoxalyl-crotonsāureāthylester reagiert mit Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung wie die Säure; beim Kochen mit Phenylhydrazin in absolut-alkoholischer Lösung erhält man 1-Phenyl-4-[a-phenylhydrazono-äthyl]-pyrazolon-(5)-carbonsäure-(3)-äthylester bezw. 1-Phenyl-3-methyl-pyrazolon-(5)-[glyoxylsäureäthylesterphenylhydrazon]-(4) (B., R., S.). Reduktion von Azoverbindungen mit Phenylhydrazin: Puxeddu, G. 46 I. 211. p.p'-Azoanilin liefert bei der Reduktion mit Phenylhydrazin (als Phenylhydrazinsalz der Phenylhydrazin-β-carbonsäure angewandt) p-Phenylendiamin (Willstätter, Cramer, B. 48, 2982; vgl. Green, Wolff, B. 44, 2574).

Bei der Einw. von Bacillus coli auf Phenylhydrazin-hydrochlorid entsteht Anilin (SISLEY, PORCHER, PANISSET, C. r. 152, 1795). Einw. von Phenylhydrazin auf die Keimung von

Pflanzensamen: Bokorny, Bio. Z. 50, 51.

S. 93, Zeile 18 v. o. statt "343" lies "344". S. 93, Zeile 6 v. u. statt "345" lies "346". S. 94 Zeile 24 v. u. statt "349" lies "350".

S. 94, Zeile 24 v. u. statt "349" lies "350".
S. 101, Textzeile 19 v. u. statt "A. 190, 276" lies "A. 190, 94".

S. 102, Zeile 25 v. o. statt "1-Phenyl-3-oxy-pyrazolidin" lies "1-Phenyl-4-oxy-pyrazolidin".
S. 106, Zeile 16 v. o. statt "351" lies "352".

Analytisches. Nachweis in Form des Salzes mit Oxalsäure: Bamberger, Suzuki, B. 45, 2752 Anm. 1. Bei der Bestimmung mit Fehlingscher Lösung wird nach MacLean (Biochem. J. 7, 611) das durch Phenylhydrazin ausgeschiedene Kupferoxydul durch Ferrisulfat oxydiert und das entstandene Ferrosulfat mit Permanganat titriert.

Salze und additionelle Verbindungen des Phenylhydrazins.

C₆H₈N₂+0.5H₂O (vgl. S. 68). F: 25.9° (Oddo, G. 43 II, 275), 26.2° (Blanksma, Chem. Weekbl. 7, 418; C. 1910 II, 304). Kryoskopische Konstante: O., G. 43 II, 280; 45 I, 285. Verhalten als kryoskopisches Lösungsmittel: O., G. 45 I, 285. Thermische Analyse des Systems mit Wasser: Eutektika bei 16° und 1,8 Gew.-% H₂O (O., G. 43 II, 275), bei 16,6° und 1 Gew.-% H₂O und bei —0,7° und 95,4 Gew.-% H₂O (BL.; vgl. dagegen O., G. 45 I, 283 Anm. 1). Mischungen von Phenylhydrazin und Wasser zeigen zwischen 11 und 60 Gew.-% Phenylhydrazin beschränkte Mischbarkeit; kritische Lösungstemperatur: 57° (Bl.). —2C₆H₈N₂ + HBr. F: 188° (Dehn, Am. Soc. 34, 290). — C₆H₈N₂ + HNO₃. F: 145—146° (Ch.). —2C₆H₆N₂ + CuI. B. Aus Phenylhydrazin und Kupferjodür beim Erwärmen (Arbusow, Tichwinsky, B. 43, 2295; Ж. 45, 69). Schuppen. — Calciumphenylhydrazin Ca(C₆H₈N₂)₈. B. Durch Erwärmen von 1 Mol Phenylhydrazin mit 0,5 Mol Calciumhydrid (Ebler, D. R. P. 283597; C. 1915 I, 1103; Frdl. 12, 123). Selbstentzündlich. — 2C₆H₈N₂ + Zn(CHO₂)₂. Krystallpulver. F: 110° (Grossmann, Jäger, Z. anorg. Ch. 73, 2C₆H₈N₂ + Zn(CHO₂)₂. Krystallpulver. F: 110° (Grossmann, Jäger, Z. anorg. Ch. 73,

66). Schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Äther und Chloroform. Zersetzt sich beim Aufbewahren und beim Kochen mit Wasser oder Alkohol. — Verbindung mit Cadmiumformiat C₆H₆N₉ + Cd(CHO₉)₉. Schuppen. F: 128° (G., J.). Ziemlich leicht löslich in warmem
Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther. Zersetzt sich langsam beim Aufbewahren. —
5C₆H₃N₃ + 5HCl + FeCl₂ + H₂O. Nadeln oder Blättchen. Leicht löslich in Wasser
und Alkohol, unlöslich in Äther, Chloroform und Benzol (SPACU, C. 1915 II, 349). Löslich in Aceton unter Zersetzung. Löslich in heißer konzentrierter Schwefelsäure unter Zersetzung mit dunkelblauer Farbe. — Verbindung mit Kobaltformiat 2CaHaN2+ Co(CHO₂). Blaßrosa. F. ca. 170—172° (G., J.). Leicht löslich in siedendem Wasser, schwer in Alkohol und Äther. Zersetzt sich schnell beim Aufbewahren und beim Lösen in Chloroform. — Verbindung mit Kobaltacetat $4C_8H_8N_9 + Co(C_9H_8O_9)_3$. Stark rauchendes rosa Pulver, das schnell schmutzig gelbrosa wird. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser (G., J.). Wird das schneil schmutzig gelbrosa wird. Sehr schwer losiich in siedendem wasser (G., J.). Wird durch Äther zersetzt. — Die von Moitessier (C.r. 125, 612) beschriebene Verbindung $C_0 + C_0 +$ Verbindung mit Nickelformiat C₆H₈N₂ + Ni(CHO₂)₂ + 3H₂O. Hellblaugrüne amorphe Masse, die beim Trocknen gelbgrün und dann braunoliv wird. Färbt sich bei 250° schwarz und sintert dann (G., J.). Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Äther mit gelbgrüner Farbe. - Verbindung mit Nickelacetat $3C_6H_8N_2+Ni(C_2H_3O_2)_3$. Sintert bei 150°, F: 185° (G., J.).

Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₆H₈N₂ + C₆H₃O₆N₃. Orangefarbene, rotstichige Nadeln (Ostromisslensky, J. pr. [2] 84, 500), pleochroitische (rot bis gelb) Prismen (K. A. Hofmann, Kirmeuther, B. 43, 1766). Sintert bei 75—80°, verpufft bei höherer Temperatur (H., K.). Löslich in Äther mit gelber, in Alkohol und Benzol mit gelbroter Farbe (H., K.). — Verbindung mit Phenol C₆H₆N₂ + C₆H₆O. Thermische Analyse des Systems mit Phenol (Eutektikum bei 18,1° und 79,5 Mol.°/₉ Phenol): Ciusa, Bernardi. C. 40 II. 450. — Thermische Analyse des Kystems mit Phenol (Eutektikum bei 18,1° und 79,5 Mol.°/₉ Phenol): Ciusa, Bernardi. C. 40 II. 450. — Thermische Analyse des Kystems mit Phenol (Eutektikum bei 18,1° und 79,5 Mol.°/₉ Phenol): Ciusa, Bernardi. C. 40 II. 450. — Thermische Analyse des Kystems mit Phenol (Eutektikum bei 18,1° und 79,5 Mol.°/₉ Phenol): Ciusa, Bernardi. G. 40 II, 159. — Über die Verbindungen mit m-Kresol, p-Kresol, α -Naphthol, β -Naphthol und Brenzcatechin vgl. auch C., B., G. 40 II, 160. — Verbindung mit Weinsäuredialdehyd $2C_6H_8N_2+C_4H_6O_4(?)$. Hellgelbes mikrokrystallinisches Pulver. Beginnt bei 50° zu sintern, zersetzt sich bei 90° (Curtus, J. pr. [2] 95, 239). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Ather, kaltem Benzol und kaltem Wasser, unlöslich in Ligroin. — Salz der Chloressigsäure $C_8H_8N_2+2C_2H_8O_2Cl$. Unbeständige Nadeln. Löslich in Wasser (Bateman, Hoel, Am.Soc. 36, 2520). — Salz der α -Nitro-isobuttersäure $C_8H_8N_2+C_4H_4O_4N$. Blättchen. Zersetzt sich beim Aufbewahren (Steinkopf, Supan, B. 44, 2897). – Salz der α-Methyl-trans-zimtsäure. Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 64—65° (STOERMER, VOHT, A. 409, 51). — Salz der Oxalsäure. Blätter. F: 184° (Zers.; Vorbed 165°) (BAMBERGER, SUZUKI, B. 45, 2752). Ziemlich schwer löslich in heißem, sehr schwer löslich in kaltem Alkohol und Wasser. — Salz des Phenoxyessigsäure-o-carbonsäureamids. Nadeln (aus Alkohol). F: 177° (Mebriman, Soc. 103, 1844). — Salz der Rhodanessigsäure C₆H₈N₂ + C₂H₂O₂NS. Krystallinischer Niederschlag. F: 90—100° (Frerichs, Förster, A. 371, 242). — Salz der Isobutyltartronsäure 2C₆H₆N₂ + C₇H₁₂O₅. Krystallpulver. F: 136° (Zers.) (Plattiner, M. 36, 906). — Verbindung mit β -Oxalaminocrotonsäureäthylester C₆H₆N₂ + C₈H₁₁O₅N. Krystalle (aus Alkohol). F: 146° (Benary, Reiter, Soenderop, B. 50, 83). — Verbindung mit [Hydrindon-(1)-yl-(2)]-glyoxylsäureäthylester C₆H₆N₂ + C₁₃H₁₂O₄. Krystalle. Spaltet beim Erhitzen Phenylhydrazin ab (Ruhemann, Soc. 101, 1735). — Verbindung mit Cyclopentanon-(2)-dioxalylsäure-(1.3)-diäthylester 2C₆H₆N₂ + C₁₃H₁₆O₇. Krystalle. Unlöslich in Ather (Ruhemann, Soc. 101, 1733). Wird beim Aufbewahren braun. — Salz der Benzolsulfonsäure C₆H₆N₂ + C₅H₆O₃S. Krystalle. F: 176° (Seyewetz, Poizat, Bl. [4] 9, 252). Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Aceton, unlöslich in Äther und Chloroform. schwer löslich in kaltem Alkohol und Wasser. — Salz des Phenoxyessigsäure-o-carbon-

Umwandlungsprodukte aus Phenylhydrazin.

Verbindung $C_{14}H_{18}N_2$ s. Ergw. Bd. I, S. 409. Verbindung $C_{14}H_{14}O_3N_2$ oder $C_{26}H_{26}O_4N_4$ s. Ergw. Bd. III/IV, S. 289. Verbindung $C_{26}H_{26}N_3$ (?) s. Ergw. Bd. VII/VIII, S. 269. Verbindung $C_{26}H_{17}N$ s. Ergw. Bd. VII/VIII, S. 296. Verbindung $C_{26}H_{16}ON_5$ s. Ergw. Bd. IX, S. 166. Verbindung $C_{27}H_{26}O_4N_3$. B. Beim Erwärmen von $\alpha.\delta$ -Dianisal-lävung $C_{27}H_{26}O_4N_3$. B. Beim Erwärmen von $\alpha.\delta$ -Olianisal-lävunglyhydragin in Alkohol oder Fincesig (Roperum, R. 47, 4420).

B. Beim Erwarmen von α.δ-Dianisal-lävulinsäure mit Phenylhydrazin in Alkohol oder Eisessig (Borsche, B. 47, 1120). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 194-196°.

Funktionelle Derivate des Phenylhydrazins.

Kupplungsprodukte aus Phenylhydrazin und acyclischen sowie isocyclischen Oxy-Verbindungen.

N-Methyl-N-phenyl-hydrazin, α -Methyl-phenylhydrazin $C_7H_{10}N_2=C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot NH_2$ (S. 117). B. Bei der elektrolytischen Reduktion von Methylphenylnitrosamin an einer verzinnten Kupfer-Kathode in essigsaurer Lösung, auch bei Gegenwart von Natriumacetat (Backer, R. 31, 183; 32, 44). — $D_{15}^{in.1}$: 1,0385; Dielektr.-Konst. bei 18,9°: 7,25 (λ = 60 cm) (Dobrosserdow, Ж. 43, 125; C. 1911 I, 955). — Zerfällt beim Kochen in einer Wasserstoff-Atmosphäre in Methylanilin, Ammoniak und Stickstoff (Chattaway, Aldridge, Soc. 99, 408). Das Hydrochlorid liefert mit Phenanthrenchinon in siedender Essigsäure eine bei 221—222° schmelzende Verbindung (schwer löslich in Alkohol; löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe, die bald in Braun übergeht) (Charrier, Ferreri, G. 44 II, 253). Das Salz des N-Methyl-N-phenyl-hydrazins mit Rhodanessigsäure lagert sich bei längerem Erhitzen in alkoh. Lösung in Carbaminylthioglykolsäure-[β -methyl- β -phenyl-hydrazid] um (Frerichs, Förster, A. 371, 251; vgl. Harries, Klamt, B. 33, 1155). — $4C_7H_{10}N_2 + H_4Fe(CN)_6$. Prismen. Enthält vermutlich 1 H_4O (Singh, Soc. 105, 1979). Löslich in Wasser, weniger löslich in Alkohol. Zersetzt sich beim Erhitzen. — Salz der Rhodanessigsäure $C_7H_{10}N_2 + C_2H_3O_2NS$. Krystalle. F: 65—68° (Frerichs, Förster, A. 371, 250). Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

Verbindung C₁₅H₁₆O₅N₂ (?). B. Aus 2.4.6-Triketo-1.3.5-triacetyl-hexamethylen (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 750) und α-Methyl-phenylhydrazin in Alkohol auf dem Wasserbad (Göschke, Тамвов, B. 45, 1238). — Gelbe Prismen (aus wäßr. Pyridin). F: 165°. Sehr schwer löslich in verd. Natronlauge, leicht in Natriumalkoholat-Lösung. Löslich in Schwefelsäure mit

violettroter Farbe.

N-Methyl-N'-phenyl-hydrazin, β -Methyl-phenylhydrazin $C_7H_{10}N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CH_3$ (S. 118). Liefert beim Erwärmen mit Phenylisocyanat in Äther 2-Methyl-1.4-diphenyl-semicarbazid (Busch, Limpach, B. 44, 578).

N-Methyl-N-phenyl-hydrazin-hydroxymethylat, N.N-Dimethyl-N-phenyl-hydrazoniumhydroxyd $C_8H_{14}ON_2=C_6H_5\cdot N(CH_3)_2(OH)\cdot NH_2$ (S. 119). B. Das Jodid entsteht aus N-Methyl-N-phenyl-hydrazin durch Einw. von Methyljodid in Äther (Singh, Soc. 105, 1986). — Das Jodid liefert bei der Einw. von Magnesium in Methanol Dimethylanilin und Ammoniak (S., Soc. 109, 789). — Chlorid $C_8H_{13}N_2\cdot Cl$. Sehr hygroskopisch. F: 187—188° (Zers.) (S., Soc. 105, 1987). Leicht löslich in Alkohol und Wasser. — Jodid $C_8H_{18}N_3\cdot I$. Prismen. F: 126° (Zers.). Sehr leicht löslich in Methanol, unlöslich in Chloroform, Äther und Benzol. — $C_8H_{13}N_2\cdot Cl + AuCl_3$. Gelbe Prismen (aus Wasser). F: 123—124° (Zers.). Löslich in Alkohol, schwer löslich in kaltem Wasser. — $2C_8H_{13}N_2\cdot Cl + PtCl_4$. Gelbe Prismen (aus Wasser). F: 158—159° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser, unlöslich in Alkohol.

N-Äthyl-N-phenyl-hydrazin, α -Äthyl-phenylhydrazin $C_8H_{12}N_2=C_6H_5\cdot N(C_2H_5)\cdot NH_2$ (S. 119). — $C_8H_{12}N_2+HCl.$ F: 146—1470 (Singh, Soc. 103, 607).

N-Äthyl-N-phenyl-hydrazin-hydroxymethylat, N-Methyl-N-äthyl-N-phenyl-hydrazoniumhydroxyd $C_9H_{16}ON_2=C_6H_5\cdot N(CH_3)(C_2H_5)(OH)\cdot NH_2$.

a) In a ktive Form. B. Das Jodid entsteht aus N-Athyl-N-phenyl-hydrazin durch Einw.

a) Inaktive Form. B. Das Jodid entsteht aus N-Athyl-N-phenyl-hydrazin durch Einw. von Methyljodid in wenig Åther bei 0° oder aus N-Methyl-N-phenyl-hydrazin durch Einw. von Äthyljodid bei 0°; die freie Base erhält man durch Schütteln des Jodids mit Silberoxyd in wäßr. Lösung (Singh, Soc. 103, 607). — Sirup. — Zersetzt sich beim Erhitzen auf 130°. Das Jodid liefert bei der Einw. von Magnesium in Wasser oder Methanol Methyläthylanilin und Ammoniak; reagiert analog mit Zink (S., Soc. 109, 790). — Jodid C₉H₁₅N₂·I. Krystalle (aus Alkohol). F: 119° (Zers.) (S., Soc. 103, 607). Löslich in Wasser, etwas löslich in Alkohol und heißem Chloroform, unlöslich in Benzol und Äther. Färbt sich beim Aufbewahren blau. — C₉H₁₅N₂·Cl + AuCl₃ (war vielleicht optisch nicht einheitlich). Goldgelbe Prismen (aus sehr verd. Salzsäure). F: 97° (Zers.) (S., Soc. 103, 610). Mäßig löslich in heißem, fast unlöslich in kaltem Wasser. Wird beim Aufbewahren hygroskopisch und färbt sich dabei tiefviolett. — 2C₉H₁₅N₂·Cl + PtCl₄ (war vielleicht optisch nicht einheitlich). Orangefarbene Nadeln (aus sehr verd. Salzsäure). F: 159° (Zers.) (S., Soc. 103, 610). Zersetzt sich beim Aufbewahren. — Saures d.-Camphorat C₉H₁₅N₂·Cl₁₀H₁₅O₄. Tafeln (aus Alkohol). F: 178—179° (Zers.) (S., Soc. 103, 612). Liefert bei wiederholtem Umkrystallisieren das (optisch nicht einheitliche) Salz der linksdrehenden Form. — Saures d.-Tartrat C₉H₁₅N₂·C₄H₅O₆. Prismen mit 1H₂O (aus Alkohol). F: ca. 80° (S., Soc. 103, 610). Liefert beim Umkrystallisieren aus Alkohol + Åther das Salz der linksdrehenden Form. — d.-Campher-β-sulfonsaures Salz C₉H₁₅N₂·C₁₀H₁₅O₄S. F: 134—135° (S., Soc. 103, 609). Liefert beim Umkrystallisieren aus Aceton oder Aceton + Äthylacetat das Salz der linksdrehenden Form.

oder Aceton + Äthylacetat das Salz der linksdrehenden Form.
b) Linksdrehende Form. — Jodid. Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 115—1160 (Zers.) (Singh, Soc. 103, 612). [α]^{3;} : —5,2° (in Alkohol; c = 1) (S., Soc. 103, 612). — Saures d-Camphorat. B. Bei wiederholtem Krystallisieren des sauren d-Camphorats der inaktiven

Form (S., Soc. 103, 612). $[\alpha]_{\mathbb{R}}^{\mathbb{R}}$: +15,8° (in Wasser; c = 0,6). Racemisiert sich allmählich in wäßr. Lösung. — Saures d-Tartrat. B. Beim Umkrystallisieren des sauren d-Tartrats der inaktiven Form aus Alkohol + Äther (S., Soc. 103, 610). $[\alpha]_{\mathbb{R}}^{\mathbb{R}}$: +7,0° (in Wasser; c = 1,8). — d-Campher- β -sulfonsaures Salz. B. Aus dem d-campher- β -sulfonsauren Salz der inaktiven Form beim Umkrystallisieren aus Aceton oder Aceton + Äthylacetat (Singh, Soc. 103, 609). $[\alpha]_{\mathbb{R}}^{\mathbb{R}}$: +9,8° (in Wasser; c = 2,2). $[\alpha]_{\mathbb{R}}^{\mathbb{R}}$: +9,3° (in Wasser; c = 1,6). Ist nach 24 Stunden in wäßr. Lösung racemisiert.

N - Äthyl - N - phenyl - hydrazin - hydroxyäthylat, N.N - Diäthyl - N - phenyl-hydrazoniumhydroxyd $C_{10}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot N(C_2H_5)_2(OH) \cdot NH_2$ (S. 120). Das Jodid liefert bei der Einw. von Magnesium oder Zink in Wasser oder Methanol Diäthylanilin und Ammoniak (SINGH, Soc. 109, 790).

N.N-Diäthyl-N'-phenyl-hydrazin, $\beta.\beta$ -Diäthyl-phenylhydrazin $C_{19}H_{16}N_2 = C_6H_5$ · NH·N(C_2H_5)₂ (S. 121). B. Aus Diäthylnitrosamin und Phenylmagnesiumbromid in Ather (Wieland, Fressel, B. 44, 901). — Hellgelbes, dickes Öl von geraniumartigem Geruch. Kp₁₄: 110—112°. — Wird an der Luft allmählich braungrün. Reduziert ammoniakalische Silberlösung und Fehlingsche Lösung in der Wärme. Bei der Reduktion mit Zinkstaub in siedendem Eisessig erhält man Anilin und Diäthylamin. — Pikrat. F: 131°.

N-Propyl-N-phenyl-hydrazin-hydroxymethylat, N-Methyl-N-propyl-N-phenyl-hydrazoniumhydroxyd $C_{10}H_{18}ON_2=C_6H_5\cdot N(CH_3)(CH_2\cdot C_2H_5)(OH)\cdot NH_2$. B. Das Jodid entsteht aus N-Propyl-N-phenyl-hydrazin durch Einw. von Methyljodid in Äther (Singh, Soc. 117, 1211). — Das Jodid liefert bei der Einw. von Magnesium in Methanol Methylpropyl-anilin und Ammoniak (S., Soc. 109, 790). — Jodid $C_{10}H_{17}N_2\cdot I$. Prismen (aus Alkohol +- Äther). F: 106—107° (Zers.) (S., Soc. 117, 1211). Löslich in Methanol, Alkohol und Wasser, unlöslich in Benzol und Äther.

N-Butyl-N-phenyl-hydrazin, α -Butyl-phenylhydrazin $C_{10}H_{16}N_2=C_6H_5\cdot N(CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot NH_2$. B. Aus Butylphenylnitrosamin durch Reduktion mit Zinkstaub in Alkohol + Essigsäure (Reilly, Hickinbottom, Soc. 111, 1028). — Fast farbloses Öl. Kp₇₆₃: 247—250° (geringe Zers.). Im Vakuum unzersetzt destillierbar. Reduziert Fehlingsche Lösung in der Wärme. — $C_{10}H_{16}N_2+HCl$. Nadeln (aus Chloroform). Sehr leicht löslich in Wasser, Benzol, Chloroform und Alkohol, schwer in Äther und Petroläther.

N.N-Diphenyl-hydrazin $C_{12}H_{12}N_2 = (C_0H_h)_2N\cdot NH_2$ (S. 122). Kp₁₀: 172—177° (Wieland, Müller, B. 46, 3308). — Zerfällt bei 260—290° in Diphenylamin, Ammoniak und Stickstoff (Chattaway, Aldridge, Soc. 99, 407). Liefert bei der Einw. von konz. Schwefelsäure, zuerst bei —16°, dann bei 20°, N.N'-Diphenyl-benzidin, N-Phenyl-o-phenylendiamin und 4-Oxy-diphenylamin (Wieland, Müller, B. 46, 3307); beim Eintragen von N.N-Diphenyl-hydrazin-hydrochlorid in konz. Schwefelsäure bei Zimmertemperatur und nachfolgenden Reduzieren mit NaHSO₃ in der Wärme erhält man außerdem noch Diphenylamin und Carbazol (Marqueyrol, Muraour, Bl. [4] 15, 514). Gibt bei der Einw. von unterchloriger Säure Diphenylamin, 1.1.4.4-Tetraphenyl-tetrazen-(2) (Syst. No. 2248) und Benzochinon-(1.4)-anil-diphenylhydrazon-hydrochlorid; die letztgenannte Verbindung und Diphenylamin erhält man auch beim Erwärmen eines Gemisches von salzsaurem Diphenylhydrazin und Tetraphenylhydrazin in Eisessig auf 55—60° (Wie., Wecker, B. 43, 3265, 3269). Liefert beim Kochen mit Chloroform und alkoh. Kalilauge Benzophenon (Staudinger, Kupfer, B. 45, 509). N.N-Diphenyl-hydrazin liefert mit Chinon-monoanil in Äther + verd. Salzsäure das Hydrochlorid des 4-Oxy-benzochinon-(1.2)-anil-(1)-diphenylhydrazons-(2) (Syst. No. 2079) (Wie., We., B. 43, 3265).

S. 123, Zeile 4 v. o. statt ,,344" lies ,,345".

Verbindung mit Oxalbernsteinsäuretriäthylester $C_{12}H_{12}N_2 + C_{12}H_{18}O_7$ s. Ergw. Bd. III/IV, S. 293.

N.N'-Diphenyl-hydrazin, Hydrazobenzol $C_{12}H_{12}N_2 = C_6H_6$: NH·NH· C_6H_5 (S. 123). B. und Darst. Darstellung von Hydrazobenzol durch elektrolytische Reduktion von Nitrobenzol oder Azobenzol unter Vermeidung der Reoxydation an der Anode: Ges. f. chem. Ind. Basel, D. R. P. 297019; C. 1917 I, 716; Frdl. 13, 227. Aus Nitrobenzol durch Reduktion mit getrocknetem, elektrolytisch gewonnenem Zinkschwamm in siedender wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 288413; C. 1915 II, 1269; Frdl. 12, 119). Hydrazobenzol-Ausbeuten bei der Reduktion von Nitrobenzol mit Ferrosulfat und Natronlauge unter verschiedenen Reaktionsbedingungen: Allen, J. phys. Chem. 16, 135, 146. Aus Azobenzol bei der Hydrierung in Gegenwart von kolloidem Palladium in alkoh. Lösung (Skita, B. 45, 3312). Hydrazobenzol entsteht aus Azoxybenzol durch elektrolytische Reduktion in wäßr. Natronlauge (Darmstädter, D. R. P. 189312; C. 1907 II, 2002; Frdl. 8, 1356; Dieffenbach, Moldenhauer, D. R. P. 264013; C. 1913 II, 1182; Frdl. 11, 148). Aus der additionellen

HYDRAZOBENZOL

Verbindung aus Azobenzol und Dikaliumhydrazobenzol (Syst. No. 2092) durch Zusatz von Wasser (SCHLENK, APPENBODT, MICHAEL, THAL, B. 47, 485). — Über die Existenz verschiedener Krystallmodifikationen vgl. Schaum, Schaeling, Klausing, A. 411, 193. Zum Schmelzpunkt vgl. Rassow, J. pr. [2] 84, 267; Padoa, R. A. L. [5] 28 II, 240; Pascal, Normand, Bl. [4] 13, 156; Vanstone, Soc. 103, 1834. Krystallisationsgeschwindigkeit: Pad. D¹³¹: 1,1195 (V., Soc. 103, 1837). Schmelzwärme: 22,9 cal/g (Pad.). Thermische Analyse der binären Systeme mit Dibenzyl (Eutektikum bei 45,90 und 13,8 Gew.-0/0 Hydrazobenzol), Stilben (Eutektikum bei 93° und 52,3 Gew.-% Hydrazobenzol), Tolan (Eutektikum bei 49,8° und 17,5 Gew. -0/6 Hydrazobenzol) und Azobenzol: Pascal, Normand; mit Benzoin (Eutektikum bei 98,4° und 44,6 Mol. °/₀ Benzoin): V., Soc. 103, 1834; mit Benzylanilin (Eutektikum bei 33° und 19 Gew. °/₀ Hydrazobenzol) und Benzalanilin (Eutektikum bei 34,2° und 15 Gew. °/₀ Hydrazobenzol): P., N., Bl. [4] 13, 211. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Chloroform: Purvis, McCleland, Soc. 101, 1519. Elektrische Doppelbrechung von Lösungen in Benzol: LIPPMANN, Z. El. Ch. 17, 15. — Kinetik des Zerfalls von Hydrazobenzol in alkoh. Lösung in Azobenzol und Anilin zwischen 1400 und 1500: STIEGLITZ, CURME, B. 46, 911; CURME, Am. Soc. 35, 1158; in benzolischer Lösung bei 155°: C., Am. Soc. 35, 1165. Hydrazobenzol gibt beim Schütteln mit Palladiumschwarz in Benzol-Lösung in einer CO₂-Atmosphäre Azobenzol und Anilin (Wieland, B. 45, 492). Liefert bei 2-tägiger Einw. von Dimethylsulfat und Magnesiumoxyd in siedendem Benzol N-Methyl-N.N'-diphenyl-hydrazin; ein Teil des Hydrazobenzols zerfällt hierbei in Azobenzol und Anilin (Rassow, J. pr. [2] 84, 267). Beim Kochen von Hydrazobenzol mit Diäthylsulfat und Magnesiumoxyd in Benzol erhält man Azobenzol und N-Äthyl-benzidin in geringer Menge (R., J. pr. [2] 84, 349). Gibt mit Phenylacetaldehyd in Alkohol [β -Phenyl-äthyliden]-bis-hydrazobenzol $C_8H_5 \cdot CH_2 \cdot CH[N(C_8H_5) \cdot NH \cdot C_6H_5]_8$ (Syst. No. 1958) (R., J. pr. [2] 84, 254). Beim Erhitzen mit Zimtaldehyd in Methanol erhält man den Methyläther (8s $3 \cdot [\alpha(\text{oder }\beta) \cdot \text{Oxy}, \beta \text{-phenyl-} \text{-athyl}]-1.2-diphenyl-hydrazobenzol (Syst. No. 2509). in alkoh Läsung hildet sich der Äthyläther (R.). Gibt mit Acetyl-methylace (Syst. No. 2509). in alkoh Läsung hildet sich der Äthyläther (R.).$ methylens (Syst. No. 3508); in alkoh. Lösung bildet sich der Äthyläther (R.). Gibt mit Acetylthiocarbimid in Benzol 1.2-Diphenyl-4-acetyl-thiosemicarbazid (McKee, Soc. 107, 1143). -Jodometrische Bestimmung: Curme, Am. Soc. 35, 1154. Bestimmung von Hydrazobenzol neben Nitrobenzol, Anilin, Azobenzol und Azoxybenzol: Allen, J. phys. Chem. 16, 136. -Uber eine additionelle Verbindung aus 1 Mol Dikaliumhydrazobenzol und 1 Mol Azobenzol s. bei Azobenzol, Syst. No. 2092.

N-Methyl-N.N'-diphenyl-hydrazin, N-Methyl-hydrazobenzol $C_{13}H_{14}N_2=C_6H_5$ · $N(CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Aus Hydrazobenzol beim Kochen mit Dimethylsulfat und Magnesiumoxyd in Benzol (Rassow, J. pr. [2] 84, 267). — Nadeln oder Prismen (aus Ligroin). F: 75°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin, unlöslich in Wasser. — Liefert bei allmählicher Einw. von konz. Salzsäure in Alkohol unter Kühlung N-Methyl-benzidin-hydrochlorid und geringe Mengen N(oder N')-Methyl-diphenylin (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 58).

N.N' - Dimethyl - N.N' - diphenyl - hydrazin, N.N' - Dimethyl - hydrazobenzol $C_{14}H_{16}N_2=C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_5$. B. Aus 1.4-Dimethyl-1.4-diphenyl-tetrazen-(2) durch Kochen mit Xylol in CO_2 -Atmosphäre (Wieland, Fressel, A. 392, 147). — Öl. Kp₁: 138°. — Zerfällt bei wiederholtem Destillieren im Vakuum in Methylanilin und polymeres Methylanilin. Liefert bei der Einw. von Stickoxyd in siedendem Xylol Methylphenylnitrosamin. — Gibt beim Erwärmen mit Eisessig eine violette Färbung, die über Blau in Grün übergeht und dann mißfarben wird.

N.N'-Diäthyl-N.N'-diphenyl-hydrazin, N.N'-Diäthyl-hydrazobenzol $C_{16}H_{20}N_2=C_6H_5\cdot N(C_2H_5)\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_5$. B. Aus 1.4-Diäthyl-1.4-diphenyl-tetrazen-(2) durch Kochen mit Xylol in CO_2 -Atmosphäre (Wieland, Fressel, A. 392, 147). — Öl. Kp₁: 141°. Etwas flüchtig mit Wasserdampf. — Verhält sich wie N.N'-Dimethyl-N.N'-diphenyl-hydrazin.

Triphenylhydrazin $C_{10}H_{16}N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N(C_6H_5)_3$ (S. 125). B. Aus Diphenylnitrosamin durch Einw. von Phenylmagnesiumbromid in Ather bei —15° (WIELAND, ROSEEU, B. 48, 1121). — Gibt beim Kochen mit Xylol in CO_3 -Atmosphäre Anilin, Diphenylamin, Azobenzol und Benzochinon-(1.4)-anil-diphenylhydrazon (W., Reverdy, B. 48, 1115). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe; beim Erwärmen wird die Lösung violett (W., Re.).

Tetraphenylhydragin $C_{24}H_{30}N_2 = (C_6H_5)_2N\cdot N(C_6H_5)_2$ (S. 125). Zeigt bei der Einw. von Kathodenstrahlen unter Kühlung mit flüssiger Luft eine blaue Phosphorescenz und nimmt eine grüne Färbung an, die bald nach Beendigung der Bestrahlung verschwindet (Wieland, A. 381, 216). Bei längerem Aufbewahren der Lösungen von Tetraphenylhydrazin in Benzol oder Chloroform im Dunkeln erhält man Diphenylamin und 9.10-Diphenyl-9.10-dihydro-phenazin; durch Licht wird die Reaktion stark beschleunigt (W., Lecher, A. 392, 160); beim Kochen mit Toluol in CO_2 -Atmosphäre erhält man außerdem noch 2-Anilino-triphenylamin (W., A. 381, 206). Liefert bei der Einw. von Eisessig und konz. Schwefelsäure in Benzol unter Kühlung eine blaue Lösung; bei nachfolgender Reduktion mit Zinkstaub erhält man Diphenylamin, N.N'-Diphenyl-benzidin und andere Produkte (W., B. 46, 3300; W., Müller, B. 46, 3310; vgl. Marqueyrol, Muraour, Bl. [4] 15, 194). Beim Einleiten von

Stickoxyd in eine Lösung von Tetraphenylhydrazin in Toluol bei 90—95° entsteht Diphenylnitrosamin (W., A. 381, 211). Tetraphenylhydrazin liefert bei der Einw. von Triphenylmethyl in Toluol auf dem Wasserbad unter Luftausschluß Diphenyl-triphenylmethyl-amin (W., A. 381, 214). Behandelt man Tetraphenylhydrazin mit Kaliumpulver in Äther und läßt dann Kohlensäure einwirken, so erhält man das Kaliumsalz der Diphenylcarbamidsäure (Schlenk, Marcus, B. 47, 1673). Tetraphenylhydrazin gibt beim Erhitzen mit salzsaurem N.N-Diphenylhydrazin in Eisessig auf 55—60° Diphenylamin und Benzochinon-(1.4)-anil-diphenylhydrazonhydrochlorid (W., Wecker, B. 43, 3269).

Kupplungsprodukte aus Phenylhydrazin und acyclischen sowie isocyclischen Monooxo-Verbindungen.

Methylen-phenylhydrazin, Formaldehyd-phenylhydrazon $C_7H_8N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N$: CH_2 (S. 126). Zum Schmelzpunkt vgl. Hess, B. 48, 2068; Woker, B. 49, 2317 Anm. 1.

N - $[\beta.\beta.\beta$ - Trichlor - α - phenylhydrazino - äthyl] - oxamidsäureäthylester $C_{12}H_{14}O_3N_3Cl_3 = C_3H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CH(CCl_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CO_2 \cdot C_3H_5$. B. Aus N- $[\alpha,\beta.\beta.\beta.$ Tetrachlor äthyl]-oxamidsäureäthylester (Ergw. Bd. II, S. 237) und Phenylhydrazin (Frist, B. 47, 1188). — Krystalle (aus Chloroform). F: 125°.

Äthyliden-phenylhydrazin, Acetaldehyd-phenylhydrazon $C_8H_{10}N_2 = C_8H_6 \cdot NH \cdot N: CH \cdot CH_3$ (S. 127). B. Das Gemisch der beiden Formen entsteht bei der Einw. von Acetaldehyd auf Phenylhydrazin in verd. Alkohol unter Kühlung in reinerer Form als bei der Umsetzung in Petroläther (Laws, Sidgwick, Soc. 99, 2085). — Die beiden Formen bilden miteinander eine lückenlose Reihe von Mischkrystallen (L., S., Soc. 99, 2088). Beide Formen zeigen D: 1,18 (L., S., Soc. 99, 2089). Viscosität der amylalkoholischen Lösungen der beiden Formen: Thole, Soc. 101, 554. Absorptionsspektrum in neutraler und saurer alkoholischer Lösung: Stobbe, Nowak, B. 46, 2897; vgl. Bally, Tuck, Soc. 89, 984. — Gibt mit Azidobenzol bei Gegenwart von Natriumäthylat in siedendem absolutem Alkohol das Phenylhydrazon des 1 (oder 3)-Phenyl-3 (oder 1)-acetyl-triazens-(1) (Syst. No. 2228); bei der analogen Umsetzung mit 2.4.6-Tribrom-1-azido-benzol erhält man 2.4.6-Tribrom-anilin und 2-Phenyl-5-methyl-tetrazol (Syst. No. 4013) (Dimroth, Merzbacher, B. 43, 2901, 2903).

Äthyliden - diphenylhydrazin, Acetaldehyd - diphenylhydrazon $C_{14}H_{14}N_2=(C_6H_5)_2N\cdot N:CH\cdot CH_3$ (S. 128). B. Aus Diphenylnitrosamin und Äthylmagnesiumjödid (Wieland, Fressel, B. 44, 901). — F: 61°. Kp_{11} : 177—179°.

Isopropyliden-phenylhydrazin, Aceton-phenylhydrazon $C_9H_{12}N_2=C_8H_5\cdot NH\cdot N$: $C(CH_3)_2$ (S. 129). Das Hydrat $C_9H_{12}N_2+H_2O$ ist nach Blanksma (C. 1913 I, 603) farblos. In 100 cm³ Wasser lösen sich 0,24 g der wasserfreien Verbindung bei 21,8°, 0,09 des Hydrats bei 0°, 0,187 g des Hydrats bei 15° und 0,412 g des Hydrats bei 32,8° (B.). Thermische Analyse des Systems mit Wasser: B. — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_9H_{12}N_2+C_8H_3O_6N_3$. Rotbraune Nadeln. F: 86,5—87° (korr.) (Sudborough, Beard, Soc. 97, 793). — Styphnat $C_9H_{12}N_2+C_6H_3O_8N_3$. Gelbgrüne Schuppen (aus Benzol). F: 104—106° (Agostinelle, G. 43 I, 127).

Isobutyliden-phenylhydrazin, Isobutyraldehyd-phenylhydrazon $C_{10}H_{14}N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH(CH_3)_2$ (S. 130). Kp₂₀: 145° (Arbusow, B. 43, 2298; %. 45, 76). — Liefert beim Erhitzen mit Kupferchlorür auf 180—240° Anilin und Isobutyronitril.

Methylpropylketon - phenylhydrazon $C_{11}H_{16}N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_2)\cdot CH_2\cdot C_2H_5$ (S. 130). Kp₁₂: 153° (Аввизоw, Frühauf, Ж. 45, 694; C. 1913 II, 1474).

Isoamyliden - phenylhydrazin, Isovaleraldehyd - phenylhydrazon $C_{11}H_{16}N_{2}=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH_{2}\cdot CH(CH_{2})_{2}$ (S. 130). Kp₁₁: 150° (Arbusow, B. 43, 2297; \mathcal{H} . 45, 75). — Gibt beim Erhitzen mit Kupferchlorür auf 180—200° Anilin und Isovaleriansäurenitril.

Dipropylketon-phenylhydrazon $C_{18}H_{80}N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_2\cdot C_2H_5)_2$. $Kp_7:~159^{\circ}$ bis 160° (Arbusow, Wagner, 3K. 45, 697; C. 1913 II, 1474). — Liefert beim Erhitzen mit Kupferchlorür auf 175—260° Anilin und 3-Äthyl-2-propyl-indol.

Önanthyliden-phenylhydrazin, Önanthol-phenylhydrazon $C_{13}H_{20}N_3=C_8H_6\cdot NH\cdot N:CH\cdot [CH_2]_6\cdot CH_3$ (S. 131). Kp₁₉: 202,5—203° (Arbusow, B. 43, 2299; Ж. 45, 77). — Liefert beim Erhitzen mit Kupferchlorür auf 180—210° Anilin und das Nitril der Önanthsäure.

Crotonaldehyd-phenylhydrazon $C_{10}H_{18}N_2 = C_0H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH_3$. B. Aus Crotonaldehyd und Phenylhydrazin in Alkohol (Wegscheider, Späth, M. 31, 1024). — Gelbliches, unangenehm riechendes Öl. $Kp_{11}:156-158^{\circ};~Kp_{25}:169-171^{\circ}.$ — Zersetzt sich beim Erwärmen mit Eisessig.

 α -Brom-crotonaldehyd-phenylhydrazon $C_{10}H_{11}N_2Br=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot CBr:CH\cdot CH_3.$ B. Aus α -Brom-crotonaldehyd und Phenylhydrazin-hydrochlorid in wäßr. Lösung

(VIGUIER, C.r. 152, 270; A.ch. [8] 28, 470). — Blättchen (aus Alkohol). F: $124-125^{\circ}$ (Maquennescher Block; Zers.). — Wird beim Aufbewahren braun. Gibt beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge 1-Phenyl-5-methyl-pyrazol. Beim Erhitzen mit 2 Mol Phenylhydrazin in verd. Alkohol auf dem Wasserbad erhält man eine Verbindung $C_{16}H_{18}N_4$ (s. u.). — Die alkoh. Lösung gibt mit wenig Salzsäure eine grüne Färbung; beim Kochen der Lösung entstehen braune Produkte (V., A.ch. [8] 28, 471).

Verbindung $C_{16}H_{16}N_4$. B. Man erhitzt α -Brom-crotonaldehyd-diäthylacetal oder α -Brom-crotonaldehyd-phenylhydrazon mit Phenylhydrazin in verd. Alkohol auf dem Wasserbad (Viguier, C. r. 152, 271; A. ch. [8] 28, 471). — Orangefarbene Prismen (aus Petroläther). F: 117—119°. Unlöslich in kaltem Wasser, löslich in Alkohol und Benzol.

Cyclobutanon-phenylhydrazon $C_{10}H_{12}N_2=C_6H_6$. NH. N: C_4H_6 . Nadeln (aus Benzol). F: 95—96° (Currus, $J.\ pr.\ [2]$ 94, 361). Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin. — Zersetzt sich beim Aufbewahren und beim Erwärmen mit Wasser.

Phenylhydrazon des linksdrehenden 8-Chlor-p-menthanons (2) (Chlortetra-hydrocarvons) $C_{16}H_{25}N_3Cl = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C_6H_8(CH_3) \cdot CCl(CH_3)_2$. Schuppen (aus Alkohol). F: 39—43° (A. MÜLLER, J. pr. [2] 93, 23). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Ist sehr zersetzlich.

Phenylhydrazon des rechtsdrehenden 8-Chlor-p-menthen-(1)-ons-(6) (Hydrochlor-d-carvons) $C_{16}H_{21}N_2Cl = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C_6H_6(CH_3) \cdot CCl(CH_3)_2$ (S. 133). Blättchen (aus Alkohol). F: 134—135° (A. MÜLLER, J. pr. [2] 93, 20). Löslich in Alkohol, Benzol, Ligroin, Äther und Chloroform.

 $\begin{array}{lll} [{\tt d-Campher}] \text{ - phenylhydrazon } & C_{16}H_{22}N_2 = & \overset{C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C}{H_2C}C_8H_{14} & \textit{(S. 133)}. \ \ \, & \\ \text{Styphnat } C_{16}H_{22}N_2 + C_6H_3O_8N_3. & \text{Grüne Nadeln. } F : 150 - 151^{\circ} \text{ (Agostinelli, } \textit{G. 43 I, 126)}. \\ \textbf{1-Cyclohexyl-cyclohexanon-(2)-phenylhydrazon } & C_{18}H_{26}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C_6H_9 \cdot C_6H_{11}. & F : 149 - 150^{\circ} \text{ (Guerber, } \textit{C.r. 155, 1158)}. \end{array}$

Phenylhydrazon des rechtsdrehenden $\Delta^{1.5}$. Dihydrocuminaldehyds $C_{16}H_{20}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C < CH \cdot CH_2 \rightarrow CH \cdot CH(CH_3)_2$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 123—126° (Francesconi, Sernagiotto, R. A. L. [5] 20 II, 391). Wird beim Belichten rot, im Dunkeln wieder farblos.

Phenylhydrazon des linksdrehenden Perillaaldehyds $C_{16}H_{20}N_2 = C_6H_5\cdot NH\cdot N: CH\cdot C < CH_2\cdot CH_2 > CH\cdot C(CH_3): CH_2.$ F: 107,5° (Schimmel & Co., Ber. Oktober 1910, 136; C. 1910 II, 1758).

Benzal-phenylhydrazin, Benzaldehyd-phenylhydrazon C₁₃H₁₂N₃ = C₆H₅·NH·N: CH·C₆H₅ (S. 134). B. Bei der Einw. von Diazomethan auf Phenylmagnesiumbromid in Äther (Zerner, M. 34, 1635). — Nadeln (aus Petroläther). F: 155° (Stobbe, Nowak, B. 46, 2900), 156° (Chattaway, Cumming, Wilsdon, Soc. 99, 1952). Viscosität einer Lösung in Isoamylacetat: Thole, Soc. 101, 554. Absorptionsspektrum in Alkohol: Stobbe, Nowak, B. 46, 2888. — Temperaturkoeffizienten der Färbung im Licht und der Entfärbung: Padoa, Tabellini, R. A. L. [5] 21 II, 191; G. 45 I, 14; P., Minganti, R. A. L. [5] 22 II, 504; G. 45 I, 19; P., Foresti, R. A. L. [5] 22 II, 576; G. 45 I, 24; P., Zazzaroni, R. A. L. [5] 25 I, 808. Benzaldehyd-phenylhydrazon zersetzt sich oberhalb 210° zu Benzalanilin, Stülben, Benzol, Stickstoff, Ammoniak und sehr geringen Mengen Toluol (Chattaway, Cumming, Wilsdon, Soc. 99, 1952; vgl.a. Wolff, A. 394, 106). Gibt in Benzol-Lösung bei Einw. von Luft oder besser beim Schütteln mit Sauerstoff das Peroxyd des Benzaldehyd-phenylhydrazons (S. 32) (Busch, Dietz, B. 47, 3281). In alkoh. Suspension in Gegenwart von Eisessig unterhalb 18° führt die Oxydation durch Sauerstoff zu 2.3-Diphenyl-1-4-dibenzal-tetrazan C₆H₅·CH:N·N(C₆H₅)·N(C₆H₅)·N(C₆H₅)·N(C₆H₅)·N(C₆H₅)·N(C₆H₅)·NH·CO·C₆H₅ (Syst. No. 2244), Nα,Nβ'-Diphenyl-Nβ-benzoyl-benzhydrazidin C₆H₅·NH·N·C(C₆H₅)·N(C₆H₅)·NH·CO·C₆H₅ (Syst. No. 2103), Benzophenon-phenylhydrazon, β-Benzoyl-phenylhydrazin, Benzaldehyd und Benzoesäure (Busch, Kunder, B. 49, 2349; vgl. Stobbe, Nowak, B. 46, 2889). 2.3-Diphenyl-1-benzal-4-benzoyl-tetrazan bezw. das daraus durch Umlagerung entstehende Nα,Nβ'-Diphenyl-Nβ-benzoyl-benzyl-benzyl-phenylhydrazin durch Sauerstoff in Alkohol + Eisessig oder bei der wart von β-Benzoyl-phenylhydrazin durch Sauerstoff in Alkohol + Eisessig oder bei der

Anlagerung von Benzoyl-phenyl-diimid an Benzaldehyd-phenylhydrazon in Äther-Aceton-Lösung in Gegenwart von wenig Eisessig (B., K., B. 49, 2347, 2351). In weinsaurer alkoholischer Suspension erhält man bei der Einw. von Sauerstoff neben Na.Nø'-Diphenyl-Nøbenzoyl-benzhydrazidin vorwiegend β -Benzoyl-phenylhydrazin (B., K., B. 49, 2350). Benzaldehyd-phenylhydrazon gibt bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in schwach alkal. Lösung Benzonitril, Benzoesäure und 2.3-Diphenyl-1.4-dibenzal-tetrazan(?) (Ciusa, Vec-CHIOTTI, G. 46 I, 244). Liefert mit Brom in Eisessig [α-Brom-benzal]-2.4-dibrom-phenylhydrazin (C., V., G. 46 I, 243; vgl. Humphries, Bloom, Evans, Soc. 123, 1770; Chattaway, Walker, Soc. 127, 976). Bei Einw. von Stickstofftetroxyd auf Benzaldehyd-phenylhydrazon warker, 50c. 127, 7(0). Bef Elinw. Von Sickstofftertoxyd auf Beliziaenyd-plenyllydrazin (Syst. No. 2013), ferner Benzoldiazoniumnitrat und 2.3-Diphenyl-1.4-dibenzal-tetrazan (Ctusa, Pestalozza, R. A. L. [5] 17 I, 844; G. 39 I, 308; C., Benelli, R. A. L. [5] 24 II, 23) sowie eine Verbindung C₁₃H₁₁O₂N₃ (s. u.), eine Verbindung C₂₈H₂₆O₃N₆ (s. u.) und eine bei 202—204° schmelzende Verbindung (C., Ben.). Bein Erhitzen von Benzaldehyd-phenylhydrazon mit Natriumäthylat auf 165° erhält man Benzoesäure, Anilin, Ammoniak, geringe Mengen Essigsäure und geringe Mengen einer bei 268° schmelzenden Verbindung; bei 210° entsteht außerdem Äthylanilin (Wolff, A. 394, 105). Gibt beim Behandeln mit Semicarbazidhydrochlorid und Kaliumacetat in verd. Alkohol Benzaldehyd-semicarbazon (Knöpfer, M. 31, 91).

Die nachstehenden drei Verbindungen sind von CIUSA (G. 36 II, 95, 96; Hptw., S. 136) früher irrtümlich als Verbindungen aus äquimolekularen Mengen der Komponenten aufrefaßt worden (Ciusa, Vecchiotti, R. A. L. [5] 20 II, 380; G. 42 I, 560). — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{13}H_{12}N_2 + 2C_6H_3O_6N_3$. Dunkelrote Nadeln (aus Alkohol). F: 134° (C., V.), 134° (korr.) (Sudborough, Beard, Soc. 97, 793). — Verbindung mit 2.4.6-Trinitro-toluol $C_{13}H_{12}N_2 + 2C_7H_5O_6N_3$. Dunkelrote Nadeln. F: 84° (C., V.). — Pikrat $C_{13}H_{12}N_2 + 2C_6H_3O_7N_3$. Schwarzviolette Nadeln. F: 117° (C., V.). S. 134, Zeile 24 v. u. statt. 349° lies 350°.

S. 136, Zeile 20 v. o. statt "G. 35" lies "G. 36".

Peroxyd des Benzaldehyd-phenylhydrazons C₁₃H₁₂O₂N₂ =

C₆H₅·NH·N O₂ CH·C₆H₅. B. Beim Schütteln von Benzaldehyd-phenylhydrazon in Benzol-Lösung mit Sauerstoff (Busch, Dietz, B. 47, 3281). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 65-66° (Zers.). Leicht löslich in Benzol, Alkohol, Ather und Chloroform, schwer löslich in Petroläther. - Färbt sich in trocknem Zustand am Licht braun und verpufft spontan. Bei der Hydrierung in Gegenwart von Palladium-Calciumcarbonat wird das Ausgangsmaterial zurückgebildet. Gibt mit Jodwasserstoff in verd. Alkohol β -Benzoyl-phenylhydrazin. Zersetzt sich mit konz. Schwefelsäure oder Salpetersäure explosionsartig. Gibt in äther. Lösung mit alkoh. Salzsäure Benzoyl-phenyl-diimid, β -Benzoyl-phenylhydrazin und β -Benzoyl-2-chlor-phenylhydrazin. Zerfällt in alkoh. Lösung bei der Einw. von wäßr. Ammoniak in Stickstoff, Sauerstoff, Benzaldehyd, Benzoesäure, β -Benzoyl-phenylhydrazin und Benzol.

Verbindung $C_{13}H_{11}O_2N_3$. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Stickstofftetroxyd auf eine äther. Lösung von Benzaldehyd-phenylhydrazon (Ciusa, Beneill, R. A. L. [5] 24 II, 24). — Rote Nadeln. F: 135°. Leicht löslich in heißem Methanol, Benzol, Chloroform und siedendem Alkohol, unlöslich in Wasser und Ligroin. Löslich in Alkalien. — Die Lösung

in konz. Schwefelsäure ist grün.

Verbindung C₂₈H₂₆O₃N₆. B. Bei der Einw. von Stickstofftetroxyd auf eine äther. Verbindung C₃₈H₂₆O₃N₆. B. Bei der Einw. von Sucastonietroxyd am eine ather. Lösung von Benzaldehyd-phenylhydrazon, neben anderen Produkten (Ciusa, Benelli, R. A. L. [5] 24 II, 23). Bei der Einw. von Isoamylnitrit auf Benzaldehyd-phenylhydrazon, neben anderen Produkten (Bamberger, Pemsel, B. 36, 84; vgl. C., Ben.). — Rote Nadeln (aus Benzol oder Benzol + Alkohol). F: 183° (C., Ben.), 182—183° (Ba., Pem.). Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln. Unlöslich in Alkalien und verd. Säuren (C., Ben.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist nach Ba., Pem. grasgrün, nach C., Ben. dunkelblau.

 ω - Benzolazo - toluol, Benzolazo - phenylmethan $C_{13}H_{12}N_2 = C_eH_5 \cdot CH_2 \cdot N \cdot N \cdot C_eH_5$ Syst. No. 2097.

4 - Brom - benzaldehyd - phenylhydrazon $C_{13}H_{11}N_2Br=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4Br$. Braungelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 112—113° (Gattermann, A. 393, 223).

 $Phenylhydrazon \ des \ p-Tolyl-[4-formyl-phenyl]-jodoniumhydroxyds \ C_{20}H_{10}ON_2I=0.$ C₆H₅·NH·N:CH·C₆H₄·I(C₆H₄·CH₃)·OH. — Bromid C₅₀H₁₈N₃I·Br. B. Aus dem Bromid des p-Tolyl-[4-formyl-phenyl]-jodoniumhydroxyds (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 135) und Phenyl-hydrazin-hydrochlorid (Willgerodt, Uoke, J. pr. [2] 86, 280). Hellgelb. F: 134°. Wird durch heißes Wasser zersetzt.

2-Nitro-benzaldehyd-phenylhydrazon $C_{13}H_{11}O_{2}N_{3} = C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}$ (S. 136). Liefert bei der Bromierung in Eisessig [α -Brom-2-nitro-benzal]-2.4-dibromphenylhydrazin (Syst. No. 2068) (Ciusa, Vecchiotti, G. 46 I, 247). — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₁₃H₁₁O₂N₃ + C₆H₃O₆N₃. Dunkelrote Nadeln. F: 132° (C., V., R. A. L. [5] 20 II, 381; G. 42 I, 561).

3-Nitro-benzaldehyd-phenylhydrazon $C_{13}H_{11}O_2N_3=C_6H_5$ NH·N: $CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 137). Über eine gelbe Modifikation vgl. Vecchiotti, R. A. L. [5] 22 II, 75. — Liefert in Benzol-Lösung beim Einleiten von Sauerstoff ein Peroxyd (s. u.) (Busch, Dietz, B. 47, 3287). Gibt mit Brom in Eisessig [α-Brom-3-nitro-benzal]-2.4-dibrom-phenylhydrazin (Ciusa, Vecchiotti, G. 46 I, 246). Beim Kochen mit Semicarbazidhydrochlorid und Kaliumacetat entsteht 3-Nitro-benzaldehyd-semicarbazon (Knöpfer, M. 31, 98). Nerbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{13}H_{11}O_2N_3 + C_6H_3O_6N_3$. Dunkelrote Nadeln (aus Alkohol). F: 136° (C., V., R. A. L. [5] 20 II, 381; G. 42 I, 561), 134, 5° (korr.) (SUDBOROUGH, BEARD, Soc. 97, 793). — Verbindung mit Pikrylchlorid $C_{13}H_{11}O_2N_3 + C_6H_2O_6N_3Cl$. Dunkelrote Nadeln. F: 98° (C., V., R. A. L. [5] 20 II, 380; G. 42 I, 560). — Verbindung mit 2.4.6-Trinitro-toluol $C_{13}H_{11}O_2N_3 + C_7H_5O_6N_3$. Rote Nadeln. F: 105—106° (C., V., R. A. L. [5] 20 II, 380; G. 42 I, 560). R. A. L. [5] 20 II, 382; G. 42 I, 562).

Peroxyd des 3-Nitro-benzaldehyd-phenylhydrazons $C_{13}H_{11}O_4N_3 =$ O_2 -CH·C₆H₄·NO₂. B. Beim Einleiten von Sauerstoff in eine Benzol-Lösung $C_6H_5 \cdot NH \cdot N$ von 3-Nitro-benzaldehyd-phenylhydrazon (Busch, Dietz, B. 47, 3287). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). Zersetzt sich bei 83—84°. Sehr leicht löslich in Äther, löslich in Alkohol und Benzol, schwer löslich in Petroläther. — Färbt sich am Licht braun. Zersetzt sich in alkoh. Lösung bei gewöhnlicher Temperatur, in Benzol-Lösung bei 40—50° unter Stickstoff-Entwicklung.

- **4 Nitro benzaldehyd phenylhydrazon** $C_{13}H_{11}O_2N_3 = C_6H_5$ NH·N: $CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ (S. 137). Existiert neben der roten Form (F: 159°) auch in einer gelben Form; man erhält diese beim Fällen der alkoh. Lösung der roten Form mit heißem Wasser in Schuppen; beim Aufbewahren, beim Erwärmen auf 97°, beim Waschen mit Alkohol oder beim Reiben mit einem Glasstabe geht die gelbe Form in die rote über (Vecchiotti, R. A. L. [5] 22 II, 75; G. 43 II, 637). Absorptionsspektrum in Alkohol: Hewitt, Johnson, Pope, Soc. 105, 366.— Liefert mit Brom in Eisessig [α -Brom-4-nitro-benzal]-2.4-dibrom-phenylhydrazin, bei Anwendung eines Überschusses von Brom und längerer Einw. ein in schwefelgelben Nadeln krystallisierendes Tetrabromderivat yom Schmelzpunkt 1860 (Ciusa, V., G. 46 I, 245). — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{13}H_{11}O_2N_3 + C_6H_3O_6N_3$. Dunkelrote Schuppen. F: 144° (C., V., R. A. L. [5] 20 II, 382; G. 42 I, 562).
- $[\alpha\textbf{-Nitro-benzal}]\textbf{-phenylhydrazin} \quad C_{13}H_{11}O_2N_3 = C_6H_5\cdot NH\cdot N: C(NO_2)\cdot C_6H_5 \quad \text{s. S. 68}.$ $\textbf{6-Chlor-2-nitro-benzaldehyd-phenylhydrazon} \quad C_{13}H_{10}O_{2}N_{3}Cl = C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N: CH\cdot N = CH\cdot NH \cdot N = CH\cdot N$ C₆H₃Cl·NO₂. Rote Nadeln. F: 161° (REICH, TURKUS, Bl. [4] 21, 111). — Liefert mit alkoh. Kalilauge 1-Phenyl-4-chlor-indazol.
- **6-Brom-2-nitro-benzaldehyd-phenylhydrazon** $C_{13}H_{10}O_2N_3Br = C_6H_5 \cdot NH \cdot N: CH \cdot N \cdot CH \cdot N$ C₆H₃Br·NO₂. Existiert in zwei Formen: Rote Nadeln (aus Essigsäure); F: 146° und gelbe Nadeln (aus Benzol + Ligroin); F: 142° (REICH, TURKUS, Bl. [4] 21, 110). Die gelbe Form ist etwas leichter löslich als die rote; beim Erhitzen über den Schmelzpunkt wandelt sie sich in die rote Form um. -- Beide Formen liefern beim Erhitzen mit alkoh. Kalilauge 1-Phenyl-4-brom-indazol.
- 2.6 Dinitro benzaldehyd phenylhydrazon $C_{13}H_{10}O_4N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_3$ 2)2. B. Aus 2.6 Dinitro benzaldehyd und Phenylhydrazin in Alkohol + verd. Essigsäure (Reich, B. 45, 808). — Dunkelrote Nadeln (aus Benzel). F: 1590. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig, Benzol und Chloroform, unlöslich in Ligroin und Schwefelkohlenstoff. — Ist beständig gegen kochende Salzsäure (R., B. 45, 808). Gibt mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge 1-Phenyl-4-nitro-indazol (Syst. No. 3473) (R., GAIGAILIAN, B. 46, 2381).
- 2.4.6 Trinitro benzaldehyd phenylhydrazon $C_{13}H_9O_8N_5=C_8H_5\cdot NH\cdot N\cdot CH\cdot C_8H_8(NO_2)_3$ (S. 138). Liefert beim Behandeln mit 1 Mol KOH in verd. Alkohol 1-Phenyl-4.6-dinitro-indazol; wird durch überschüssige Kalilauge zersetzt (Reich, Bl. [4] 21, 114).
- 4 Azido benzaldehyd phenylhydrazon $C_{13}H_{11}N_5=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot N_3$. Strohfarbene Krystalle (aus Methanol). Zersetzt sich von 120° an; schmilzt bei 190° ohne Gasentwicklung (Forster, Judd, Soc. 97, 260). Leicht löslich in Aceton, Benzol, Essigester und Chloroform. — Die Lösung in Chloroform wird beim Belichten braun und schließlich purpurrot. Mit konz. Schwefelsäure erfolgt vorübergehende Blaufärbung und dann Zersetzung.

Benzal-methylphenylhydrazin, Benzaldehyd-methylphenylhydrazon $C_{14}H_{14}N_2=C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot N:CH\cdot C_6H_5\cdot (S.~138)$. Strohgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 104^0 (Backer, R. 31, 184), 106^0 (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] 22 II, 37; Bo., Gr., G. 43 II, 684). Gibt mit Brom in Eisessig Benzaldehyd-[4(?)-brom-methylphenylhydrazon] (Ciusa, Vecchiotti, G. 46 I, 248). — Verbindung mit Pikrylchlorid $C_{14}H_{14}N_2+2C_6H_2O_6N_3Cl$. Dunkelrote Nadeln. F: 65^0 (C., V., R. A. L. [5] 20 II, 379; G. 42 I, 559). — Pikrat. Ziegelrote Nadeln. Unbeständig (C., V., R. A. L. [5] 20 II, 382; G. 42 I, 563).

- 2-Nitro-benzaldehyd-methylphenylhydrazon $C_{14}H_{13}O_2N_3=C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 138). F: 90° (Ciusa, Padoa, G. 40 II, 212).
- 3-Nitro-benzaldehyd-methylphenylhydrazon $C_{14}H_{18}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot N(CH_2) \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ (S. 139). Über Bildung und Eigenschaften vgl. a. Ciusa, Padoa, G. 40 II, 210. Pikrat. Braune Nadeln. Wird durch Alkohol zersetzt (C., Vecchiotti, R. A. L. [5] 20 II, 383; G. 42 I, 563).
- 4-Nitro-benzaldehyd-methylphenylhydrazon $C_{14}H_{13}O_{2}N_{3}=C_{6}H_{6}\cdot N(CH_{8})\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}$ (S. 139). B. {Aus 4-Nitro-benzaldehyd Ciusa, Padoa, R. A. L. [5] 18 II, 622}; G. 40 II, 211). Die rote Form ist bei höherer Temperatur beständig; man erhält sie daher beim Erhitzen der gelben Form auf 130° oder bei der Krystallisation aus heißen Lösungsmitteln; zinnoberrote Nadeln (aus Benzin, verd. Alkohol oder Petroläther); F: 135° (BACKER, R. 31, 184; Vecchiotti, G. 43 II, 639; vgl. V., R. A. L. [5] 22 II, 76). Die gelbe Form ist bei gewöhnlicher Temperatur beständig; man erhält sie beim Verreiben der roten Form mit einem Impfkrystall der gelben Form (V., G. 43 II, 639), bei langem Aufbewahren der roten Form (B.) oder durch Krystallisation aus Lösungsmitteln bei niedriger Temperatur (B.); orangegelbe Nadeln (aus 60°/sigem Alkohol oder Petroläther); wird bei 130° rot und schmilzt im vorgewärmten Bad bei 130,5—131° (B.),132° (V.). Sehr schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther und Petroläther, leicht löslich in Eisessig, Benzol, Aceton und Chloroform (B.). Die Lösungen in Petroläther, Äther und Benzol sind gelb; die Lösungen in Alkohol, Aceton und Chloroform sind rot oder orange (B.).
- 2.6-Dinitro-benzaldehyd-methylphenylhydrazon $C_{14}H_{12}O_4N_4=C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot N:CH\cdot C_0H_3(NO_2)_2.$ B. Aus 2.6-Dinitro-benzaldehyd und α -Methyl-phenylhydrazin in alkoholischessigsaurer Lösung (Reich, Gaigailian, B. 46, 2385). Rotgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 127°.

Benzal-diphenylhydrazin, Benzaldehyd-diphenylhydrazon $C_{19}H_{16}N_2 = (C_6H_5)_2N \cdot N : CH \cdot C_6H_5$ (\$\hat{S}. 139\)). Gelbgrünliche Nadeln (aus Alkohol). F: 125° (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] 22 1, 795; Bo., Gr., G. 43 II, 680).

Acetophenon-phenylhydrazon $C_{14}H_{14}N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H_5$ (S. 139). B. Aus Acetophenon und Phenylhydrazin in Eisessig (Bovini, R. A. L. [5] 22 II, 462). Beim Erwärmen von Acetophenon-anil mit Phenylhydrazin in Alkohol (Reddellen, B. 46, 2717). — F: 104° (Bo.), 105° (R.; Senderens, C. r. 150, 1336; Bl. [4] 7, 653). — Läßt sich in 2-Phenylindol auch durch trockne Destillation oder durch Erhitzen mit alkoh. Natriumäthylat-Lösung überführen; im letzteren Falle entsteht daneben Methylphenylcarbinol (Wolff, A. 394, 107). Gibt mit Semicarbazid in verd. Alkohol Acetophenonsemicarbazon (Knöffer, M. 31, 104). — Ver bindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{14}H_{14}N_2+2C_6H_3O_6N_3$. Dunkelrote Nadeln. F: 113,5° (korr.) (Sudborough, Beard, Soc. 97, 794).

- 4-Brom-3-nitro-acetophenon-phenylhydrazon $C_{14}H_{12}O_3N_3Br=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H_3Br\cdot NO_2$. Rote Nadeln. F: 144—146° (Borsche, Stackmann, Makaroff-Semljanski, B. 49, 2238). Ziemlich schwer löslich in Alkohol und kaltem Eisessig.
- 2.4-Dinitro-acetophenon-phenylhydrazon $C_{14}H_{12}O_4N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H_3$ (NO₂)₂. Rotbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 165—166° (Reich, Nicolaeva, Helv. 2, 87; Bl. [4] 25, 191). Wird durch wäßrig-alkoholisches Alkali in 1-Phenyl-6-nitro-3-methylindazol übergeführt.

Acetophenon - diphenylhydrazon $C_{20}H_{18}N_2 = (C_6H_5)_2N \cdot N \cdot C(CH_5) \cdot C_6H_5$ (S. 140). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 98° (Bovini, R. A. L. [5] 22 II, 463). — Ist ziemlich beständig.

- [β-Phenyl-äthyliden]-bis-hydrazobenzol $C_{32}H_{30}N_4=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH[N(C_6H_5)\cdot NH\cdot C_6H_5]_2$. Mol.-Gew.-Bestimmung in Benzol; Rassow, $J.\ pr.\ [2]$ 84, 255. B. Aus Phenylacetaldehyd und Hydrazobenzol in absol. Alkohol (R., $J.\ pr.\ [2]$ 84, 254). Hellgelbe Nādelchen (aus verd. Alkohol). F: 93—95°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform. Unbeständig. Spaltet beim Erwärmen mit verd. Säuren Phenylacetaldehyd ab.
- 4.-Nitro-3-methyl-benzaldehyd-phenylhydrazon, 4-Nitro-m-toluylaldehyd-phenylhydrazon $C_{14}H_{13}O_2N_3 = C_6H_5\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot CH_3$. F: 108° (Suida, M. 33, 1282).
- p Toluylaldehyd methylphenylhydrazon $C_{16}H_{16}N_2=C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot N:CH\cdot C_6H_6\cdot CH_3$. Grünlichgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 122° (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] **22** II, 38; Bo., Gr., G. **43** II, 685).
- p-Toluylaldehyd-diphenylhydragon $C_{20}H_{16}N_2 = (C_6H_5)_2N \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (S. 141). Nädelchen (aus Alkohol). F: 83—84° (Graziani, Bovini, R. Å. L. [5] **22** I, 796; Bo., Gr., G. **43** II, 681).

 $\label{eq:methylbensylketon-phenylhydrazon} \begin{tabular}{ll} Methylbensylketon-phenylhydrazon, Phenylaceton-phenylhydrazon $C_{15}H_{16}N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_8)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$ (S. 142). F: 86-87° (Zincke, Zahn, B. 43, 854). \\ \end{tabular}$

2.6 - Dinitro - phenylaceton - phenylhydragon $C_{15}H_{14}O_4N_4 = C_8H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(NO_2)_2$. Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 112° (Borsche, Rantscheff, A. 379, 179). Löslich in Alkali mit tiefblauer Farbe.

5-Chlor-2.4-dinitro-phenylaceton-phenylhydrazon $C_{15}H_{13}O_4N_4Cl=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot C_6H_2Cl(NO_2)_2$. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 148—149° (Borsche, Bahr, A. 402, 99). Ziemlich schwer löslich in siedendem Alkohol.

6-Chlor-3-nitro-4-methyl-acetophenon-phenylhydrazon $C_{15}H_{14}O_2N_3Cl = C_6H_5$ · $NH \cdot N : C(CH_3) \cdot C_6H_2Cl(CH_3)(NO_2)$. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 127—129° (Borsche, Stackmann, Makaroff-Semljanski, B. 49, 2241).

4-Isopropyl-benzaldehyd-phenylhydrazon, Cuminol-phenylhydrazon $C_{16}H_{18}N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_9)_2$ (S. 142). F: 129° (Knöpfer, M. 31, 94). Absorptions-spektrum in Alkohol: Stobbe, Nowak, B. 46, 2892. Wird in alkoholischer, schneller in alkoholisch-essigsaurer Lösung durch Luft bei gleichzeitiger Belichtung zu 2.3-Diphenyl-14-dicuminal-tetrazan (Syst. No. 2244) oxydiert (St., N.). Gibt mit Semicarbazidhydrochlorid in verd. Alkohol Cuminol-semicarbazon (Kn.).

3-Nitro-4-isopropyl-benzaldehyd-phenylhydrazon $C_{18}H_{17}O_2N_3=C_8H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot CH(CH_3)_4$. Rote Schuppen (aus Alkohol). F: 123° (Pizzutt, G. 40 II, 237). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, löslich in Alkohol, ziemlich leicht löslich in Äther, Eisessig, Benzol, Aceton und Chloroform.

4 - Isopropyl - benzaldehyd - methylphenylhydrazon, Cuminol - methylphenylhydrazon $C_{17}H_{20}N_2=C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$. Fast farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 54° (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] 22 II, 37; Bo., Gr., G. 43 II, 684).

4 - Isopropyl - benzaldehyd - diphenylhydrazon, Cuminol - diphenylhydrazon $C_{22}H_{22}N_2=(C_0H_0)_2N\cdot N\cdot CH\cdot C_0H_4\cdot CH(CH_3)_2$ (S. 143). Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 80—81° (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] 22 I, 795; Bo., Gr., G. 43 II, 680).

Isobutyl-bensyl-keton-phenylhydrazon $C_{18}H_{22}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. Gelbe Nadeln. F: 67° (Senderens, C. r. 150, 1338; Bl. [4] 7, 655; A. ch. [8] 28, 322).

Methyl-[\$\beta\$-p-tolyl-propyl]-keton-phenylhydrazon, Phenylhydrazon des rechtsdrehenden Curcumons $C_{18}H_{22}N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 92° (Rupe, Luksch, Steinbach, B. 42, 2519).

Isobutyl-[2.4.5-trimethyl-phenyl]-keton-phenylhydrazon, 5-Isovaleryl-pseudocumol-phenylhydrazon $C_{20}H_{26}N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C[C_6H_2(CH_3)_3]\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. Blättchen (aus Eisessig). Hat keinen Schmelzpunkt; zersetzt sich beim Erhitzen oder bei längerem Aufbewahren (WILLGERODT, SCHOLTZ, $J.\ pr.\ [2]$ 81, 393). Leicht löslich in Alkohol und Äther.

n-Pentadecyl-p-tolyl-keton-phenylhydrazon $C_{29}H_{44}N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot [CH_2]_{18}\cdot CH_3$. F: 54—55° (Ryan, Nolan, C. 1918 II, 2050). — Ist wenig beständig.

n-Heptadecyl-phenyl-keton-phenylhydrazon $C_{30}H_{46}N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot [CH_2]_{15}\cdot CH_3$. Nadeln. F: 54° (RYAN, NOLAN, C. 1913 II, 2050).

Cinnamal - phenylhydrazin, Zimtaldehyd - phenylhydrazon $C_{18}H_{14}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5 (S. 144)$. Wird in Benzol-Lösung bei der Einw. von Luft in ein braunes Öl verwandelt (Busch, Dietz, B. 47, 3288). Bei Einw. von Semicarbazid-hydrochlorid in verd. Alkohol·entsteht Zimtaldehydsemicarbazon (Knöffer, M. 31, 99). — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{15}H_{14}N_2 + 2C_6H_3O_8N_3$. Braunrote Tafeln (aus Alkohol), F: 164,5° (korr.) (Sudborough, Beard, Soc. 97, 793); braunrote Nadeln, F: 167° (Ciusa, Vecchiotti, R. A. L. [5] 20 II, 381; G. 42 I, 561). — Verbindung mit Pikrylchlorid $C_{18}H_{14}N_2 + 2C_6H_3O_8N_3$. I. E: 122—123° [die Angabe 112—113° von Ciusa, Agostinelli (R. A. L. [5] 18 I, 412; G. 37 II, 5) beruht auf einem Irrtum] (C., V., R. A. L. [5] 20 II, 380; G. 42 I, 559). — Styphnat $C_{18}H_{14}N_2 + 2C_6H_3O_8N_3$. Hellgrüne Nadeln. F: 137—138° (Agostinelli, G. 43 I, 127).

Zimtaldehyd-methylphenylhydrason $C_{16}H_{16}N_2=C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot N: CH \cdot CH: CH: CG+GH_5.$ Grünlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 112,3° (BACKER, R. 31, 188), 114° (GRAZIANI, BOVINI, R. A. L. [5] 22 II, 38; Bo., Gr., G. 43 II, 684). Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Methanol, Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig und Petroläther, sehr leicht in Chloroform und Aceton (BA.).

Zimtaldehyd-diphenylhydrazon $C_{21}H_{16}N_2 = (C_6H_5)_2N \cdot N : CH \cdot CH : CH \cdot C_6H_5$ (S. 145). Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 134,5° (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] 22 I, 796; Bo., Gr., G. 43 II, 681).

3*

 $Benzalaceton-phenylhydrazon C_{16}H_{16}N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CH : CH \cdot C_6H_5$ (S. 145). F: 156° (MARSHALL, Soc. 107, 521). — Gibt mit Semicarbazid-hydrochlorid in verd. Alkohol Benzalacetonsemicarbazon (Knöpfer, M. 31, 108).

2-Methyl-hydrindon-(1)-phenylhydrazon $C_{16}H_{16}N_2 =$

 C_6H_4 $C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)$ $CH\cdot CH_3$ (S. 146). Gelbe Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 95° (Mir-CHELL, THORPE, Soc. 97, 2275).

Phenylhydrazon des 2 - Formyl - 1.2.3.4 - tetrahydro - naphthalins $C_{17}H_{18}N_2 =$ $CH_2 \cdot CH \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5$ Krystalle (aus Alkohol + Eisessig). F: 106,50 (Well, CH, CH, B. 44, 3059; W., HEERDT, B. 55, 226).

Propyl - [4 - isopropyl - styryl] - keton - phenylhydrazon $C_{21}H_{26}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH : CH \cdot C_6H_4 \cdot CH \cdot (CH_3)_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 111° (Warunis, Lekos, B. 48, 657). Leicht löslich in Äther. — Zersetzt sich an der Luft.

Cinnamalaceton-phenylhydrazon $C_{18}H_{18}N_2=C_8H_8\cdot NH\cdot N:C(CH_9)\cdot CH:CH\cdot CH:CH\cdot CH:CH_9H_5$ (S. 147). Gibt beim Kochen mit Eisessig ein Öl, dessen rotgelbe Lösung in konz. Schwefelsäure auf Zusatz von Eisenchlorid blaurot wird (STRAUS, B. 51, 1476). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotgelb und wird auf Zusatz von Eisenchlorid schmutzig grün.

 β -Naphthaldehyd-phenylhydrazon $C_{17}H_{14}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_{10}H_7$ (8. 148). Blättchen (aus Alkohol). F: 205-206° (Zers.) (GATTERMANN, A. 393, 228), 217-218° (Weil, OSTERMEIER, B. 54, 3217).

Benzophenon-phenylhydrazon $C_{19}H_{16}N_2=C_0H_5\cdot NH\cdot N:C(C_0H_5)_2$ (S. 148). B. Aus Benzophenon-anil und Phenylhydrazin in heißem Alkohol (REDDELLEN, B. 46, 2717). Bei der Einw. von Sauerstoff auf Benzaldehyd-phenylhydrazon in Alkohol in Gegenwart von Eisessig, neben anderen Produkten (Busch, Kunder, B. 49, 2349, 2357). Bei Einw. von wenig alkoholischer Salzsäure auf eine Lösung von α-Benzolazo-diphenylmethan (Syst. No.2103) in Ather (B., K., B. 49, 2356). — Prismen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 136,5° (BOVINI, R. A. L. [5] 22 II, 463), 137° (R.), 137,5° (Busch, K.). Leicht löslich in Äther und Benzol (Bo.). — Zerfällt bei der trocknen Destillation unter Bildung von Ammoniak, Anilin, α.α.β.β-Tetraphenyl-äthan und harzigen Produkten (Wolff, A. 394, 107). Gibt in Eisessigα.α.β.β-Tetraphenyl-āthan und harzigen Produkten (Wolff, A. 394, 107). Gibt in Eisessig-Lösung beim Behandeln mit konz. Natriumnitrit-Lösung Benzophenon-[N-nitroso-phenyl-ndrazon] (Busch, K., B. 49, 324). Liefert bei Einw. von Stickstofftetroxyd in Äther Benzo-phenon-[2-nitro-phenylhydrazon], Benzophenon-[4-nitro-phenylhydrazon] und unter be-stimmten Bedingungen außerdem Benzophenon-[2.4-dinitro-phenylhydrazon] (Bu., K., B. 49, 327). Beim Erhitzen mit überschüssigem Hydrazin auf 200° entsteht Diphenylmethan (Staudinger, Kuffer, B. 44, 2211). Beim Erhitzen mit alkoh. Natriumāthylat-Lösung auf 190° erhält man α.α.β.β-Tetraphenyl-āthan, Benzhydrol, Anilin, Äthylanilin und Ammoniak (W.).

 $\alpha\text{-Benzolazo-diphenylmethan }C_{19}H_{16}N_{8}=C_{6}H_{5}\cdot N:N\cdot CH(C_{6}H_{5})_{2}\text{ s. Syst. No. 2103}.$

Benzophenon-methylphenylhydrazon $C_{50}H_{18}N_3=C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot N\cdot C(C_6H_5)_2$. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 81—82° (Bovini, R. A. L. [5] 22 II, 465).

Benzophenon-diphenylhydrazon $C_{3z}H_{20}N_3=(C_6H_5)_2N\cdot N:C(C_6H_5)_2$. Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 145,5° (BOVINI, R. A. L. [5] 22 II, 465).

 $\textbf{Desoxybenzoin-phenylhydrazon} \quad \textbf{C}_{\textbf{20}}\textbf{H}_{\textbf{18}}\textbf{N}_{\textbf{2}} \ = \ \textbf{C}_{\textbf{6}}\textbf{H}_{\textbf{5}} \cdot \textbf{N} \\ \textbf{H} \cdot \textbf{N} : \textbf{C}(\textbf{C}_{\textbf{6}}\textbf{H}_{\textbf{5}}) \cdot \textbf{C}\textbf{H}_{\textbf{2}} \cdot \textbf{C}_{\textbf{6}}\textbf{H}_{\textbf{5}}$ (S. 149). F: 107° (Bodforss, B. 52, 1774).

Dibenzylketon - phenylhydrazon, $\alpha.\alpha'$ - Diphenyl - aceton - phenylhydrazon $C_{21}H_{20}N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_2\cdot C_6H_5)_2$ (S. 149). Mikroskopische Prismen. F: 121° (Senderens, C. r. 150, 1337; Bl. [4] 7, 654). — Zersetzt sich beim Aufbewahren.

Bis-[4-nitro-benzyl]-keton-phenylhydrazon, $\alpha.\alpha'$ -Bis-[4-nitro-phenyl]-aceton-phenylhydrazon $C_{31}H_{18}O_4N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2)_2$ (8. 149). Rotes Krystall-pulver (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 110—1120 (Wederind, A. 378, 292). Leicht löslich in Eisessig.

Athyl-diphenylyl-keton-phenylhydrazon, 4-Phenyl-propiophenon-phenyl-hydrazon $C_{31}H_{20}N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot C_6H_5^{-1}$). Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 1220 (WILLGERODT, SCHOLTZ, J. pr. [2] 81, 397). Löslich in allen organischen Lösungsmitteln. - Zersetzt sich beim Aufbewahren.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] DILTHRY, J. pr. [2] 101, 195; v. AUWERS, JÜLICHER, B. 55, 2183.

Propyl-diphenylyl-keton-phenylhydrazon, 4-Phenyl-butyrophenon-phenylhydrazon $C_{29}H_{29}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_2 \cdot C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot C_8H_5^{-1})$. Gelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 94° (Willerbodt, Scholtz, J. pr. [2] 81, 399). Leicht löslich in Alkohol und Äther. — Zersetzt sich beim Aufbewahren.

Isopropyl - diphenylyl - keton - phenylhydrazon , 4 - Phenyl - isobutyrophenon-phenylhydrazon $C_{a_2}H_{a_3}N_2 = C_aH_5 \cdot NH \cdot N : C(C_aH_4 \cdot C_aH_5) \cdot CH(CH_3)_2^{-1}$. Gelbbraune Blätter (aus verd. Alkohol). F: 99° (WILIGERODT, SCHOLTZ, J. pr. [2] 81, 401). Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. — Zersetzt sich beim Aufbewahren.

Isobutyl-diphenylyl-keton-phenylhydrazon, 4-Phenyl-isovalerophenon-phenylhydrazon $C_{23}H_{24}N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(C_6H_4\cdot C_6H_5)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2^{-1})$. Braune Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 102,5° (WILLGERODT, SCHOLTZ, J. pr. [2] 81, 402). Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Zersetzt sich beim Aufbewahren.

2.7 - Dichlor - fluorenon - phenylhydrazon $C_{19}H_{12}N_{2}Cl_{2} = C_{6}H_{5} \cdot NH \cdot N : C C_{6}G_{8}Cl_{2}$ (S. 150). B. Beim Kochen von 2.7.9.9-Tetrachlor-fluoren mit Phenylhydrazin in wäßrigalkoholischer Salzsäure (J. Schmidt, Wagner, A. 387, 162). — Orangegelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 186—187°.

Diphenylketen-phenylhydrazon $C_{20}H_{16}N_2 = C_6H_6 \cdot NH \cdot N : C : C(C_6H_5)_9$. Zur Konstitution vgl. Zerner, Goldhammer, M. 53/54, 486. B. Aus Diphenylglykolaldehydphenylhydrazon beim Kochen mit verd. Schwefelsäure (Z., M. 34, 1626). — Rote Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 69—70°; sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig, löslich in Petroläther; die Lösungen fluorescieren schwach (Z.). Unlöslich in verd. Säuren (Z.). — Liefert beim Behandeln mit alkoh. Salzsäure eine Verbindung $C_{20}H_{17}N_2Cl$ (S. u.) (Z.). — Gibt mit konz. Schwefelsäure, Salpetersäure oder Salzsäure rote Färbungen (Z.).

Verbindung C₂₀H₁₇N₁Cl. B. Aus Diphenylketen-phenylhydrazon beim Behandeln mit alkoh. Salzsäure (Zerner, M. 34, 1627). — Nadeln (aus Benzol + Petroläther). Sintert bei 160°, schmilzt teilweise bei 167—169°, völlig bei 225—230°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, löslich in Äther, sehr schwer löslich in Wasser, unlöslich in Petroläther; die Lösungen sind schwach gelb und fluorescieren blau.

- 9-Formyl-fluoren-phenylhydrazon bezw. 9-Phenylhydrazinomethylen-fluoren $C_{20}H_{16}N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH \subset C_6H_4$ bezw. $C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CH:C \subset C_6H_4$ (S. 151). Wird in Lösung durch Luft oder Oxydationsmittel (z. B. Permanganat) zu 9-Benzolazomethylen-fluoren (Syst. No. 2103) oxydiert (Wislicenus, Russ, B. 43, 2728).
- α-Phenyl-simtaldehyd-phenylhydrazon $C_{21}H_{16}N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(C_6H_5):CH\cdot C_6H_5$. Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 125—126° (MEERWEIN, J. pr. [2] 97, 282).
- 2-Benzyl-hydrindon-(1)-phenylhydrazon $C_{22}H_{20}N_2 = C_6H_4 C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)$ CH·CH₂·C₆H₅. B. Beim Erhitzen von 2-Benzyl-hydrindon-(1) mit 1 Tl. Phenylhydrazin und wasserfreiem Natriumacetat auf dem Wasserbad (Leuchs, Wutke, Gieseller, B. 46, 2213). Bildet hellgelbe Tafeln (aus Alkohol), F: 99—102°, zuwellen Tetraeder (aus Alkohol) vom Schmelzpunkt 108—112°, die beim Umkrystallisieren aus Ligroin wieder in Tafeln vom Schmelzpunkt 99° übergehen. Sehr leicht löslich in Chloroform, Benzol und Essigester, leicht in Ather, schwer in Alkohol, Eisessig, Petroläther und Ligroin, unlöslich in Wasser. Unlöslich in verd. Säuren und in Sodalösung. Zersetzt sich beim Aufbewahren an der Luft oder in alkoh. Lösung.
 - 9-Benzolazomethylen-fluoren $C_{20}H_{14}N_2 = C_6H_6 \cdot N: N \cdot CH: C \cdot \frac{C_6H_4}{C_6H_4}$ s. Syst. No. 2103. 2 - Methyl - 1 - phenyl - inden - (1) - on - (3) - phenylhydrazon $C_{22}H_{18}N_2 = C(C_6H_8)$

 C_6H_4 $C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)$ $C\cdot CH_6$. Orangefarbene Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 107—109° DE FAZI, G. 46 I, 260). — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rotbraune Färbung.

Phenylhydrason des 9 - Acetyl - phenanthrens $C_{22}H_{18}N_2 = C_6H_4\cdot C\cdot C(CH_3):N\cdot NH\cdot C_6H_5$. Hellgelbe Blättchen. F: 181° (WILLGERODT, ALBERT, J. pr. $C_6H_4\cdot CH$ [2] 84, 384).

¹⁾ Siehe Anm. 1 auf S. 36.

Cinnamalacetophenon-phenylhydrazon $C_{33}H_{30}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_6) \cdot CH : CH \cdot CH : CH \cdot C_6H_5$ (S. 152). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die auf Zusatz von Eisenchlorid in Braun übergeht (STRAUS, B. 51, 1475).

2 - Äthyl - 1 - phenyl - inden - (1) - on - (3) - phenylhydrazon $C_{23}H_{20}N_3=C_6H_4$ $C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)$ $C\cdot C_2H_5$. Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 136—138° (DE FAZI, G. 45 II, 149; R. A. L. [5] 24 II, 156). Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rotbraune Färbung.

Benzal-cinnamal-aceton-phenylhydrazon $C_{25}H_{32}N_5=C_5H_5\cdot NH\cdot N:C(CH:CH\cdot C_6H_5)\cdot CH:CH\cdot CH:CH\cdot CH:CH\cdot C_6H_5$. Gelbbraune Plättchen (aus Alkohol). F: 111—112° (BAUER, DIETERLE, B. 44, 2701). Leicht löslich in Alkohol und Aceton. Löslich in konz. Schwefelsäure mit karmoisinroter Farbe.

3.4 - Benzo - fluorenon - phenylhydrazon $C_{23}H_{16}N_2$, s. nebenstehende Formel. Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 180° (SCHAARSCHMIDT, B. 49, 1450).

N·NH·C₀H₅

Triphenylacetaldehyd-phenylhydrazon $C_{20}H_{22}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C(C_6H_5)_3$. Nadeln (aus Eisessig). F: 142° (Danilow, Ж. 51, 120; C. 1923 III, 761).

α.α.α' - Triphenyl - aceton - phenylhydragon $C_{27}H_{24}N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CH(C_6H_5)_2$. Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 99—100° (Опесноw, Bl. [4] 25, 110).

 $\begin{array}{l} \alpha.\alpha'\text{-Diphenyl-}\alpha\text{-benzyl-aceton-phenylhydrazon} \quad C_{28}H_{26}N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N: C(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CH(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5. \quad \text{Nadeln.} \quad F: \quad 126-1270 \quad \text{(Orechow, $Bl. [4] 25, 114)}. \end{array}$

ω-Diphenylmethylen-acetophenon-phenylhydrazon, β-Phenyl-chalkon-phenylhydrazon $C_{27}H_{28}N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(C_6H_5)\cdot CH:C(C_6H_5)_2$. Tafeln (aus Ligroin). F: 225° bis 226° (korr.) (DILTHEY, LAST, J. pr. [2] 94, 51).

1.2 - Diphenyl - inden - (1) - on - (3) - phenylhydrazon, Diphenylindon - phenylhydrazon $C_{27}H_{50}N_2 = C_6H_4 \underbrace{C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)}_{C'\cdot C_6H_5}C\cdot C_6H_5$. Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 175—1760 (Orechow, \mathcal{H} . 48, 1829; Bl. [4] 25, 598).

Kupplungsprodukte aus Phenylhydrazin und acyclischen sowie isocyclischen Dioxo-Verbindungen.

Glyoxal - bis - phenylhydrazon, Glyoxal - phenylosason, "Glyoxalosason" $C_{14}H_{14}N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5$ (S. 154). B. Aus Dichloracetaldehyd oder $\alpha.\beta.\beta$ -Trichlor-diäthyläther und Phenylhydrazin (Oddo, Cusmano, G. 41 II, 255). Beim Kochen von Glyoxaltetraacetat (Ergw. Bd. II, S. 72) mit Phenylhydrazin in Essigsäure (Hess, Uibrig, B. 50, 367). — Rotbraune Nadeln (aus Eisessig), goldgelbe Nadeln oder Tafeln (aus Alkohol) (H., Ul.); hellgelbe Blättchen (aus Benzol) (Ciamician, Silber, B. 46, 1561; R. A. L. [5] 22 I, 543). F: 169° (Neuberg, Rosenthal, Bio. Z. 61, 180), 170° (O., Cus.), 169—170° (H., Ul.), 172° (Curtius, J. pr. [2] 95, 222), 174° (bei schnellem Erhitzen) (Suto, Bio. Z. 71, 172), 175° (CI., SI.)

Kalilauge (BÜLOW, HECKING, B. 44, 244). — Gelbliche Krystalle (aus sehr verd. Alkohol). F: 147—148°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Aceton und Essigester, löslich in Benzol und Chloroform, schwer löslich in Ligroin. — Verändert sich beim Aufbewahren. Gibt mit Phenylhydrazin Methylglyoxal-phenylosazon. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure gibt mit Eisenchlorid oder Kaliumbichromat eine rotviolette Färbung.

αβ-Bis-phenylhydrasono-propan, Methylglyoxal-bis-phenylhydrason, Methylglyoxal-phenylosazon C₁₅H₁₆N₄ = C₆H₅·NH·N:CH·C(:N·NH·C₆H₅)·CH₂ (S. 156). B. Aus α.α-Dichlor-aceton und Phenylhydrazin in Alkohol (Heller, A. 375, 287). Beim Behandeln von α.α-Dichlor-aceton-semicarbazon mit Phenylhydrazin in Alkohol (Knöffer, M. 32, 767). Beim Kochen von Methylglyoxal-disemicarbazon mit Phenylhydrazin in Alkohol + Essigsäure (Kn.). Beim Behandeln von Dioxyaceton mit kalter Sodalosung oder warmem verdünntem Ammoniak in Gegenwart von Phenylhydrazin (Neuberg, Rewald, Bio. Z. 71, 148; N., Oertel, R., C. 1916 I, 93). Beim Erhitzen von Glucose oder Fructose mit wäßr. Lösungen von Natriumcarbonat, Natriumdicarbonat oder Na₂HPO in Gegenwart von Phenylhydrazin oder beim Erhitzen von Mannose mit wäßr. Natriumcarbonat-Lösung und Phenylhydrazin (N., Oertel, Bio. Z. 55, 496; vgl. Fernbach, Schoen, C. r. 158, 976). Aus Glucose,

Mannose, Fructose, Galaktose, Maltose, Lactose, Arabinose, Xylose, Rhamnose und Glucosamin durch Erhitzen mit verd. Ammoniak und Phenylhydrazin (N., R., Bio. Z. 71, 144). Aus Methylglyoxal-ms-oxim-ω-phenylhydrazon durch Erhitzen mit Phenylhydrazin (Bülow, Hecking, B. 44, 244). Durch elektrolytische Reduktion von Alaninanhydrid (Syst. No. 3587) und Umsetzung des Reduktionsprodukts mit Phenylhydrazin (Heimrod, B. 47, 346). — Krystallisiert aus Alkohol in Nadeln vom Schmelzpunkt 147–148°, aus Benzol in rechteckigen Krystallen vom Schmelzpunkt 143—144° (Neuberg, Oertel, Bio. Z. 55, 498 Anm.); F: 145° (Bü., Heck.), 146—147° (F., Sch.), 148° (Hell.; Kn.), 154,8° (Hel.). — Gibt mit salzsaurem Semicarbazid in Alkohol in Gegenwart von Kaliumacetat Methylglyoxal-disemicarbazon (Kn.).

Brommethylglyoxal- ω -phenylhydrazon $C_9H_9ON_2Br=C_8H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot CO\cdot CH_2Br$. B. Man kocht $\alpha.\alpha'$ -Dibrom- α -phthalimido-aceton mit Wasser und schüttelt die vom Phthalimid abfiltrierte Lösung mit Phenylhydrazin (Gabriel, B. 44, 1909). — Mahagonifarbene Tafeln und Nadeln (aus Alkohol + Eisessig). F: 164—166° (Zers.).

Dibrommethylglyoxal - ω - phenylhydrazon C₈H₈ON₂Br₂ = C₆H₅·NH·N:CH·CO·CHBr₃. B. Man kocht $\alpha.\alpha'.\alpha'$ -Tribrom- α -phthalimino-aceton mit Wasser und schüttelt die vom Phthalimid abfiltrierte Lösung mit Phenylhydrazin (Gabriel, B. 44, 1910). — Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 174—175°.

Diacetyl-mono-phenylhydrazon $C_{10}H_{12}ON_2=C_0H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 158). Ist beständig gegen kochende Salzsäure (Diels, Köllisch, B. 44, 264). Gibt mit Oxalsäure-diäthylester in Äther in Gegenwart von Natriumäthylat $\alpha.\gamma$ -Dioxo- δ -phenylhydrazonon-capronsäureäthylester.

Diacetyl -mono - methylphenylhydrazon $C_{11}H_{14}ON_2 = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot N \cdot C(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Diacetyl und 1 Mol α-Methyl-phenylhydrazin in $50^{\circ}/_{\circ}$ iger Essigsäure bei 0° (Diels, Köllisch, B. 44, 264). — Orangefarbenes, eigentümlich riechendes Öl. Kp₁₄: 154° bis 155° (korr.) (D., K.). D²⁰: 1,0809 (D., K.). — Gibt beim Erwärmen mit verd. Salzsäure 1-Methyl-2-acetyl-indol (D., K.). Liefert mit Oxalssäurediäthylester in Äther in Gegenwart von Natriumäthylat α.γ-Dioxo-δ-methylphenylhydrazono-n-capronsäureäthylester (D., K.). Beim Umsetzen mit Methylmagnesiumjodid in Äther entsteht Trimethylketol-methylphenylhydrazon (D., Johlin, B. 44, 405).

Acetylaceton - benzimid - phenylhydrazon bezw. δ - Phenylhydrazono - β - benzamino- β -amylen $C_{18}H_{19}ON_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) : N \cdot CO \cdot C_6H_5$ bezw. $C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CH : C(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus Acetylaceton-benzimid (Ergw. Bd. IX, S. 102) und Phenylhydrazin in heißem Eisessig (Benary, Reiter, Soenderor, B. 50, 84). — Gelbe Nadeln (aus Methanol). $F: 130^{\circ}$. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwerer in Methanol, Eisessig und Petroläther. — Gibt in konz. Schwefelsäure mit Eisenchlorid eine vorübergehende schwach violette Färbung.

Acetylaceton-cinnamoylimid-phenylhydrazon bezw. δ -Phenylhydrazono- β -cinnamoylamino - β - amylen $C_{20}H_{21}ON_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot C(CH_3) : N \cdot CO \cdot CH : CH \cdot C_6H_5$ bezw. $C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CH : C(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH : CH \cdot C_6H_5$. B. Aus Acetylaceton-cinnamoylimid (Ergw. Bd. IX, S. 233) und Phenylhydrazin in Alkohol (Benary, Reiter, Soenderop, B. 50, 85). — Orangerote Krystalle (aus Alkohol). F: 148—149°. Unlöslich in Wasser, löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit weinroter Farbe, die auf Zusatz von Eisenchlorid in Grüngelb übergeht.

Acetylaceton-mono-methylphenylhydrazon $C_{19}H_{16}ON_2 = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot N \cdot C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 160). Spieße (aus Alkohol). F: 98°; Kp_{12} : 165° (v. Braun, B. 43, 1497).

Acetonylaceton - bis - phenylhydrason $C_{18}H_{22}N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot CH_3$ (S. 161). Gibt beim Erhitzen auf 180—190° in Gegenwart von Kupferchlorür 1-Anilino-2.5-dimethyl-pyrrol, Anilin und Ammoniak (Arbusow, Chrutzki, Ж. 45, 699; C. 1918 II, 1474).

tert. - Butyl - glyoxal - bis - phenylhydrazon, tert. - Butyl - glyoxal - phenylosazon $C_{18}H_{32}N_4=C_4H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot C(CH_3)_5$. B. Aus Oxymethyl-tert. -butyl-keton und Phenylhydrazin (FAWORSKI, \mathcal{H} . 44, 1369; J. pr. [2] 88, 671). — F: 119—120°.

Isohexylglyoxal-bis-phenylhydrazon, Isohexylglyoxal-phenylosazon $C_{20}H_{26}N_4=C_{\mathbf{c}}H_{\mathbf{s}}\cdot \mathbf{NH}\cdot \mathbf{N}; \mathbf{CH}\cdot \mathbf{C}(:\mathbf{N}\cdot \mathbf{NH}\cdot \mathbf{C_{\mathbf{c}}}H_{\mathbf{s}})\cdot [\mathbf{CH_{\mathbf{s}}}]_{\mathbf{s}}\cdot \mathbf{CH}(\mathbf{CH_{\mathbf{s}}})_{\mathbf{s}}.$ Aus Oxymethyl-isohexyl-keton und Phenylhydrazin in Eisessig (Wallach, A. 408, 194). — Gelbbraune Blättchen. F: 117°.

2.2 - Dimethyl - hexandion - (3.5) - monophenylhydrazon, Acetylpinakolin-monophenylhydrazon $C_{14}H_{20}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_2 \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C(CH_3)_3$ oder $C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C(CH_3)_3$. Nadeln. F: 85° (Couturier, C. r. 150, 928).

Butendial - bis - phenylhydrazon, $\alpha.\delta$ -Bis - phenylhydrazon o- β -butylen, Maleindialdehyd - bis - phenylhydrazon $C_{16}H_{16}N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH : CH \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5$. Das von Marquis (C. r. 184, 906; A. ch. [8] 4, 237) dargestellte Bis - phenylhydrazon des Butendials (S. 163) ist mit dem hier beschriebenen Produkt nicht identisch und ist vielleicht als Fumardialdehyd-bis - phenylhydrazon aufzufassen (Wohl, Mylo, B. 45, 1748, 1754). — B. Aus Maleindialdehyd und Phenylhydrazin in Wasser (W., M.). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 198—199° (korr.; Zers.). Löslich in Aceton, Essigester, Pyridin und heißem Methanol, schwer löslich in heißem Chloroform und Benzol, fast unlöslich in Äther, Petroläther und Wasser. — Zersetzt sich bei längerem Kochen mit Alkohol. Liefert bei Einw. von Quecksilberoxyd ein rotviolettes Produkt.

Glutacondialdehyd-[3-chlor-anil]-phenylhydrazon bezw. 1-[3-Chlor-anilino]-pentadien - (1.3) - al - (5) - phenylhydrazon $C_{17}H_{16}N_5Cl = C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH:CH\cdot CH_2\cdot CH:N\cdot C_6H_4Cl$ bezw. $C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH:CH\cdot CH:CH\cdot CH:CH\cdot NH\cdot C_6H_4Cl$ bezw. weitere desmotrope Formen. B. Aus dem Alkoholat des Hydrobromids des Glutacondialdehyd-bis-[3-chloranils] (Ergw. Bd. XI/XII, S. 302) beim Behandeln mit 2 Mol Phenylhydrazin in Methanol (König, J. pr. [2] 83, 414). — Gelbe Nadeln. F: 141°. — Färbt sich am Licht dunkler.

Glutacondialdehyd - [2.4 - dinitro - naphthyl - (1) - imid] - phenylhydrazon bezw. 1 - [2.4 - Dinitro - naphthyl - (1) - amino] - pentadien - (1.3) - al - (5) - phenylhydrazon $C_{21}H_{17}O_4N_5 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH : CH : CH : N \cdot C_{10}H_5(NO_2)_2$ bezw. $C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH : CH \cdot CH : CH \cdot CH : CH \cdot NH \cdot C_{10}H_5(NO_2)_2$ bezw. weitere desmotrope Formen. B. Aus [2.4-Dinitronaphthyl-(1)]-pyridiniumchlorid beim Erhitzen mit Phenylhydrazin in Alkohol (ZINCKE, KROLLPFEIFEER, A. 408, 306). Aus Glutacondialdehyd-mono-[2.4-dinitro-naphthyl-(1)-imid] bei Einw. von Phenylhydrazin (Z., K.). — Schwarzes krystallines Pulver. Schmilzt gegen 140° unter Zersetzung. Sehr schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Wird beim Erhitzen mit alkoh. Salzsäure zersetzt.

N.N'- Bis - $[\varepsilon$ - phenylhydrazono - γ - pentenyliden] - 4.6 - dinitro - phenylendiamin - (1.3) bezw. N.N'- Bis - $[\varepsilon$ - phenylhydrazono - $\alpha.\gamma$ - pentadienyl] - 4.6 - dinitro-phenylendiamin - (1.3) $C_{28}H_{26}O_4N_8$, Formeln I und II bezw. weitere desmotrope Formen.

$$I. \underset{N_1 \in H + CH_2 \cap CH_1 \cap CH_1 \cap NH + C_6H_5}{\text{NO}_2} \\ II. \underset{O_2N}{\underbrace{\text{NO}_2}} \\ N_1 \in H + CH_2 \cap CH_1 \cap CH_1 \cap NH + C_6H_5} \\ N_2 \cap H \cap CH_2 \cap CH_2 \cap CH_2 \cap CH_3 \cap NH \cap C_6H_5$$

B. Aus N.N'-[4.6-Dinitro-phenylen-(1.3)]-bis-pyridiniumchlorid (Syst. No. 3051) beim Erwärmen mit Phenylhydrazin in Alkohol (ZINCKE, WEISSPFENNING, J. pr. [2] 85, 210).—Schwarzes krystallines Pulver. Sehr schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.—Zersetzt sich beim Kochen mit alkoh. Salzsäure.

Cyclohexandion - (1.2) - bis - phenylhydrazon $H_{2^{\rm C}} = CH_{2^{\rm C}} = CH_{$

- 1.3 Dimethyl cyclobutandion (2.4) monophenylhydrazon $C_{19}H_{14}ON_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C < \frac{CH(CH_9)}{CH(CH_3)} > CO$. B. Aus 1.3-Dimethyl-cyclobutandion-(2.4) beim Erwärmen mit Phenylhydrazin in Essigsäure (Schroeter, B. 49, 2735). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 160°. Unlöslich in Sodalösung.

¹⁾ Zur Konstitution des Ausgangsmaterials vgl. die nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] erschienenen Arbeiten von M. Bergmann, Gierth, A. 448, 61 und Be., Miereley, B. 62, 2298, 2302.

- 1 Methyl cyclohexandion (8.4) bis phenylhydrazon $C_{19}H_{22}N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C \cdot CH_2 \cdot CH_2$. B. Aus 1-Methyl-cyclohexandion-(3.4) oder dessen 4-Oxim (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 312) beim Behandeln mit Phenylhydrazin in Essigsäure + Alkohol (Kötz, Nussbaum, Takens, J. pr. [2] 90, 373, 379). Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 140°.
- 1.1 Dimethyl cyclopentandion (3.4) bis phenylhydrazon $C_{19}H_{22}N_4 = C_6H_5\cdot NH\cdot N:C\cdot CH_2$ C(CH₃)₂. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 167° (Blanc, Thorpe, Soc. 99, 2012; Bl. [4] 9, 1071).
- 1-Isopropyl-cyclopentandion-(2.3 oder 3.4)-monophenylhydrazon $C_{1}H_{18}ON_{2}=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:C\cdot CO$ $C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:C\cdot CH_{2}$ $C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:C\cdot CH_{2}$ $CH\cdot CH(CH_{3})_{2}^{-1})$. B. Aus dem (CH₃)₂CH·HC·CH₂ oder $OC\cdot CH_{2}$ CH·CH(CH₃)₂ 1). B. Aus dem Natrium-Derivat des Tanacetophoroncarbonsäure-methylesters (Ergw. Bd. X, S. 302) durch Hydrierung in Gegenwart von kolloidalem Palladium und folgende Behandlung mit Benzoldiazoniumchlorid (Wallach, C. 1915 II, 828; A. 414, 225). Gelbe Krystalle (aus Essigester). F: 233°. Beim Umlösen aus Eisessig erhält man tiefrote Krystalle von etwas niedrigerem Schmelzpunkt.
- 1.1.2 Trimethyl cyclopentandion (3.4) bis phenylhydrazon $C_{20}H_{24}N_4 = C_6H_5\cdot NH\cdot N:C\cdot CH(CH_3)$ Gelbe Prismen (aus verd. Alkohol). F: 162° (Blanc, Thorpe, Soc. 99, 2011; Bl. [4] 9, 1070).
- 1.3 Diäthyl cyclobutandion (2.4) monophenylhydrazon $C_{14}H_{18}ON_2 = C_6H_5\cdot NH\cdot N: C < \frac{CH(C_8H_5)}{CH(C_8H_5)} > CO$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 132,5—133,5° (Schroeter, B. 49, 2736). Unlöslich in Sodalösung.
- 4 Imino 1.1.3.3 tetramethyl cyclobutanon (2) phenylhydrazon $C_{14}H_{19}N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C < \frac{C(CH_3)_3}{C(CH_2)_3} > C : NH$. Krystalle (aus Benzol). F: 162° (Wedekind, Miller, B. 43, 836). Leicht löslich in Alkohol, Methanol und heißem Benzol. Wird beim Erwärmen mit konz. Salzsäure zersetzt. Färbungen mit Ferrichlorid und mit Natriumdichromat: W., M.

[d-Campher]-chinon-phenylhydrazon-(3) $C_{16}H_{20}ON_2$, $H_{2C}-C(CH_3)-CO$ s. nebenstehende Formel (S. 165).

- a) Hochschmelzende Form, α-Form. B. Aus Diazocampher (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 332) und Phenylmagnesiumbromid (Forster, Cardwell, Soc. 103, 867). — Viscosität einer Lösung in Chloroform: Thole, Soc. 101, 554. — Geschwindigkeit der Umwandlung in die niedrigschmelzende Form: F., Zimmerli, Soc. 99, 487, 488.
- b) Niedrigschmelzende Form, β-Form. Viscosität einer Lösung in Chloroform: Thole, Soc. 101, 554. Geschwindigkeit der Umwandlung in die hochschmelzende Form: Forster, Zimmerli, Soc. 99, 487, 488.
- [d Campher] chinon oxim (3) phenylhydrazon (2), Isonitrosocampher - phenylhydrazon $C_{16}H_{11}ON_3$, s. nebenstehende Formel (S. 165). Neben den Nadeln vom Drehwert $H_{2}C - CH - C: N \cdot OH$ [α]₀: -235,5° (in Alkohol) existieren gelbe Prismen vom Drehwert [α]₀: -139,5°; beide Formen schmelzen bei 151° (Forster, Thornley, Soc. 95, 956). $H_{2}C - C(CH_{3}) - C: N \cdot NH \cdot C_{6}H_{5}$ $C: C(CH_{3}) - C: N \cdot OH$
- [d Campher] chinon oxim (2) phenylhydrazon (3) $\begin{vmatrix} 1 & 2 & -C(CH_3) & -C(CH_$
- a) Stärkerdrehende Form, Isonitrosoepicampher-phenylhydrazon. B. Aus α -oder β -Isonitrosoepicampher beim Behandeln mit Phenylhydrazin-hydrochlorid und

¹⁾ Zur Konstitution des Ausgangsmaterials vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] TOIVONEN, C. 1928 II, 38.

Natriumacetat in verd. Alkohol (FORSTER, SPINNER, Soc. 101, 1353). — Gelbliche Prismen oder farblose Nadeln. F: 1979. [\alpha]_p: +275,99 (in Alkohol; c = 1). — Die Lösung in Chloroform ist anfangs farblos und wird beim Aufbewahren rot. Bei fünf Wochen währendem Aufbewahren der Lösung in Alkohol entsteht die schwächerdrehende Form. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.

- b) Schwächerdrehende Form (S. 166). B. Aus der stärkerdrehenden Form beim Aufbewahren während fünf Wochen in alkoh. Lösung (Forster, Spinner, Soc. 101, 1352). Aus [d-Campher]-chinon-phenylhydrazon-(3)-nitrimin-(2) bei 4-wöchigem Aufbewahren mit Hydroxylamin in Pyridin bei 40° oder bei 2—3-stdg. Erhitzen mit Hydroxylaminacetat in verd. Alkohol (F., Trotter, Weintroube, Soc. 99, 1986).
- [d Campher] chinon phenylhydrazon (3) semi-carbazon-(2) C₁₇H₂₃ON₅, s. nebenstehende Formel. B. Aus [d Campher] chinon phenylhydrazon (3) nitrimin (2) beim Kochen mit Semicarbazidacetat in verd. Alkohol (Forster, H₂C-CH-C:N·NH·C₆H₅ Trotter, Weintroube, Soc. 99, 1986). Goldgelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 268°. Leicht löslich in Aceton, löslich in heißem Alkohol, schwer löslich in siedendem Benzol, unlöslich in heißem Petroläther. Wird bei Einw. von konz. Salpetersäure grün.
- [d-Campher]-chinon-phenylhydrazon-(3)-nitrimin-(2) $C_{18}H_{20}O_{3}N_{4}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Kaliumsalz des [d-Campher]-nitrimins beim Behandeln mit Benzoldiazonium-chlorid in neutraler oder schwach alkal. Lösung in der Kälte $H_{2}C-CH-C:N\cdot NH\cdot C_{6}H_{5}$ (FORSTER, TROTTER, Weintroube, Soc. 99, 1985). Goldbraune Krystalle (aus Benzol). F: 104°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. [α]n: +374,4° (in Chloroform; c=0,5). Liefert beim Aufbewahren mit Hydroxylamin in Pyridin bei 40° sowie beim Erhitzen mit Hydroxylaminacetat in verd. Alkohol die in Alkohol schwächerdrehende Form des [d-Campher]-chinon-oxim-(2)-phenylhydrazons-(3). Liefert beim Kochen mit Semicarbazidacetat in verd. Alkohol [d-Campher]-chinon-phenylhydrazon-(3)-semicarbazon-(2).
- d-Campheryl-(3)-aceton-monophenylhydrason $C_{19}H_{16}ON_1 = C_{13}H_{20}O:N\cdot NH\cdot C_{6}H_{5}$. B. Beim Aufbewahren von d-Campheryl-(3)-aceton mit Phenylhydrazin in Alkohol in der Kälte (Rupe, Werder, Takagi, Helv. 1, 338). Nadeln (aus Alkohol). F: 87—89°. Beginnt nach wenigen Stunden sich gelb zu färben und zerfließt nach einigen Tagen zu einem rotbraunen Öl.
- Benzochinon (1.4) anil diphenylhydrazon $C_{24}H_{19}N_3 = (C_6H_5)_2N \cdot N : C_6H_4 : N \cdot C_6H_5$. B. Das Hydrochlorid entsteht neben anderen Produkten bei Einw. von Natriumhypochlorit auf N.N-Diphenyl-hydrazin bei 0° in Gegenwart von Salzsäure (Wieland, Wecker, B. 43, 3265). Das Hydrochlorid bildet sich auch beim Erwärmen eines Gemisches von Tetraphenylhydrazin und salzsaurem N.N-Diphenyl-hydrazin in Eisessig auf $55-60^\circ$ (Wie., We., B. 43, 3269). Entsteht beim Erwärmen von N.N-Diphenyl-hydroxylamin mit salzsaurem N.N-Diphenyl-hydrazin in Alkohol bei Gegenwart von Salzsäure (Wie., Roseeu, B. 45, 497). Neben anderen Produkten beim Kochen von Triphenylhydrazin mit Xylol (Wie., Reverdy, B. 48, 1113). Amorphes rotbraunes Pulver, das zerrieben einen intensiv grünen Metallglanz besitzt (Wie., We.). Das Hydrochlorid liefert beim Behandeln mit Bleidioxyd in verd. Schwefelsäure p-Chinon (Wie., We.). Beim Behandeln des Hydrochlorids mit Zinnehlorür und Salzsäure in Alkohol entstehen Diphenylamin und 4-Amino-diphenylamin (Wie., We.). Bei längerem Kochen des Hydrochlorids mit Mineralsäuren bildet sich Diphenylamin (Wie., We.). C₂₄H₁₀N₃+HCl. Bronzegrüne, in der Durchsicht blaustichigviolette Krystalle (aus Alkohol + Äther + Petroläther). F: 147° (Wie., We.). Sehr leicht löslich in Chloroform, Alkohol, Methanol, Aoeton und Eisessig, löslich in Benzol, schwer löslich in Wasser, unlöslich in Äther und Petroläther. Lichtabsorption: Wie., We. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grünstichig blau. Färbt tannierte Baumwolle violettrot.

 $\label{eq:monophenylhydrazon des 4-Nitro-1.2-diacetyl-cyclopentadiens-(2.5)} \begin{array}{l} C_{15}H_{15}O_3N_3\\ = O_2N\cdot HC \\ CH = C\cdot C(CH_3)\cdot N\cdot NH\cdot C_6H_5 \\ CH = C\cdot C(CH_3)\cdot N\cdot NH\cdot C_6H_5 \\ \text{in}_{1}\text{alkal}. \ Lösung beim Behandeln mit überschüssigem Phenylhydrazinhydrochlorid in der Kälte (Hale, $Am. Soc. 34, 1587). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 175—180° (Zers.). Leicht löslich in Chloroform, Essigester und Aceton, ziemlich schwer in Eisessig, Alkohol und Benzol, fast unlöslich in Ather, Ligroin und Wasser. — Liefert beim Erhitzen mit wasserfreien Lösungsmitteln sowie beim Behandeln mit Alkalien die Verbindung <math>C_6H_5\cdot N\cdot C(CH_3)\cdot C\cdot CH$ C· NO2 (Syst. No. 3475) (H., \$Am. Soc. 34, 1587; 38, 2542).

d-Campheryliden-(3)-aceton-monophenylhydrazon $C_{19}H_{24}ON_2=C_{13}H_{18}O:N\cdot NH\cdot C_6H_5$. Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 145—146° (RUPE, WERDER, TAKAGI, Helv. 1, 333).

Phenylglyoxal- ω -phenylhydrazon $C_{14}H_{12}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CO \cdot C_6H_5$ (S. 167). α -Form. Löslich in Benzol bei ca. 3° zu 5,8% (Sidgwick, Soc. 107, 678; S., Ewbank, Soc. 119, 491).

 β -Form. Löslich in Benzol bei ca. 3° zu $0.3^{\circ}/_{\circ}$ (Sidgwick, Soc. 107, 678; S., Ewbank, Soc. 119, 491).

Phenylglyoxal-bis-phenylhydrazon, Phenylglyoxal-phenylosazon $C_{20}H_{18}N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(C_6H_5):N\cdot NH\cdot C_6H_5$ (S. 168). B. Aus Phenylhydrazin und Phenacylanilin (Bodforss, B. 52, 1767).

3-Nitro-phenylglyoxal-bis-phenylhydrazon, 3-Nitro-phenylglyoxal-phenylosason $C_{20}H_{17}O_2N_5 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot CH:N\cdot NH\cdot C_6H_5$. *B.* Aus 3-Nitro-phenylglyoxal und Phenylhydrazin in Wasser (Evans, Witzemann, *Am. Soc.* **33**, 1774). Aus 3-Nitro-benzoylearbinol beim Erwärmen mit Phenylhydrazin-hydrochlorid und Natrium-acetat in verd. Alkohol (E., W.). — Dunkelrote Krystalle (aus Benzol). F: 223°.

Phenylglyoxal-bis-methylphenylhydrazon, Phenylglyoxal-methylphenylosazon $C_{22}H_{22}N_4=C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot N:CH\cdot C(C_6H_5):N\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_5$. Existiert in zwei (wahrscheinlich stereoisomeren) Formen (Bodforss, B. 52, 1768).

α-Form (S. 168). Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol). F: 152° (B., B. 52, 1774).
β-Form. B. Aus Phenacylanilin beim Erhitzen mit α-Methyl-phenylhydrazin (B., B. 52, 1774).
— Orangerote Blättchen (aus Alkohol). F: 153—154°.

Terephthalaldehyd - monophenylhydrazon $C_{14}H_{12}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot CHO$. B. Neben dem Bis-phenylhydrazon bei Einw. von 1 Mol Phenylhydrazin auf 1 Mol Terephthalaldehyd in Alkohol und verd. Essigsäure (Suda, B. 47, 471). — Orangegelbe Nadeln (aus Äther). F: 152—154°. Leicht löslich in heißem Äther, Alkohol, Chloroform und Aceton.

Terephthalaldehyd-bis-phenylhydrazon $C_{20}H_{18}N_4 = (C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH)_2C_8H_4$. B. Neben dem Monophenylhydrazon bei Einw. von 1 Mol Phenylhydrazin auf 1 Mol Terephthalaldehyd in Alkohol und verd. Essigsäure (Suida, B. 47, 471). — Citronengelbe Schuppen (aus Eisessig). F: 276—278° (Zers.). Leicht löslich in Aceton, sehr schwer in heißem Alkohol, Chloroform und Eisessig, unlöslich in Äther.

- α -Oximino β -phenylhydrazono α [2.4 dinitro phenyl] propan, α -Isonitroso- α [2.4 dinitro phenyl] aceton phenylhydrazon $C_{15}H_{19}O_5N_5=(O_2N)_2C_8H_3\cdot C(:N\cdot OH)\cdot C(CH_3):N\cdot NH\cdot C_5H_5.$ B. Aus α -Isonitroso- α -[2.4 dinitro phenyl]-aceton und Phenylhydrazin in Alkohol + Eisessig (Borsche, A. 390, 23). Blutrote Nadeln (aus Alkohol). F: 197 bis 198° (Zers.). Liefert beim Behandeln mit Natriumäthylat in Alkohol das bei 234—235° schmelzende Phenylhydrazon des 6-Nitro-3-acetyl-indoxazens(?) (Syst. No. 4279).
- 2 [β (2.4 Dinitro phenylimino) äthyl] benzaldehyd phenylhydrazon bezw. 2 [β (2.4 Dinitro anilino) vinyl] benzaldehyd phenylhydrazon $C_2H_1,O_4N_5=(O_2N)_2C_6H_3\cdot N:CH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot C_6H_5$ bezw. $(O_2N)_2C_6H_3\cdot NH\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot C_6H_6$. B. Aus [2.4-Dinitro-phenyl]-isochinoliniumchlorid beim Erwärmen mit Phenylhydrazin in Alkohol (ZINCKE, WEISSPFENNING, A. 396, 125). Schwarze Nadeln (aus Aceton). F: 183—184°. Sehr schwer löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform. Liefert beim Erwärmen mit Alkohol und konz. Salzsäure 2.4-Dinitro-anilin und Anilino-isochinolinium-chlorid (Syst. No. 3078).
- 2-[β -(5-Chlor-2.4-dinitro-phenylimino)-äthyl]-benzaldehyd-phenylhydrazon bezw. 2-[β -(5-Chlor-2.4-dinitro-anilino)-vinyl]-benzaldehyd-phenylhydrazon $C_{11}H_{10}O_4N_5Cl=(O_2N)_2C_6H_5Cl\cdot N:CH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot C_6H_5$ bezw. $(O_2N)_2C_6H_2Cl\cdot NH\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot CH:N\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Aus 2-[5-Chlor-2.4-dinitro-phenyl]-1-oxy-1.2-dihydroisochinolin beim Erhitzen mit Phenylhydrazin in Alkohol auf dem Wasserbad (ZINCKE, WEISSPFENNING, A. 397, 273). Schwarzrote Nadeln (aus wäßr. Aceton). F: ca. 155° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol, leichter in Aceton. Löslich in heißer Essigsäure unter teilweiser Zersetzung. Liefert beim Behandeln mit alkoh. Salzsäure Anilino-isochinoliniumchlorid (Syst. No. 3078).
- 2- $\{\beta$ -[2.4-Dinitro-naphthyl-(1)-imino]-äthyl}-benzaldehyd-phenylhydrazon bezw. 2- $\{\beta$ -[2.4-Dinitro-naphthyl-(1)-amino]-vinyl}-benzaldehyd-phenylhydrazon $C_{15}H_{16}O_4N_5 = (O_2N)_2C_{10}H_5 \cdot N : CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5$ bezw. $(O_2N)_2C_{10}H_5 \cdot NH \cdot CH : CH \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus [2.4-Dinitro-naphthyl-(1)]-isochinoliniumchlorid beim Behandeln mit Phenylhydrazin in warmem Alkohol (ZINCKE, KROLLPFEIFFEER, A. 408, 335). Braunrote Schuppen (aus Aceton). F: ca. 145° (Zers.). Fast unlöslich in Alkohol,

schwer löslich in heißem Benzol, ziemlich leicht in heißem Chloroform und heißem Aceton. — Liefert beim Behandeln mit alkoh. Salzsäure 2.4-Dinitro-naphthylamin-(1) und Anilino-isochinoliniumehlorid (Syst. No. 3078).

N.N' - Bis - $[\beta$ - (2 - phenylhydrazonomethyl - phenyl) - äthyliden] - 4.6 - dinitrophenylendiamin - (1.3) bezw. N.N' - Bis - [2 - phenylhydrazonomethyl - styryl] - 4.6 - dinitro - phenylendiamin - (1.3) $C_{36}H_{30}O_4N_8$, s. untenstehende Formeln. B. Aus

$$\begin{array}{c} NO_2 \\ NO_2 \\ O_2N \cdot \\ N: CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH: N \cdot NH \cdot C_6H_5 \\ N: CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH: N \cdot NH \cdot C_6H_5 \\ \end{array} \quad \begin{array}{c} NO_2 \\ O_2N \cdot \\ O_2N \cdot \\ NH \cdot CH: CH \cdot C_6H_4 \cdot CH: N \cdot NH \cdot C_6H_5 \\ NH \cdot CH: CH \cdot C_6H_4 \cdot CH: N \cdot NH \cdot C_6H_5 \\ \end{array}$$

N.N'-[4.6-Dinitro-phenylen-(1.3)]-bis-isochinoliniumchlorid (Syst. No. 3078) beim Erwärmen mit Phenylhydrazin und Alkohol (ZINCKE, WEISSPFENNING, A. 397, 267). — Fast schwarze Krystalle. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Liefert beim Kochen mit Alkohol und Salzsäure Anilino-isochinoliniumchlorid.

2 - $[\beta$ - (2.4 - Dinitro - phenylimino) - $\ddot{a}thyl]$ - benzaldehyd - methylphenylhydrazon bezw. 2 - $[\beta$ - (2.4 - Dinitro - anilino) - vinyl] - benzaldehyd - methylphenylhydrazon $C_{22}H_{19}O_4N_5 = (O_2N)_0C_6H_3 \cdot N: CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH: N \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$ bezw. $(O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot CH: CH \cdot C_6H_4 \cdot CH: N \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Aus [2.4-Dinitro-phenyl]-isochinoliniumchlorid beim Erwärmen mit α -Methyl-phenylhydrazin in Alkohol (Zinoke, Weisspfenning, A. 396, 126). — Rotbraune Blättchen (aus Aceton). F: 181—182°. — Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Salzsäure 2.4-Dinitro-anilin und Methylanilino-isochinoliniumchlorid (Syst. No. 3078).

Benzoylaceton - mono - methylphenylhydrazon $C_{17}H_{18}ON_2 = C_8H_5 \cdot N(CH_3) \cdot N: C(C_8H_8) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot CH_3$ oder $C_8H_6 \cdot N(CH_3) \cdot N: C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_6$ (vgl. S. 170). B. Aus α -Methyl-phenylhydrazin und Benzoylaceton ohne Lösungsmittel oder in verd. Essigsäure (v. Braun, B. 43, 1497). — F: 80° .

Bis - phenylhydrazon des 4.6 - Dinitro - 1.3 - diacetonyl - benzols $C_{24}H_{24}O_4N_6=(O_2N)_2C_4H_4[CH_2\cdot C(CH_3):N\cdot NH\cdot C_6H_5]_2$. Braunrote Nadeln (aus Eisessig). F: 174—175° (Zers.) (Borsche, Bahr, A. 402, 108).

Indandion-(1.2)-bis-phenylhydrazon, $\alpha.\beta$ -Diketo-hydrinden-bis-phenylhydrazon $C_{21}H_{18}N_4=\frac{CH_2-C:N\cdot NH\cdot C_6H_5}{C_6H_4\cdot C:N\cdot NH\cdot C_6H_5}$ (S. 171). B. Aus $\alpha.\beta$ -Diketo-hydrinden beim Erwärmen mit überschüssigem Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (Perkin, Roberts, Robinson, Soc. 101, 236). — F: 230—235°.

Benzaldiacetyl-monophenylhydrazon $C_{17}H_{16}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot CO \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH_5$ oder $C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Diacetyl-monophenylhydrazon und Benzaldehyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge bei 37° (DIELS, ANDERSONN, B. 44, 885). Aus Benzal-diacetyl beim Erwärmen mit Phenylhydrazin in Essigsäure (D., A:). — Gelbe Nadeln. F: 189—190° (korr.). Ziemlich leicht löslich in Äther, Essigester, Aceton und Chloroform, ziemlich schwer in Alkohol und Benzol, fast unlöslich in Petroläther.

Bensaldiacetyl - mono - methylphenylhydrazon $C_{18}H_{18}ON_8 = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot CO \cdot C(CH_3):N \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$ oder $C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot C(CO \cdot CH_3):N \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Aus Diacetylmono-methylphenylhydrazon und Benzaldehyd in wäßrig-methylalkoholischer Natronlauge (DIELS, Andersonn, B. 44, 885). — Citronengelbe Nadeln (aus Essigester). F: 138—139°. Ziemlich schwer löslich in Methanol und Petroläther, leicht in den übrigen gebräuchlichen Lösungsmitteln.

1 - Benzoyl - cyclohexanon - (2) - monophenylhydrazon $C_{19}H_{30}ON_3 = H_2C < \frac{CH_4 - CH_5}{CH_4 - CO} > CH \cdot C(C_6H_5) : N \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 1 - Benzoyl - cyclohexanon - (2) und Phenylhydrazin in alkoh. Lösung bei 0° (BAUER, A. ch. [9] 1, 421). — Nicht rein erhalten. Nadeln. F: 140° (Zers.). — Geht beim Schmelzen in 1.3-Diphenyl-4.5-tetramethylen-pyrazol über (Syst. No. 3485).

Saurer Schwefligsäureester des 2.2-Dioxy-1-phenylhydrazono-1.2-dihydro-naphthalins $C_{16}H_{14}O_4N_2S$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Wordshzow, \mathcal{K} . 47, 1676; C. 1916 II, 256; A. ch. [9] 7, 64; \mathcal{K} . 49, 596; C. 1923 III, 615; Bl. [4] 35, 1007. — B. Das Natriumsalz entsteht beim Erhitzen von 1-Benzolazo-naphthol-(2) in Alkohol mit NaHSO₃-Lösung auf dem Wasserbad (W., \mathcal{K} . 43, 780; J. pr. [2] 84, 523). Das Natriumsalz entsteht auch bei Einw. von NaHSO₃-Lösung auf 1-Benzolazo-naphthol-(2)-acetat sowie auf 1-Benzolazo-naphthylamin-(2) (W., \mathcal{K} . 43, 781; J. pr. [2] 84, 524). — NaC₁₆H₁₃O₄N₂S+2H₂O. Goldgelbe Krystalle (W., \mathcal{K} . 43, 781; J. pr. [2] 84, 524; \mathcal{K} . 49, 597; C. 1923 III, 615; Bl. [4] 35, 1014. Liefert mit Ferrichlorid einen rötlichgelben, mit Zinnchlorür einen orangegelben Niederschlag (W., \mathcal{K} . 43, 781; J. pr. [2] 84, 524). Reaktion mit Ammoniumsulfit und Ammoniak: W., \mathcal{K} . 43, 781; J. pr. [2] 84, 524). — Bariumsalz. Gelber krystalliner Niederschlag (W., \mathcal{K} . 43, 781; J. pr. [2] 84, 524). — Quecksilbersalz. Orangefarbene Krystalle (W., \mathcal{K} . 43, 781; J. pr. [2] 84, 524). — Quecksilbersalz. Orangefarbene Krystalle (W., \mathcal{K} . 43, 781; J. pr. [2] 84, 524). — Quecksilbersalz.

Saurer Schwefligsäureester des 1.1 - Dioxy - 4 - phenyl - hydrasono - 1.4 - dihydro - naphthalins $C_{1e}H_{14}O_4N_3S$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Woroshzow, K. 47, 1676; C. 1918 II, 256; A. ch. [9] 7, 64; K. 49, 596; C. 1923 III, 615; Bl. [4] 35, 1007. — B. Das Natriumsalz entsteht aus 4 - Benzolazo - naphthol - (1) in Alkohol HO 0·802H beim Erwärmen mit NaHSO3-Lösung (W., K. 43, 778; J. pr. [2] 84, 521). Das Natriumsalz bildet sich auch bei Einw. von NaHSO3-Lösung auf 4-Benzolazo-naphthol - (1)-acetat sowie auf das Hydrochlorid des 4-Benzolazo-naphthylamins - (1) (W., K. 43, 779; J. pr. [2] 84, 522). — NaC16H13O4N2S. Gelbe Nadeln (aus Alkohol) (W., K. 49, 596; C. 1923 III, 615; Bl. [4] 35, 1011). Abspaltung von schwefliger Säure in neutraler, alkalischer und saurer Lösung: W., K. 49, 598; C. 1923 III, 615; Bl. [4] 35, 1013. Liefert mit Kupfersulfat einen gelbgrünen zersetzlichen Niederschlag; mit Ferrichlorid entsteht ein voluminöser schmutziggrüner Niederschlag, der bald braun wird, mit Zinnehlorür ein gelbbrauner amorpher Niederschlag (W., K. 43, 779; J. pr. [2] 84, 522). Verhalten beim Erhitzen mit Ammoniak: W., K. 43, 784; J. pr. [2] 84, 526. — Bariumsalz. Gelber Niederschlag (W., K. 43, 779; J. pr. [2] 84, 522). — Quecksilbersalz. Gelbe Krystalle (W., K. 43, 779; J. pr. [2] 84, 522).

Acenaphthenchinon - monophenylhydrazon $C_{18}H_{12}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N:C_{12}H_6:O$ (S. 172). B. Aus Acenaphthenchinon und Phenylhydrazin-hydrochlorid beim Erwärmen in Eisessig (Auwers, A. 378, 251). — Rote Krystalle (aus Alkohol oder Aceton), F: 178° (Au.); goldgelbe Blättchen, F: 177—178° (Cruto, G. 45 II, 330). — Ziemlich schwer löslich in Alkohol, Äther und Ligroin, ziemlich leicht in Eisessig (Cr.). — Wird durch siedende alkoholische Salzsäure nur langsam zersetzt (Cr.). Liefert bei der Alkalischmelze einen bordeauxroten Küpenfarbstoff (Kardos, D. R. P. 286098; C. 1915 II, 569; Frdl. 12, 494). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit weinroter Farbe (Cr.).

Acenaphthenchinon-mono-methylphenylhydrazon $C_{19}H_{14}ON_2=C_6H_5\cdot N(CH_8)\cdot N:C_{12}H_6:O.$ B. Aus Acenaphthenchinon und α -Methyl-phenylhydrazin beim Kochen in Methanol (Auwers, A. 378, 253). Aus Acenaphthenchinon-monophenylhydrazon beim Erwärmen mit Dimethylsulfat in wäßrig-methylalkoholischer Natronlauge (Cruto, G. 45 II, 331). — Rote Nadeln (aus Alkohol oder Aceton). F: 114° (Au., Cr.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Aceton, schwer in Ligroin und Petroläther (Au.). — Wird beim Kochen mit alkoh. Salzsäure leicht zersetzt (Cr.). — Löslich in Schwefelsäure und Salzsäure mit roter Farbe (Cr.).

4.5-Benzo-indandion-(1.3)-bis-phenylhydrazon, Bisphenylhydrazon des "Naphthindandions" $C_{25}H_{20}N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.3-Dioxo-4.5-benzo-hydrinden (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 391) und Phenylhydrazin in Alkohol (Noto, G. 45 II, 128). — Orangegelbe Nadeln (aus Eisessig).
F: 220° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol, sehr schwer löslich in Benzol, unlöslich in Wasser.

Benzil-monophenylhydragon $C_{20}H_{16}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_6$ (S. 173). B. Aus ms-Formyl-desoxybenzoin beim Behandeln mit Benzoldiazoniumchlorid in verd. Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat (Wislicenus, Ruthing, A. 379, 258).

Benzil-bis-phenylhydrazon, Benzil-phenylosazon, Benzilosazon $C_{28}H_{22}N_4=$ $C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_5) \cdot C(C_6H_5) : N \cdot NH \cdot C_6H_5.$

 $C_6H_5 \cdot C - C \cdot C_6H_5$ anti-Benzilosazon, β -Benzilosazon $C_{36}H_{23}N_4 = \frac{1}{C_6H_5 \cdot NH \cdot N} \frac{1}{N \cdot NH \cdot C_6H_5}$

(S. 174). B. Durch Kochen von 2.3-Diphenyl-1.4-dibenzal-tetrazan (Syst. No. 2244) mit alkoh. Salzsäure (Ciusa, Toschi, R. A. L. [5] 22 II, 490; C., Privatmitteilung).

4.4'-Dichlor-benzil-monophenylhydrazon C₃₀H₁₄ON₂Cl₂ = C₆H₅·NH·N:C(C₆H₄Cl)·Co·C₆H₄Cl. Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 178° (KENNER, WITHAM, Soc. 97, 1967). 4.4'-Dibrom-benzil-monophenylhydrazon C₂₀H₁₄ON₂Br₂ = C₆H₅·NH·N:C(C₆H₄Br)·Co·C₆H₄Br. Gelbe Prismen (aus Essigneter). F: 189° (Biltz, B. 43, 1816). Leicht löslich in den üblichen Laurenmittelle 2000 et al. in den üblichen Lösungsmitteln außer in Ligroin.

Benzil - bis - methylphenylhydrazon, Benzil - methylphenylosazon $C_{28}H_{26}N_4 = [C_6H_5 \cdot N(CH_2) \cdot N : C(C_6H_5) -]_2$ (S. 175). B. Aus Benzil und α -Methyl-phenylhydrazin beim Kochen in Eisessig (Padoa, Santi, R. A. L. [5] 21 II, 194; P., G. 44 II, 557). — F: 183°. Benzil - bis - diphenylhydrazon $C_{38}H_{36}N_4 = [(C_6H_5)_2N \cdot N : C(C_6H_5) -]_2$. B. Neben Benzil-monodiphenylhydrazon beim Kochen von Benzil mit überschüssigem N.N-Diphenylhydrazin in Eisessig (Padoa, Santi, R. A. L. [5] 21 II, 195; P., G. 44 II, 558). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol + Benzol). F: 203°.

Diphenyl - dialdehyd - (2.2') - bis - phenylhydrazon $C_{26}H_{22}N_4 = [C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_6 -]_2$. Hellgelbe Prismen mit 1 C_2H_6O (aus Alkohol). Färbt sich am Licht hellrot (Kenner, TURNER, Soc. 99, 2113).

Phenyl-benzyl-glyoxal-bis-phenylhydrazon $C_{27}H_{24}N_4 = C_6H_5 \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \cdot Hellgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 131° (JÖRLANDER, B. 50, 417). Ziemlich schwer löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Eisessig, leicht in Äther$ und Benzol.

Anthrachinon-monophenylhydrazon bezw. ms-Benzolazo-anthranol $C_{20}H_{14}ON_2 =$ C₆H₄ $C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)$ C₆H₄ bezw. C₆H₄ $C(N:N\cdot C_6H_5)$ C₆H₄ C(S. 175). Zur Konstitution vgl. K. H. MEYER, Zahn, A. 396, 152; Charrier, G. 45 I, 502. — B. Zur Bildung aus 10.10-Dibrom-anthron-(9) und Phenylhydrazin nach Kaufler, Suchannek (B. 40, 523) vgl. M., Z., A. 396, 159. Aus 10-Brom-anthron-(9) und Phenylhydrazin (M., Z., A. 396, 159). — Rote Krystalle (aus Benzin). F: 182—183° (М., Z., A. 396, 159; Сн., G. 45 I, 510). Löst sich in Ather, Benzol, Benzin und Chloroform mit gelber, in Eisessig, Alkohol und Dimethylanilin mit orangeroter, in Ameisensäure mit dunkelroter, in alkoh. Alkali sowie in Piperidin mit tiefblauer, in dicken Schichten roter Farbe (M., Z., A. 396, 159). Absorptionsspektrum in Alkohol und in alkoh. Kalilauge: SIRCAR, Soc. 109, 768, 770. — Liefert beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,48) in Äther Anthrachinon und Benzoldiazoniumnitrat; wird die Reaktion mit wenig Anthrachinon-monophenylhydrazon unter guter Kühlung ausgeführt, so entstehen Anthrachinon und Phenylhydrazin; bei der Einw. von Salpetersäure auf Anthrachinon-monophenylhydrazon bildet sich stets als Nebenprodukt eine unbeständige starke Base, die nicht mit Benzaldehyd reagiert (CH., G. 45 I, 510). Reduktion mit Zinkstaub und Alkohol: M., Sander, A. 396, 144. Anthrachinon-mono-phenylhydrazon liefert bei Einw. von Brom in Chloroform oder Benzol 10.10-Dibrom-anthron-(9) sowie ein gelbes Produkt vom Schmelzpunkt 94° (M., Z., A. 396, 160). Bei tagelanger Einw. von viel konz. Schwefelsäure (D: 1,80-1,84) entstehen Anthrachinon, Phenylhydrazin sowie Krystalle vom Schmelzpunkt 281—282º (Zers.); bei kurzer Einw. von wenig Schwefelsäure (D: 1,84) konnten orangegelbe Nadeln vom Schmelzpunkt 221—222° (Zers.) (löslich in Alkalien mit blauer, in konz. Schwefelsäure mit weinroter Farbe) isoliert werden (CH., G. 46 I, 361). Anthrachinon-monophenylhydrazon liefert beim Behandeln mit Benzoylchlorid und überschüssiger verdünnter Natronlauge in Aceton 10-Benzolazo-anthranol-(9)-benzoat (M., Z., A. 396, 160).

Anthrachinon - mono - methyl - phenylhydrazon $C_{21}H_{16}ON_2 =$ $C_6H_4 < C[:N \cdot N(CH_8) \cdot C_6H_5] < C_6H_4$. B. Aus 10.10-Dibrom-anthron-(9) beim Erwärmen mit α-Methyl-phenylhydrazin in Alkohol (K. H. MEYER, ZAHN, A. 396, 164). Aus Anthrachinonmonophenylhydrazon beim Behandeln mit Dimethylsulfat und Natronlauge in Aceton (M₄, Z₂). — Rote Krystalle (aus Alkohol). F: 147—148°; leicht löslich in Chloroform und Benzol, mäßig löslich in Alkohol, Eisessig und Aceton, schwer in Benzin und Äther; die Lösungen sind rot (M₂, Z₂). — Zerfällt in Anthrachinon und α-Methyl-phenylhydrazin beim Koholomia (M₂, Z₃). Kochen mit verd. Essigsäure oder mit alkoh. Salzsäure (M., Z.), beim Aufbewahren mit konz. Schwefelsäure (Charrier, G. 46 I, 365) sowie beim Behandeln mit überschüssiger Salpetersäure (D: 1,48) in Äther bei Zimmertemperatur (CH., G. 45 I, 513); bei Einw. von überschüssiger Salpetersäure in Äther unter sterker Kühlung erhält man Anthrachinon-mono-[methyl-4?-nitro-phenylhydrazon] (CH., G. 45 I, 514). Anthrachinon-mono-methylphenylhydrazon liefert bei Einw. von Bromwasserstoff und Zinnchlorid dunkelviolette Produkte (M., Z.). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit tief dunkelgrüner Farbe (M., Z.).

 $x.x.x - Tribrom - retenchinon - monophenylhydrazon <math>C_{24}H_{19}ON_2Br_2 =$

Vgl. hierzu Benzolazo-x.x.x-tribrom-oxy-reten, Syst. No. 2121.

x.x.x - Tribrom - retenchinon - mono - diphenylhydrazon $C_{30}H_{23}ON_2Br_3 =$

C₁₆H₁₃Br₃C:N·N(C₆H₅)₂. Dunkelrote Nadeln. F: 260—265° (Heiduschka, Scheller, Ar. 248, 96). Sehr leicht löslich in Schwefelkohlenstoff, leicht in Benzol und Eisessig, schwer in Alkohol und Äther.

Bis - hydrindon - (1) - spiran - (2.2') - bis - phenylhydrazon $C_{*0}H_{*4}N_{*} =$ C₈H₄ C(:N·NH·C₈H₈) C C(:N·NH·C₆H₅) C₈H₄. B. Aus Bis-hydrindon-(1)-spiran-(2.2') (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 434) (Leuchs, Radulescu, B. 45, 196). — Prismen (aus Alkohol oder Benzol). F: 200—201° (Zers.). Leicht löslich in Aceton, ziemlich leicht in Chloroform, schwer in heißem Alkohol schwer in heißem Alkohol. — Löst sich in konz. Salzsäure mit gelber Farbe unter Zersetzung.

Aus 9.10-Diacetyl-phenanthren beim Erwärmen mit C₆H₄·C·CO·CH₃ Phenylhydrazin in Alkohol auf dem Wasserbad (WILLGERODT, ALBERT, J. pr. [2] 84, 390). — F: 189°.

Bis - phenylhydrazon des 9.10 - Diacetyl - phenanthrens $C_{30}H_{26}N_4 =$ $C_6H_4 \cdot C \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH_3$ B. Aus 9.10-Diacetyl-phenanthren beim Erhitzen mit $C_6H_4 \cdot C \cdot C(: N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH_3$ überschüssigem Phenylhydrazin in Eisessig auf dem Wasserbad (WILLGERODT, ALBERT, J. pr. [2] 84, 390). — Gelbe Nadeln. F: 238°.

Accenthrenchinon - monophenylhydrazon $C_{23}H_{14}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N:C_{16}H_8:O.$ Orangefarbene Nadeln (aus Benzol). F: 2030 (LIEBERMANN, KARDOS, B. 47, 1206 Anm. 1).

TH.; vgl. dazu H., Am. Soc. 38, 2544).

Monophenylhydrazon des 1.2 - Di - p - toluyl - benzols $C_{38}H_{24}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot C(C_6H_4 \cdot CH_3): N \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 1.2-Di-p-toluyl-benzol und überschüssigem Phenylhydrazinacetat in siedendem Alkohol (Guyot, Valette, A. ch. [8] 23, 390). — Gelbe Prismen (aus Benzol + Alkohol). F: 1710. Leicht löslich in Benzol, sehr schwer in Alkohol und Ather.

 α - Diphenyltruxon - monophenylhydrazon $C_{36}H_{26}ON_2$ $C_6H_4 \cdot C(C_6H_5) \cdot CH - C : N \cdot NH \cdot \bar{C}_6H_5$ B. Aus α-Diphenyltruxon (Ergw. Bd. VII/VIII, CO—CH——C(C₆H₅)·C₆H₄
S. 459) und Phenylhydrazin in Eisessig auf dem Wasserbad (Stoermer, Foerster, B. 52, 1269). — Gelbliche Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 153—154°. Leicht löslich in Benzol und Äther, schwerer in Alkohol.

B. Aus γ-Diphenyltruxon (Ergw. Bd. VII/VIII, CO_CH__C(C6H5) · C6H4 S. 459) und Phenylhydrazin in Eisessig auf dem Wasserbad (Stoermer, Foerster, B. 52, 1269). — Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 128—129°.

Kuppluugsprodukle aus Phenylhydrazin und acyclischen sowie isocyclischen Trioxo-Verbindungen.

Monophenylhydrazon des 3 - Brom - butanon - (2) - dials - (1.4) bezw. Bromoxymaleindialdehyds $C_{10}H_{9}O_{2}N_{9}Br = C_{4}H_{9}O_{2}Br:N\cdot NH\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus Bromoxymaleindialdehyd (Ergw. Bd. I, S. 413) und Phenylhydrazinacetat in wäßr. Lösung (Chavanne, C.r. 153, 188; C. 1911 II, 601). — Rote Prismen (aus Alkohol). F: 126—126,5° (Zers.).

Pentantrion-(2.3.4)-phenylhydrazon-(3), $\beta.\delta$ -Dioxo- γ -phenylhydrazono-pentan bezw. γ -Benzolazo- β -oxy- δ -oxo- β -amylen, "Benzolazo-acetylaceton" $C_{11}H_{12}O_2N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CO\cdot CH_3)_2$ bezw. $C_6H_5\cdot N:N\cdot C(CO\cdot CH_3):C(OH)\cdot CH_3$ (8. 179). Zur Konstitution vgl. Auwers, A. 378, 251; Bülow, Spengler, B. 58, 1375. — B. Zur Bildung aus Acetylaceton und Benzoldiazoniumchlorid vgl. Auwers, A. 378, 256. — Die Lösung in Methanol liefert beim Behandeln mit Benzoylchlorid und Natronlauge das 3-Benzoylphenylhydrazon des Pentantrions-(2.3.4); bei dieser Reaktion wurde einmal eine goldgelbe Verbindung $C_{16}H_{16}O_3N_2$ (F: 134°) erhalten (Au.).

 β - Oxo - δ - imino - γ - phenylhydrazono-pentan bezw. γ -Benzolazo- β -amino- δ -oxo- β -amylen, "Benzolazo-acetylacetonamin" $C_{11}H_{18}ON_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CO\cdot CH_3)\cdot C(:NH)\cdot CH_3$ bezw. $C_6H_5\cdot N:N\cdot C(CO\cdot CH_3):C(NH_2)\cdot CH_3$. B. Aus Acetylacetonimid und Benzoldiazoniumchlorid in Wasser bei Gegenwart von Natriumacetat (Benary, Reiter, Soenderof, B. 50, 88). — Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 125°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. — Liefert mit verd. Salzsäure bei Zimmertemperatur β - δ -Dioxo- γ -phenylhydrazono-pentan. Beim Kochen mit Phenylhydrazin in Alkohol entsteht β -Oxo- γ - δ -bis-phenylhydrazono-pentan; erwärmt man mit essigsaurem Phenylhydrazin zum Sieden oder erhitzt man mit freiem Phenylhydrazin auf 130°, so erhält man 1-Phenyl-4-benzolazo-3.5-dimethyl-pyrazol (Syst. No. 3784). — Löst sieh in konz. Schwefelsäure mit dunkelroter Farbe.

Pentantrion-(2.3.4)-bis-phenylhydrazon-(2.3), β -Oxo- γ . δ -bis-phenylhydrazono-pentan bezw. γ -Benzolazo- β -oxo- δ -phenylhydrazono-pentan, "Benzolazo-acetylazeton-monophenylhydrazono" $C_{17}H_{18}ON_4=G_8H_5$ ·NH·N: $C(CH_3)$ ·C(:N·NH· C_8H_5)·CO·CH $_3$ bezw. C_8H_5 ·NH·N: $C(CH_3)$ ·CH(N:N· C_8H_5)·CO·CH $_3$ bezw. weitere desmotrope Formen. B. Aus β . δ -Dioxo- γ -phenylhydrazono-pentan oder aus β -Oxo- δ -imino- γ -phenylhydrazono-pentan beim Erwärmen mit Phenylhydrazin in Alkohol auf dem Wasserbad (Benary, Retter, Soenderop, 'B. 50, 89). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 185° (Zers.). Mäßig löslich in Chloroform, Eisessig und Essigester, schwer in Alkohol, Benzol und Aceton, kaum löslich in Petroläther und Wasser. — Liefert beim Erhitzen mit Phenylhydrazin auf 130° oder beim Kochen mit essigsaurem Phenylhydrazin 1-Phenyl-4-benzolazo-3.5-dimethyl-pyrazol (Syst. No. 3784).

- 1.1-Dimethyl-cyclohexantrion-(3.4.5)-phenylhydrazon-(4), 3.5-Dioxo-4-phenylhydrazono-1.1-dimethyl-cyclohexan bezw. 4-Benzolazo-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-ol-(3)-on-(5) $C_{14}H_{16}O_2N_2 = (CH_3)_2C < \frac{CH_2 \cdot CO}{CH_2 \cdot CO} > C:N \cdot NH \cdot C_6H_5$ bezw.
- $(CH_3)_2C < \frac{CH_2 \cdot C(OH)}{CH_2 CO} > C \cdot N : N \cdot C_6H_5$. B. Aus Dimethyldihydroresorcin (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 313) beim Behandeln mit Benzoldiazoniumchlorid in Sodalösung (Lifschitz, B. 47, 1404). Schwefelgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 146°. Leicht löslich in siedendem Alkohol, sehr schwer in Wasser. Absorptionsspektrum in Alkohol, in alkoh. Natriumäthylat-Lösung sowie beim Alkohol + Pyridin: L. Beim Behandeln mit Dimethylsulfat in Sodalösung sowie beim Erwärmen des Silbersalzes mit Methyljodid auf 80° erhält man 4-Benzolazo-3-methoxy-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5) (Syst. No. 2137). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. Ammoniumsalz. Gelb. NaC₁₄H₁₅O₂N₂. Orangefarbene Nadeln. Die alkoh. Lösung ist tiefrot, $KC_{14}H_{15}O_2N_2$. $AgC_{14}H_{15}O_2N_2$. Dunkelroter Niederschlag. Unlöslich in Wasser und in organischen Lösungsmitteln. Pyridinsalz. Gelbe Tafeln.
- 1.1 Dimethyl cyclohexantrion (3.4.5) methylphenylhydrazon (4), 3.5 Dioxo-4 methylphenylhydrazono 1.1 dimethyl cyclohexan $C_{15}H_{18}O_2N_2 = (CH_3)_2C < \frac{CH_3 \cdot CO}{CH_2 \cdot CO} > C \cdot N \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Aus Dibromdimethyldihydroresorcin (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 314) beim Behandeln mit α -Methyl-phenylhydrazin in Alkohol bei Gegenwart von Kaliumäthylat (Lifschitz, B. 47, 1406). Blättchen (aus Benzol). F: 179°. Leicht löslich in heißem Alkohol, löslich in den übrigen organischen Mitteln.
- 1.1 Dimethyl cyclohexantrion (3.4.5) tris methylphenylhydrazon, 3.4.5-Trismethylphenylhydrazon 1.1 dimethyl cyclohexan $C_{39}H_{34}N_6 = (CH_3)_2C < \frac{CH_3 \cdot C[:N \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5]}{CH_2 \cdot C[:N \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5]} > C:N \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Aus Dibromdimethyldihydroresorcin (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 314) beim Behandeln mit α -Methyl-phenylhydrazin in Alkohol (Lifschitz, B. 47, 1406). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 224°.

 $1.1-Dimethyl-4-acetyl-cyclohexandion-(8.5)-monophenylhydrazon \ C_{16}H_{30}O_2N_2=(CH_3)_2C< \begin{array}{c} CH_2\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_3)\\ CCH_2\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_3)\\ CO> CH_3\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_3)\\ CO> CH_3\cdot$

(CH₃)₂C<CH₂·CO CH·C(CH₃):N·NH·C₆H₅. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Phenylhydrazin in Alkohol auf 1.1-Dimethyl-4-acetyl-cyclohexandion-(3.5) (CROSSLEY, Renour, Soc. 101, 1535). — Nadeln (aus kaltem Chloroform + Petroläther). F: 98° (Zers.). — Verhält sich bei der Titration mit Natronlauge in kaltem Alkohol gegen Phenolphthalein wie eine einbasische Säure. — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt das Pyrazolderivat

eine einbasische Säure. — Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt das Pyrazolderivat $H_2C \cdot CO \cdot C \cdot C(CH_3)$ $N \cdot C_6H_5$ oder $(CH_3)_2C \cdot CH_2 \cdot C \cdot N(C_6H_5)$ N (Syst. No. 3566).

* 1.1.2-Trimethyl-4-acetyl-cyclohexandion-(3.5)-monophenylhydrazon $C_{17}H_{22}O_2N_2=C_{11}H_{16}O_2:N\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Aus 1.1.2-Trimethyl-4-acetyl-cyclohexandion-(3.5) beim Aufbewahren mit Phenylhydrazin in Alkohol (Crossley, Renouf, Soc. 101, 1537). — Nadeln (aus kaltem Benzol + Petroläther). F: 118° (Zers.). — Verhalten bei der Titration mit Natronlauge: Cr., R. Verwandelt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in das entsprechende Pyrazolderivat $C_{17}H_{20}ON_2$ (Syst. No. 3566).

Methylphenyltriketon - monophenylhydrazon, $\alpha.\gamma$ - Dioxo - β - phenylhydrazono- α -phenyl-butan (Benzolazo-benzoylaceton) $C_{16}H_{14}O_{2}N_{2}=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:C(CO\cdot CH_{3})\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$ bezw. desmotrope Formen (S. 181). B. Aus dem Benzoldiazoäther der Enolform des Diacetyl-benzoyl-methans (Syst. No. 2193) beim Behandeln mit alkoh. Natronlauge oder mit äther. Salzsäure (Auwers, A. 378, 258). — F: 99°.

Trioxohydrinden - bis - phenylhydrazon $C_{21}H_{16}ON_4 = {C_6H_4 \cdot C : N \cdot NH \cdot C_6H_5 \atop CO - C : N \cdot NH \cdot C_6H_5}$ oder $C_6H_4 < {C_6: N \cdot NH \cdot C_6H_5 \atop CO - C : N \cdot NH \cdot C_6H_5} > CO$. B. Aus Trioxohydrinden und Phenylhydrazin in Essigsäure (Ruhemann, Soc. 97, 1448). — Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol). F: 207—208° (R.). Absorptionsspektrum in Alkohol: Purvis, Soc. 99, 1956. Löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit brauner Farbe, die auf Zusatz einer Spur Kaliumdichromat in Blau umschlägt (R.).

Indandion - (1.3) - [aldehyd - (2) - phenylhydrazon] , 2 - Phenylhydrazonomethyl-indandion-(1.3) bezw. 1.3-Dioxo-2-phenylhydrazinomethylen-hydrinden $C_{16}H_{12}O_2N_2=C_6H_4 < {}^{CO}_{CO} > CH \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5$ bezw. $C_6H_4 < {}^{CO}_{CO} > C : CH \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus dem Natriumsalz des Indandion-(1.3)-aldehyds-(2) und Phenylhydrazin-hydrochlorid (Wolff, A. 399, 284). Beim Erwärmen der alkoh. Lösung des 2-Phenyliminomethyl-indandions-(1.3) (Ergw. Bd. XI/XII, S. 184) mit Phenylhydrazin (W.). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 220° unter Zersetzung. Sehr schwer löslich in Äther und Benzol, leichter in Eisessig und Chloroform. — Liefert beim Behandeln mit Natronlauge ein braunrotes Salz.

4-Phenylhydrazon des 1-Methyl-5-phenyl-2-acetyl-cyclopenten-(5)-dions-(3.4) [1-Methyl-5-phenyl-2-āthylon-cyclopenten-(5)-dions-(3.4)] $C_{20}H_{18}O_2N_2 = C_6H_5\cdot NH\cdot N:C CO-CH_3 (S. 181)$. Absorptionsspektrum in Alkohol: Purvis, Soc. 99, 110.

Anthrachinon - [aldehyd - (2) - phenylhydrazon] $C_{21}H_{14}O_2N_2 = C_6H_4 < C_O > C_6H_3 \cdot CH: N \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus Anthrachinonaldehyd-(2) und Phenylhydrazin in Essigsäure (Ullmann, Klingenberg, B. 46, 716, 719). — Rotviolette Nadeln (aus Eisessig). F: 242° (korr.). Sehr schwer löslich in heißem Ligroin, Äther und Alkohol, leicht in heißem Benzol, Toluol und Eisessig mit orangegelber Farbe, leicht löslich auch in kaltem Nitrobenzol, Pyridin und Anilin. — Gibt mit Natronlauge und Hydrosulfit eine rote Küpe, aus der Baumwolle in weinroten Tönen angefärbt wird. — Löst sich in konz. Schwefelsäure in der Kälte mit gelbgrüner Farbe; in der Wärme schlägt die Färbung nach Gelbrot um.

1-Chlor-anthrachinon-[aldehyd-(2)-phenylhydrazon] $C_{21}H_{13}O_{2}N_{2}Cl = C_{6}H_{4}(CO)_{2}C_{6}H_{2}Cl \cdot CH:N \cdot NH \cdot C_{6}H_{5}$. Rotviolette Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 269° (korr.; Zers.) (Ullmann, Binoer, B. 49, 745). Unlöslich in Äther, fast unlöslich in Alkohol, sehr schwer löslich in Benzol und Eisessig, leichter in heißem Nitrobenzol mit roter Farbe.

- 3 Chlor anthrachinon [aldehyd (2) phenylhydrazon] $C_{s1}H_{1s}O_{2}N_{2}Cl = C_{6}H_{4}(CO)_{2}C_{6}H_{2}Cl \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_{6}H_{5}$. Roter Niederschlag. F: 265—267° (Ullmann, Dasgupta, B. 47, 559). Sehr schwer löslich in heißem Benzol, Alkohol und Eisessig, leicht in kaltem Pyridin mit roter Farbe.
- 5 Nitro anthrachinon [aldehyd (2) phenylhydrazon] $C_{21}H_{13}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_3 \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5$. Dunkelviolette Nadeln. F: 312^0 (Eckert, M. 35, 292). Löslich in konz. Schwefelsäure mit brauner Farbe; beim Erwärmen wird die Lösung hellgelb.
- 4.10-Oxalyl-anthron-(9)-monophenylhydrazon $C_{22}H_{14}O_2N_2 = C_{16}H_3O_2: N\cdot NH\cdot C_8H_5$. B. Aus 4.10-Oxalyl-anthron-(9) (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 483) beim Kochen mit Phenylhydrazin in Alkohol (Liebermann, Kardos, B. 47, 1206). Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: gegen 244° (Zers.). Löst sich in verd. Alkalien mit rotbrauner, in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.

Kupplungsprodukte aus Phenylhydrazin und acyclischen sowie isocyclischen Oxy-oxo-Verbindungen mit 2 Sauerstoffatomen.

Oxyaceton-phenylhydrazon, Acetol-phenylhydrazon $C_0H_{12}ON_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 185). F: 103° (HILDESHEIMER, B. 43, 2804).

- [1-Chlor-naphthyl-(2)-mercapto]-aceton-phenylhydrazon $C_{19}H_{17}N_2ClS = C_0H_5$ ·NH·N: $C(CH_3)\cdot CH_2\cdot S\cdot C_{10}H_6Cl$. Blättehen. F: 202° (Zincke, Eismayer, B. 51, 767).
- 2-Methyl-butanol-(2)-on-(3)-phenylhydrazon, Trimethylketol-phenylhydrazon $C_{11}H_{16}ON_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C(OH)(CH_3)_2$. Krystalle (aus Chloroform + Petroläther). F: 83–85° (Faworski, \mathcal{K} . 44, 1361; C. 1913 I, 1007). Zersetzt sich beim Aufbewahren.
- 2-Methyl-butanol-(2)-on-(3)-methylphenylhydrazon, Trimethylketol-methylphenylhydrazon $C_{12}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot N \cdot C(CH_3) \cdot C(OH)(CH_3)_2$. B. Aus Diacetylmono-methylphenylhydrazon bei Einw. von Methylmagnesiumjodid in Äther (Diels, Johlin, B. 44, 405). — Gelbes Öl. Kp₁₂: 144—145° (korr.). D²⁰: 1,0179. — Liefert beim Kochen mit Benzaldehyd und Wasser Trimethylketol.
- 3 Methyl pentanol (3) on (2) methylphenylhydrazon, Methyl-äthyl-acetylcarbinol-methylphenylhydrazon $C_{13}H_{20}ON_2 = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot N \cdot C(CH_3) \cdot C(OH)(CH_5) \cdot C_2H_5$. B. Aus Diacetyl-mono-methylphenylhydrazon bei Einw. von Äthylmagnesiumjodid in Äther (Diels, Johlin, B. 44, 406). — Gelbes Öl. Kp₁₂: 158—159° (korr.). D¹³: 1,0146. — Liefert beim Kochen mit Benzaldehyd und Wasser Methyl-äthyl-acetyl-carbinol.

Heptanol - (6) - on - (3) - phenylhydrazon, Äthyl - $[\gamma$ - oxy - butyl] - keton - phenylhydrazon $C_{13}H_{20}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N \cdot C(C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_3$. B. Aus Äthyl $[\gamma$ -oxy-butyl]-keton und Phenylhydrazin in Essigsäure (Wohlgemuth, C. r. 159, 82; A. ch. [9] **2**, 442). — Öl.

Cyclopentanol - (2) - on - (1) - phenylhydrazon $C_{11}H_{14}ON_{2}$ =

C₆H₅·NH·N:C CH₂ CH₂ CH₂ Gelbliche Nadeln (aus Benzol). F: 142—143° TABOURY, C. r. 156, 333; Bl. [4] 13, 547). Schwer löslich in kaltem Benzol. Gelbliche Nadeln (aus Benzol). F: 142-1430 (GODCHOT,

Phenylhydrazon des 2(oder 3)-Acetoxy-1-methyl-cyclopenten-(1 oder 3)-ons-

(3 oder 2) $C_{14}H_{16}O_2N_2 = \frac{H_2C}{C_6H_5} \cdot NH \cdot N : C \cdot C(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C \cdot CH_3 \cdot Oder$ $\frac{HC}{C_6H_5} \cdot NH \cdot N : C \cdot C(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C \cdot CH_3 \cdot Oder$ $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH \cdot CH_3 \cdot B. \quad Aus \ 2(oder 3) \cdot Accetoxy -1 \cdot methyl \cdot cyclopenten (1 \cdot oder 3) \cdot on \cdot (3 \cdot oder 2) \cdot (Ergw. \ Bd. \ VII/VIII, \ S. 508) \ beim \ Behandeln \ mit \ 1 \ Mol \ Phenyl<math display="block">(1 \cdot oder 3) \cdot On \cdot (3 \cdot oder 2) \cdot (2 \cdot oder 3) \cdot (2 \cdot oder 3) \cdot (3 \cdot oder 3) \cdot Oder 3)$ hydrazin in kalter Essigsäure (MEYERFELD, Ch. Z. 36, 550). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 170°.

Salicylal - phenylhydrazin, Salicylaldehyd - phenylhydrazon $C_{13}H_{12}ON_2 = C_6H_5$: $NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (S. 188). Liefert bei Einw. von 1 Mol Benzoylchlorid in Pyridin Benzoylsalicylaldenyd-phenylhydrazon (Auwers, Sonnenstuhl, B. 37, 3938); mit 2 Mol Benzoylchlorid in Pyridin und Ather entsteht Benzoylsalicylaldehyd-benzoylphenylhydrazon (LOCKEMANN, LUCIUS, B. 46, 1018); letztere Verbindung wird stets neben unverändertem Salicylaldehyd-phenylhydrazon bei Einw. von Benzoylchlorid in Natronlauge erhalten (Lo., Lu.). Salicylaldehyd-phenylhydrazin liefert beim Behandeln mit Semicarbazidhydrochlorid in verd. Alkohol Salicylaldehyd-semicarbazon (Knöpfer, M. 31, 92).

2 - [Anthrachinonyl - (1) - oxy] - benzaldehyd - phenylhydrazon $C_2,H_{18}O_2N_2=C_8H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_8H_4\cdot O\cdot C_8H_3(CO)_2C_8H_4$. Rotbraune Nadeln. F: 229° (ULLMANN, URMÉNYI,

- B. 45, 2262). Unlöslich in Ligroin, Alkohol und Äther, löslich in heißem Eisessig mit gelber Farbé, leicht löslich in heißem Benzol, in Nitrobenzol, Anilin und Pyridin in der Kälte.
- 5-Brom-salicylaldehyd-phenylhydrazon $C_{18}H_{11}ON_2Br = C_0H_5\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_0H_3Br\cdot OH$ (S. 189). Wird unter der Einw. von Licht rötlich (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 443).
- 5-Nitro-2-äthoxy-benzaldehyd-phenylhydrazon, 5-Nitro-salicylaldehyd-äthyläther-phenylhydrazon $C_{18}H_{18}O_3N_3=C_6H_8\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot O\cdot C_2H_8$. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 203—204 (Gattermann, A. 393, 225).
- 4-Nitro-2-formyl-phenoxyessigsäure-phenylhydrazon, 5-Nitro-salicylaldehyd-O-essigsäure-phenylhydrazon $C_{15}H_{13}O_5N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot O\cdot CH_3\cdot CO_2H$. Bräunlich-orangefarbene Krystalle (aus 85%) igem Alkohol). Zersetzt sich bei 222% (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 39, 2213). Sehr schwer löslich in Benzol, Chloroform und heißem Eisessig, leichter in Aceton und Essigester. Liefert ein orangerotes schwerlösliches Natriumsalz. Löst sich in Schwefelsäure mit orangeroter Farbe.
- **2-M**ercapto-benzaldehyd-phenylhydrazon $C_{13}H_{12}N_2S=C_0H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_0H_4\cdot SH.$ Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). Schmilzt unscharf bei 127—129° (FRIEDLÄNDER, LENK, B. 45, 2087).
- Salicylal methylphenylhydrazin, Salicylaldehyd methylphenylhydrazon $C_{14}H_{14}ON_2=C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot OH$ (S. 191). Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 74° (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] 22 II, 38; G. 43 II, 685).
- Salicylal diphenylhydrazin, Salicylaldehyd diphenylhydrazon $C_{19}H_{16}ON_2=(C_0H_5)_8N\cdot N:CH\cdot C_0H_4\cdot OH$ (S. 191). F: 139—140° (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] 22 I, 796; G. 43 II, 681).
- **4 Oxy -** benzaldehyd phenylhydrazon $C_{13}H_{12}ON_2 = C_3H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_3H_4 \cdot OH$ (S. 192). Liefert beim Behandeln mit Semicarbazidhydrochlorid in Alkohol 4-Oxy-benzaldehyd-semicarbazon (Knöpfer, M. 31, 93).
- Anisal-phenylhydrazin, Anisaldehyd-phenylhydrazon $C_{14}H_{14}ON_2 = C_6H_6 \cdot NH \cdot N: CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 192). Absorptionsspektrum in Alkohol: Stobbe, Nowar, B. 46, 2893. Liefert bei Einw. von Sauerstoff auf die Lösung in Benzol Anisaldehyd-phenylhydrazon-peroxyd (s. u.) (Busch, Dietz, B. 47, 3287). Bei Belichtung einer Lösung von Anisaldehyd-phenylhydrazon in Alkohol bei Gegenwart von Luft entsteht 2.3-Diphenyl-4-dianisal-tetrazan (Syst. No. 2244) (St., N., B. 46, 2891). Beim Behandeln von Anisaldehyd-phenylhydrazon mit Semicarbazid in Alkohol erhält man Anisaldehydsemicarbazon (Knöffer, M. 31, 94). Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{14}H_{14}ON_2 + C_6H_3O_6N_3$. Braunrote Nadeln. F: 113° (Ciusa, Vecchiotti, R. A. L. [5] 20 II, 382; G. 42 I, 562). Anisaldehyd-phenylhydrazon-peroxyd $C_{14}H_{14}O_3N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot O \cdot C_6H_5 \cdot B$. Bei Einw. von Sauerstoff auf eine Lösung von
- CH₃·O·C₆H₄·CH \bigcirc_{0_2} N·NH·C₆H₅. B. Bei Einw. von Sauerstoff auf eine Lösung von Anisaldehyd-phenylhydrazon in Benzol (Busch, Dietz, B. 47, 3287). Gelbe Nadeln (aus Benzol + Petroläther). Zersetzt sich bei 83—84°. Sehr leicht löslich in Äther, löslich in Alkohol und Benzol, schwer löslich in Petroläther. Färbt sich am Licht braun und zersetzt sich dann.
- 4-[Carbomethoxy-oxy]-benzaldehyd-phenylhydrazon $C_{1b}H_{14}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO_2\cdot CH_3$. Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt, ziemlich schnell erhitzt, bei 157° bis 158°; zersetzt sich bei langsamem Erhitzen schon unterhalb dieser Temperatur unter Braunfärbung (Rosenmund, B. 51, 593).
- 4-Mercapto-benzaldehyd-phenylhydrazon $C_{19}H_{12}N_2S = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot SH$. F: 137° (Friedländer, Lenk, B. 45, 2089). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Äther.
- 4-Methylmercapto-benzaldehyd-phenylhydrazon, Thioanisaldehyd-phenylhydrazon $C_{14}H_{14}N_1S=C_6H_6\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CH_3$. Blättchen (aus Alkohol). F: 1360 (Gattermann, A. 393, 226), 1380 (Friedländer, Lenk, B. 45, 2089). Löslich in Benzol, Äther, Alkohol und Eisessig (Fr., L.).

Diphenyldisulfid-dialdehyd-(4.4')-bis-phenylhydrazon $C_{36}H_{33}N_4S_2 = [C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot S-]_2$. Krystalle (aus Eisessig oder Alkohol). F: 198⁰ (FRIEDLÄNDER, LENK, B. 45, 2089).

Anisal-methylphenylhydraxin, Anisaldehyd-methylphenylhydrazon $C_{15}H_{16}ON_4=C_6H_5\cdot N(CH_2)\cdot N:OH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 194). Nadeln (aus Alkohol). F: 115° (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] 22 II, 37; G. 43 II, 684).

Anisal-diphenylhydrazin, Anisaldehyd-diphenylhydrazon $C_{30}H_{18}ON_2 = (C_0H_5)_2N \cdot N: CH \cdot C_0H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Anisaldehyd und N.N.Diphenyl-hydrazin-hydrochlorid bei Gegenwart von Natriumacetat (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] 22 I, 795; G. 43 II, 680). — Krystalle (aus Alkohol). F: 76°. Schwer löslich in heißem Alkohol.

- 2-Oxy-acetophenon-phenylhydrason $C_{14}H_{14}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_2) \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (S. 194). F: 108—108,5° (korr.) (Bogert, Marcus, Am. Soc. 41, 97), 109—110° (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 441). Löst sich nach Tahaba (B. 25, 1309) und To., Br. leicht, nach Anschütz, Scholl (A. 379, 337) schwer in Natronlauge.
- 2-Methoxy-acetophenon-phenylhydrason $C_{15}H_{16}ON_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_2) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 194). Bräunt sich beim Aufbewahren an der Luft (Wahl, Silberzweig, Bl. [4] 11, 68).
- ω Phenylsulfon acetophenon phenylhydrason $C_{20}H_{18}O_2N_2S=C_6H_5\cdot NH\cdot N:$ $C(C_6H_8)\cdot CH_2\cdot SO_2\cdot C_6H_5$. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 170° (Tröger, Beck, J.~pr. [2] 87, 296). Unlöslich in Wasser.
- ω-α-Naphthylsulfon-acetophenon-phenylhydrazon $C_{24}H_{20}O_2N_2S=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot SO_2\cdot C_{10}H_7$. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 191—192° (unter Bräunung) (Tröger, Beck, J. pr. [2] 87, 298).
- ω-[2-Methoxy-phenylsulfon]-acetophenon-phenylhydrazon $C_{21}H_{20}O_3N_4S=C_6H_5$ · NH·N:C(C_6H_5)·CH₂·SO₂·C₆H₄·O·CH₃. Gelbe Prismen. F: 167,5° (Tröger, Beck, J. pr. [2] 87, 299).
- Diphenacylsulfid monophenylhydrazon $C_{33}H_{30}ON_{3}S=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:C(C_{6}H_{5})\cdot CH_{2}\cdot S\cdot CH_{2}\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 126° (Fromm, Flaschen, A. 394, 310).
- Diphenacylsulfoxyd -monophenylhydrazon $C_{22}H_{30}O_3N_2S=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot SO\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus Diphenacylsulfoxyd beim Aufbewahren mit Phenylhydrazin in alkoh. Lösung (Fromm, Schömer, A. 399, 355). F: 186°.

Diphenacylsulfon-monophenylhydrazon $C_{22}H_{20}O_3N_2S=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot SO_2\cdot CH_2\cdot CO\cdot C_6H_5$. Zur Konfiguration vgl. Fromm, Flaschen, A. 394, 318. — B. Beim Kochen von 1 Mol Diphenacylsulfon mit 1 Mol Phenylhydrazin in Eisessig (Fr., Fl., A. 394, 316). Aus dem bei 187° schmelzenden Anhydrid eines Diphenacylsulfon-monophenylhydrazons (s. u.) beim Umlösen aus Eisessig (Fr., Fl.). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 193°. — Liefert beim Kochen mit Phenylhydrazin in Eisessig Diphenacylsulfon-bis-phenylhydrazon vom Schmelzpunkt 148°.

Das Anhydrid eines Diphenacylsulfon-monophenylhydrazons $C_{23}H_{18}O_{2}N_{2}S = C_{6}H_{5} \cdot C \cdot CH_{2} \cdot SO_{2} \cdot CH : C \cdot C_{6}H_{5} \quad C_{6}H_{5} \cdot C \cdot CH : SO \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot C_{6}H_{5} \quad \text{wurde erhalten beim}$

Kochen von 1 Mol Diphenacylsulfon mit 1 Mol Phenylhydrazin in Alkohol (Fromm, Flaschen, A. 394, 316). Aus Diphenacylsulfon-bis-phenylhydrazon vom Schmelzpunkt 170° beim Kochen mit Eisessig (Fr., Fl.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 187°. — Liefert beim Umlösen aus Eisessig Diphenacylsulfon-monophenylhydrazon. Beim Kochen mit Phenylhydrazin in Eisessig entsteht Diphenacylsulfon-bis-phenylhydrazon vom Schmelzpunkt 148°.

Diphenscylsulfid-bis-phenylhydrazon $C_{28}H_{26}N_4S = [C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_5) \cdot CH_2]_2S$ (S. 194). Vgl. dazu auch Fromm, Flaschen, A. 394, 310.

Diphenacylsulfon - bis - phenylhydrason $C_{28}H_{26}O_2N_4S = [C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_5) \cdot CH_2]_2SO_2$.

- a) Form vom Schmelzpunkt 148°. Zur Konfiguration vgl. Fromm, Flaschen, A. 394, 318. B. Aus Diphenacylsulfon beim Kochen mit 2 Mol Phenylhydrazin in Eisessig (Fr., Fl., A. 394, 313). Aus der bei 160° schmelzenden Form (s. u.) beim Umlösen aus Eisessig, aus der bei 170° schmelzenden Form (s. u.) beim Umlösen aus alkoh. Alkali (Fr., Fl.). Entsteht beim Kochen einer Eisessig-Lösung von Diphenacylsulfon-monophenylhydrazon oder Diphenacylsulfon-monophenylhydrazon -anhydrid, (F: 187°) mit Phenylhydrazin (Fr., Fl.). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 148°. Liefert beim Umlösen aus Alkohol sowie beim Lösen in Benzol und Fällen mit Petroläther Diphenacylsulfon-bis-phenylhydrazon vom Schmelzpunkt 160°.
- b) Form vom Schmelzpunkt 160°. Zur Konfiguration vgl. Fromm, Flaschen, A. 394, 318. B. Aus Diphenacylsulfon und Phenylhydrazin in Alkohol bei Gegenwart von wenig Natronlauge (Fr., Fl., A. 394, 314). Aus der bei 148° schmelzenden Form beim Umlösen aus Alkohol oder beim Lösen in Benzol und Fällen mit Petroläther (Fr., Fl.). Krystalle (aus Benzol + Petroläther); hellgeibe Nadeln mit 1 C₂H₆O (aus Alkohol). F: 160°. Geht beim Umlösen aus Eisessig in die bei 148° schmelzende Form über.
- c) Form vom Schmelzpunkt 170°. Zur Konfiguration vgl. FROMM, FLASCHEN, A. 384, 318. B. Aus Diphenacylsulfon beim Erhitzen mit Phenylhydrazin in Alkohol (FR., FL., A. 384, 315). Gelbliche Nadeln mit 1 Mol Krystallalkohol, der bei 120° entweicht. F: 170°. Geht beim Umlösen aus Alkohol in Gegenwart von Alkali in die bei 148° schmelzende Form über. Beim Kochen mit Eisessig entsteht das bei 187° schmelzende Anhydrid eines Diphenacylsulfon-monophenylhydrazons (s. o.).

- 4-Methoxy-phenylacetaldehyd-phenylhydrazon $C_{15}H_{16}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. Heligelbe Blättchen (aus absol. Alkohol). F: 95° (Harries, Adam, B. 49, 1033).
- 6-Oxy-2-methyl-bensaldehyd-phenylhydrazon $C_{14}H_{14}ON_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_2(CH_3)\cdot OH$ (S. 195). F: 172° (ANSELMINO, B. 50, 395).
- x-Brom-6-oxy-3-methyl-benzaldehyd-phenylhydrason $C_{14}H_{18}ON_2Br = C_6H_5 \cdot NH \cdot N:CH \cdot C_6H_2Br(CH_3) \cdot OH$. Schmutziggelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 140—141° (ADAMS, Am. Soc. 41, 269). Löslich in heißen Alkalien.
- 2 Oxy 4 methyl benzaldehyd phenylhydrazon $C_{16}H_{11}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$ (S. 196). F: 161° (Anselmino, B. 50, 395).
- 5-Nitro-2-oxy-4-methyl-bensaldehyd-phenylhydrazon $C_{14}H_{13}O_{3}N_{3}=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{2}(NO_{2})(CH_{3})\cdot OH.$ Gelbbraune Nadeln (aus Essigsäure). F: 201—212° (CLAYTON, Soc. 97, 1407).
- 2-Oxy-3-methyl-acetophenon-phenylhydrazon $C_{15}H_{16}ON_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot OH$. Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 122° (Anschütz, Scholl, A. 379, 342). Unlöslich in Natronlauge.
- **2-Oxy-4-methyl-acetophenon-phenylhydrazon** $C_{15}H_{16}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot C_6H_5(CH_3) \cdot OH$. Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 105° (Anschütz, Scholl, A. 379, 345). Unlöslich in Natronlauge.
- ω -[4-Nitro-phenoxy]-4-methyl-acetophenon-phenylhydrazon $C_{21}H_{19}O_3N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 167—168° (Kunckell, C. 1913 II, 154). Zersetzt sich an der Luft.
- α -Oxy- α -methyl- α -phenyl-aceton-methylphenylhydrazon, Methyl-phenyl-acetyl-carbinol-methylphenylhydrazon $C_{17}H_{20}ON_2=C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot N:C(CH_3)\cdot C(OH)$ (CH₃)·C₆H₅. B. Aus Diacetyl-mono-methylphenylhydrazon beim Behandeln mit Phenyl-magnesiumbromid in Ather (Diels, Johlin, B. 44, 407). Prismen (aus Petroläther). F: 68°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol, Chloroform und Essigester, schwer in kaltem Petroläther, unlöslich in Wasser.
- 3-Methoxy-zimtaldehyd-phenylhydrazon $C_{16}H_{16}ON_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2.$ Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 105—106° (Pfeiffer, A. 412, 323).
- 3-Methoxy-benzalaceton-phenylhydrazon $C_{17}H_{18}ON_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CH : CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 3-Methoxy-benzalaceton und Phenylhydrazin in siedendem Alkohol (BAUER, VOGEL, J. pr. [2] 88, 332). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 116—117°. Zersetzt sich beim Aufbewahren. Liefert beim Kochen mit Eisessig 1-Phenyl-3-methyl-5-[3-methoxy-phenyl]-pyrazolin.
- in Alkohol, Benzol und Eisessig, schwer löslich in Ligroin und Petroläther.
- 2-Oxy-naphthaldehyd-(1)-phenylhydrazon $C_{17}H_{14}ON_2 = C_8H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$ (S. 198). F: 205—208° (unter Schwarzfärbung) (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 437). Unlöslich in kalter Natronlauge. Liefert beim Kochen mit überschüssigem Acetanhydrid und Natriumacetat 2-Acetoxy-naphthaldehyd-(1)-phenylhydrazon. Beim Kochen mit Hydroxylamin in wäßrig-alkoholischer Kalilauge entstehen die beiden Formen des 2-Oxy-naphthaldehyd-(1)-oxims (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 564).
- 2 Äthoxy naphthaldehyd (1) phenylhydrazon $C_{19}H_{18}ON_2 = C_8H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot C_2H_5$. Hellgelbe Tafeln (aus Eisessig). F: 91° (Sachs, Brigl., B. 44, 2097). Löslich in Eisessig, schwer löslich in den anderen üblichen Lösungsmitteln. Zersetzt sich beim Aufbewahren an der Luft.
- **2-Acetoxy-naphthaldehyd-(1)-phenylhydrazon** $C_{10}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 2-Oxy-naphthaldehyd-(1)-phenylhydrazon beim Kochen mit überschüssigem Acetanhydrid und Natriumacetat (Torrey, Brewster, Am. Soc. **35**, 438). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 164—165°. Unlöslich in Ligroin, löslich in Alkohol, Benzol, Methanol und Kohlenstofftetrachlorid. Wird beim Kochen mit Natronlauge zersetzt.
- 4-Methoxy-naphthaldehyd-(1)-phenylhydragon $C_{18}H_{16}ON_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CH_3$. F: 113° (Madinavertia, Puyal, C. 1919 III, 789).

Phenylhydragon des 3-Methoxy-4-oxo-1-methylen-1.4-dihydro-naphthalins $C_{18}H_{16}ON_3 = C_6H_4 C(:CH_2)$ Rote Tafeln (aus Eisessig). F: ca. 2540 bis 2570 (Zers.) (Dean, Nierenstein, Soc. 109, 595).

 $\begin{array}{lll} & \text{Phenylhydrazon des 8-Acetoxy-4-oxo-1-methylen-1.4-dihydro-naphthalins} \\ & \text{C}_{19}\text{H}_{16}\text{O}_2\text{N}_2 = \text{C}_6\text{H}_4 & \text{C}_{(:\text{CH}_2)} & \text{CH} \\ & \text{C}_{(:\text{N}\cdot\text{NH}\cdot\text{C}_6\text{H}_5)}\cdot \overset{\circ}{\text{C}}\cdot\text{O}\cdot\text{CO}\cdot\text{CH}_3} & \text{Dunkelrote Nadeln (aus Eisessig).} \\ & \text{F: ca. 278-281}^{\circ} \text{ (Zers.) (Dean, Nierenstein, Soc. 109, 594).} \end{array}$

4-Chlor-1-oxy-naphthaldehyd-(2)-phenylhydrazon $C_{17}H_{18}ON_{2}Cl=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_{10}H_{6}Cl\cdot OH.$ Gelbe Blättchen. F: 153° (Weil, B. 44, 3061; W., Heerdt, B. 55, 230).

4-Brom-1-oxy-naphthaldehyd-(2)-phenylhydrazon $C_{17}H_{12}ON_4Br=C_6H_5\cdot NH\cdot N:$ CH· $C_{10}H_5Br\cdot OH.$ Gelbe Blättchen. F: 159° (Well, B. 44, 3060; W., Heerdt, B. 55, 228).

 $\begin{array}{lll} \textbf{Methyl-[4-oxy-naphthyl-(1)]-keton-phenylhydrazon} & C_{18}H_{16}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N: \\ C(CH_3) \cdot C_{10}H_6 \cdot OH. & F: \ 133^0 \ (Witt, \ Braun, \ B. \ 47, \ 3228). \end{array}$

Methyl-[1-oxy-naphthyl-(2)]-keton-phenylhydrazon $C_{18}H_{16}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N$: $C(CH_3) \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$ (S. 198). Wird am Sonnenlicht allmählich braun (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 443).

Methyl-[4-nitro-1-oxy-naphthyl-(2)]-keton-phenylhydrazon $C_{18}H_{18}O_3N_3 = C_6H_5$ · $NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_{10}H_5(NO_2)\cdot OH$. Rote Nadeln (aus Eisessig). F: 222—223° (Zers.) (Torrer, Brewster, Am. Soc. 35, 435). — Wird beim Kochen mit alkoh. Salzsäure zersetzt. Löst sich in warmer $10^{\circ}/_{0}$ iger Natronlauge unzersetzt. Unlöslich in $30^{\circ}/_{0}$ iger Natronlauge in der Kälte; beim Kochen damit findet Zersetzung statt. — Gibt mit Ferrichlorid in Alkohol allmählich eine rotbraune Färbung.

[1-Nitro-naphthyl-(2)]-glykolaldehyd-phenylhydrazon $C_{16}H_{16}O_3N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N$: $CH\cdot CH(OH)\cdot C_{10}H_6\cdot NO_2$. Über eine Verbindung, der diese Konstitution zugeschrieben wird, vgl. bei [1-Nitro-naphthyl-(2)]-acetaldehyd, Ergw. Bd. VII/VIII, S. 214.

Diphenylglykolaldehyd-phenylhydrazon $C_{20}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot OH$. Zur Konstitution vgl. Zerner, Goldhammer, M. 53/54, 485. — B. Aus Diazoessigester (Ergw. Bd. III/IV, S. 211) und Phenylmagnesiumbromid in Äther (Z., M. 34, 1624). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 132°; unlöslich in Wasser, leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln außer Petroläther (Z.). — Liefert beim Kochen mit verd. Schwefelsäure Diphenylketen-phenylhydrazon (Z.; vgl. Z., G.). — Löst sich in konz. Schwefelsäure, Salzsäure oder Salpetersäure mit roter Farbe; die Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Zusatz von Ferrichlorid oder Kaliumdichromat violettrot (Z.).

ω-Oxy-ω-[α-chlor-3-nitro-benzyl]-acetophenon-phenylhydrazon $C_{21}H_{16}O_3N_3Cl = C_6H_6\cdot NH\cdot N: C(C_6H_6)\cdot CH(OH)\cdot CHCl\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Neben 4-Oxy-1.3-diphenyl-5-[3-nitro-phenyl]-4.5-dihydro-pyrazol bei kurzem Aufkochen von ω-Oxy-ω-[α-chlor-3-nitro-benzyl]-acetophenon mit Phenylhydrazin in Alkohol (Bodforss, B. 49, 2810). — Krystalle. F: 104° (Zers.).

Phenylhydrazon des 1 - Methyl-3.4 - diphenyl - 2-acetyl - cyclopenten - (1) - ols - (5) $C_{26}H_{26}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_2) \cdot C \underbrace{C(CH_3) - CH \cdot OH}_{CH(C_6H_5) \cdot CH \cdot C_6H_5}_{CH(C_6H_5) \cdot CH \cdot C_6H_5}_{CH(C_6H_5) \cdot CH \cdot C_6H_5}. Amorph. F: 94° (Zers.) (Knoevenagel, A. 402, 132). Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.$

2-[α -Oxy-benzhydryl]-benzophenon-phenylhydrazon, Phenylhydrazon des 2-Benzoyl-triphenylcarbinols $C_{52}H_{24}ON_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot C(C_6H_5)_2\cdot OH$. Gelbe Prismen (aus Benzol + Alkohol). F: 146° (F. Vallette, Thèse [Nancy 1910], S. 63; Guyot, Priv.-Mitt.).

Kupplungsprodukte aus Phenylhydrazin und acyclischen sowie isocyclischen Oxy-oxo-Verbindungen mit 3 Sauerstoffatomen.

Propanol-(3)-on-(2)-al-(1)-bis-methylphenylhydrazon, γ -Oxy- $\alpha.\beta$ -bis-methylphenylhydrazono-propan, Methylphenylglycerosazon $C_{17}H_{20}ON_4=C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot N$: $CH\cdot C[:N\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_5]\cdot CH_2\cdot OH$.

- a) Form vom Schmelzpunkt 127—130° (S. 202). B. Bei Einw. von 4 g α -Methylphenylhydrazin auf 1 g Dioxyaceton in höchstens 100 cm³ 10°/ $_{0}$ iger Essigsäure (CHICK, Bio. Z. 40, 482).
- b) Grüne Form vom Schmelzpunkt 147—148°. B. Bei Einw. von 4 g α-Methylphenylhydrazin auf 1 g Dioxyaceton in mindestens 500 cm³ 10% iger Essigsaure (Сиюк, Bio. Z. 40, 481). Hellgrüne Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 147—148°; gibt mit der gelben Form vom Schmelzpunkt 147° keine Schmelzpunktsdepression. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform mit dunkelgrüner Farbe, sehr schwer in heißem Wasser. Löst sich in heißer verdünnter Säure mit roter Farbe; bei Einw. von Alkalien wird die Lösung grün.

- c) Gelbe Form vom Schmelzpunkt 147°. B. Bei Einw. von 6 g α-Methyl-phenylhydrazin auf 1 g Dioxyaceton in mindestens 500 cm³ 10°/ojeer Essigsäure (Chick, Bio. Z. 40, 481). Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 147°; gibt mit der grünen Form vom Schmelzpunkt 147° keine Schmelzpunktsdepression. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform mit grüner Farbe. Schwer löslich in heißer verdünnter Säure; die rosa Flüssigkeit wird bei Einw. von Alkalien gelb.
- α-Oxy-γ-oximino- β -phenylhydrazono-butan, Oxydiacetyl-oxim-phenylhydrazon $C_{10}H_{13}O_2N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_2\cdot OH)\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3\cdot$. B. Aus α-Oxy- β -oxo-γ-oximinobutan (Ergw. Bd. I, S. 431) beim Behandeln mit Phenylhydrazin in Essigsäure bei 0° (DIELS, FARKAŠ, B. 43, 1961). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 197,5° (korr.). Sehr leicht löslich in Essigester, Aceton, Pyridin, heißem Methanol und heißem Äther, fast unlöslich in Benzol, Chloroform und Petroläther.
- α-Acetoxy-γ-oximino-β-phenylhydrazono-butan, Acetoxydiacetyl-oximphenylhydrazon $C_{12}H_{15}O_3N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$. B. Aus α-Acetoxy-β-oxo-γ-oximino-butan (Ergw. Bd. II, S. 73) in Alkohol beim Behandeln mit Phenylhydrazin in Essigsäure in der Kälte (Diels, Farkaš, B. 43, 1960). Schwefelgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 132—133° (korr.). Sehr leicht löslich in Methanol, Äther, Chloroform, Pyridin, Essigester, heißem Aceton und heißem Alkohol, fast unlöslich in Petroläther.
- α -Oxy- β . γ -bis-phenylhydrazono-butan, Oxydiacetyl-bis-phenylhydrazon $C_{16}H_{18}ON_4=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_2\cdot OH)\cdot C(CH_3):N\cdot NH\cdot C_6H_5\cdot B$. Aus α -Oxy- β -oxo- γ -oximinobutan (Ergw. Bd. I, S. 431) beim Erwärmen mit Phenylhydrazin in Essigsäure auf dem Wasserbad (Diels, Farkaš, B. 43, 1962). Goldgelbe Blättchen (aus Methanol). F: gegen 189° (korr.; Zers.). Löslich in heißem Alkohol, heißem Methanol und kaltem Äther.
- 4 Oxy benzochinon (1.2) anil (1) diphenylhydrazon (2) $C_{24}H_{19}ON_3 = (C_6H_5)_2N\cdot N:C < C(:N\cdot C_6H_5)\cdot CH > CH$ ist desmotrop mit 2-[β , β -Diphenyl-hydrazino]-benzochinon-(1.4)-anil-(1) (Syst. No. 2079).
- 2.3-Dioxy-benzaldehyd-phenylhydrazon $C_{13}H_{19}O_2N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_3(OH)_2$. Schwach gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 167° (Pauly, Schübel, Lockemann, A. 363, 315).
- 2-Oxy-3-methoxy-benzaldehyd-phenylhydrazon, 3-Methoxy-salicylaldehyd-phenylhydrazon $C_{14}H_{14}O_2N_2 = C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$. Gelbliche Nadeln (aus Essigsäure). F: 128° (RUPP, LINCK, Ar. 253, 35), 130 —131° (NOELTING, A. ch. [8] 19, 503). Leicht löslich in Äther und Eisessig (R., L.), in heißem Alkohol und Benzol (R., L.; N.), schwer löslich in Ligroin (R., L.; N.). Wird beim Aufbewahren an der Luft und am Licht braun (N.). Beim Einleiten eines Luftstromes in die Lösung in wäßrig-alkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbad entsteht 2.2'-Dioxy-3.3'-dimethoxy-benzil-bis-phenylhydrazon (N.).
- **2.3** Dimethoxy benzaldehyd phenylhydrazon $C_{15}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 138° (Noelting, A. ch. [8] 19, 506). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, Benzol und Chloroform, sehr schwer in heißem Ligroin.
- 2 Oxy 3 methoxy benzaldehýd methylphenylhydrazon, 3-Methoxy-salicylaldehyd methylphenylhydrazon $C_{15}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot N : CH \cdot C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 3-Methoxy-salicylaldehyd und α -Methyl-phenylhydrazin in siedendem Alkohol (Noeliting, A. ch. [8] 19, 505). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 60°. Leicht löslich in Benzol und Ather, schwerer in Alkohol, schwer in Ligroin. Löst sich in Alkalien mit hellgelber Farbe.
- 2.4 Dioxy benzaldehyd phenylhydrazon, Resorcylaldehyd phenylhydrazon $C_{13}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_3(OH)_2$ (S. 204). Liefert beim Behandeln mit überschüssigem Hydrazinsulfat und Soda in verd. Alkohol 2.4.2'.4'-Tetraoxy-benzaldazin (Knöpfer, M. 31, 89).
- 3.4-Dioxy-benzaldehyd-phenylhydrazon, Protocatechualdehyd-phenylhydrazon $C_{13}H_{12}O_2N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_3(OH)_2$ (S. 204). Löslich in Alkalien mit intensiv gelber Farbe (Noelting, A. ch. [8] 19, 507). Liefert beim Behandeln mit Semicarbazidhydrochlorid in verd. Alkohol Protocatechualdehyd-semicarbazon (Knöpper, M. 31, 104).

 $\begin{array}{l} \textbf{Vanillin-phenylhydrazon} \ C_{14}\textbf{H}_{14}\textbf{O}_{2}\textbf{N}_{2} = \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5}\cdot \textbf{NH}\cdot \textbf{N}: \textbf{CH}\cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{2}(\textbf{OH})\cdot \textbf{O}\cdot \textbf{CH}_{3} \ (S.\ 204). \\ \textbf{Liefert beim Behandeln mit Semicarbazid Vanillin-semicarbazon} \ (\textbf{Kn\"{o}pter}, \ \textit{M}.\ \textbf{31}, \ 93). \end{array}$

5-Brom-3.4-dioxy-benzaldehyd-phenylhydrazon, 5-Brom-protocatechualdehyd-phenylhydrazon $C_{12}H_{11}O_2N_2Br=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_2Br(OH)_2$. Prismen (aus verd. Alkohol). F: 138—1400 (PSCHORR, A. 391, 30).

Vanillin-methylphenylhydrazon $C_{15}H_{16}O_2N_2=C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot N:CH\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$ (S. 206). Nadeln (aus Alkohol). F: 1220 (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] 22 II, 38; G. 48 II, 685).

- 2 Oxy 4 methoxy acetophenon phenylhydrazon, Päonol phenylhydrazon $C_{15}H_{16}O_2N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H_5(OH)\cdot O\cdot CH_3$ (S. 206). Blaßgelbe Nadeln. F: 108° (Adams, Am. Soc. 41, 260). Löslich in heißen Alkalien. Verhalten des Natriumsalzes gegen Wasser, Alkohol und verd. Natronlauge: A., Am. Soc. 41, 269.
- $\begin{array}{lll} \textbf{3}(\text{oder 5 oder 6}) \textbf{Brom 2 oxy 4 methoxy \cdot acetophenon phenylhydrazon} \\ \textbf{C}_{15}\textbf{H}_{15}\textbf{O}_{2}\textbf{N}_{2}\textbf{Br} = \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{5}\cdot\textbf{NH}\cdot\textbf{N}:\textbf{C}(\textbf{CH}_{3})\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{2}\textbf{Br}(\textbf{OH})\cdot\textbf{O}\cdot\textbf{CH}_{3}. & \text{Gelbe} & \text{Nadeln (aus Alkohol)}. \\ \textbf{F}: 172,5-173,5^{\circ} & \textbf{(Adams, } \textit{Am. Soc. 41, 261)}. & \textbf{Unlöslich in heißen Alkalien}. \end{array}$
- 3(oder 5 oder 6) Nitro 2 oxy 4 methoxy acetophenon phenylhydrazon $C_{15}H_{15}O_4N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H_3(NO_3)(OH)\cdot O\cdot CH_3$. Orangefarbene Nadeln (aus Eisessig). F: 215,5—216,5° (Adams, Am. Soc. 41, 263). Leicht löslich in heißen Alkalien.
- eso Brom eso nitro 2 oxy 4 methoxy acetophenon phenylhydrazon $C_{15}H_{14}O_4N_3Br=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_8)\cdot C_6HBr(NO_2)(OH)\cdot O\cdot CH_3.$ Gelbe Krystalle (aus Alkohol oder Essigsäure). F:204,5—205,5° (Adams, Am. Soc. 41, 263). Leicht löslich in heißen Alkalien.
- 3.5(?)-Dinitro-2.4-dioxy-acetophenon-phenylhydrazon, 3.5(?)-Dinitro-resacetophenon-phenylhydrazon $C_{14}H_{12}O_{e}N_{4}=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:C(CH_{3})\cdot C_{6}H(NO_{2})_{2}(OH)_{2}$. Rotbraune Krystalle (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 242,5° (Adams, Am.~Soc.~41,~265).
- 3.4-Dimethoxy-propiophenon-phenylhydrazon $C_{15}H_{16}O_2N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(C_2H_5)\cdot C_6H_5(OH)_2$. Gelbliches, sehr zersetzliches Krystallpulver (aus Alkohol). F: 108—110° (Martegiani, G. 42 II, 348). Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Aceton.
- 4.5-Dimethoxy-2-methyl-acetophenon-phenylhydrazon $C_{17}H_{30}O_2N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2\cdot CH_3$. Krystalle (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 170° (Harding, Weizmann, Soc. 97, 1128).
- 4-Oxy-3-methoxy-benzylaceton-phenylhydrazon, Zingeron-phenylhydrazon $C_{17}H_{20}O_2N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$. Tafeln. F: ca. 143° (Lapworth, Pearson, Royle, Soc. 111, 785).
- 2.4-Dimethoxy-benzophenon-phenylhydrazon $C_{21}H_{20}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_5) \cdot C_6H_3(O \cdot CH_2)_2$. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 146° (KAUFFMANN, PANNWITZ, B. 43, 1209). Ziemlich schwer löslich in Alkohol.
- 4'-Nitro-2.5-dimethoxy-benzophenon-phenylhydrazon $C_{21}H_{19}O_4N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(C_6H_4\cdot NO_2)\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$.
- a) Form vom Schmelzpunkt 165°. B. Neben der bei 145° schmelzenden Form bei Einw. von Phenylhydrazin auf 4'-Nitro-2.5-dimethoxy-benzophenon in Eisessig (Kauffmann, de Pay, B. 45, 780). Aus der Form vom Schmelzpunkt 81° bei längerem Erhitzen auf dem Wasserbad (K., de P.). Rote Krystalle. F: 165°. Schwel löslich in Alkohol. Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in die bei 81° schmelzende Form über. Beim Eintauchen in ein auf 175° erwärmtes Bad und sofort folgenden Umkrystallisieren aus Alkohol erhält man die Form vom Schmelzpunkt 145°.
- b) Form vom Schmelzpunkt 145°. B. Aus der bei 81° schmelzenden Form beim Umlösen aus Alkohol (K., DE P.). Weitere Bildungen s. o. Ziegelrote Krystalle. F: 145°. Leicht löslich in Alkohol. Liefert beim Erhitzen über den Schmelzpunkt die Form vom Schmelzpunkt 81°.
- c) Form vom Schmelzpunkt 81°. B. Aus den bei 165° und 145° schmelzenden Formen beim Erhitzen über den Schmelzpunkt (K., der P.). Rot. F: 81°. Liefert bei längerem Erhitzen auf dem Wasserbad die bei 165° schmelzende Form, beim Umlösen aus Alkohol die Form vom Schmelzpunkt 145°.
- [4-Methoxy-phenyl]-benzyl-glyoxal-bis-phenylhydrazon $C_{28}H_{36}ON_4 = C_4H_5 \cdot NH \cdot N:C(C_6H_4 \cdot O\cdot CH_3)\cdot C(CH_2 \cdot C_6H_5):N\cdot NH \cdot C_6H_5$. Gelbe Prismen (aus Eisessig). F: 156° (JÖRLANDER, B. 50, 410). Schwer löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Äther und Eisessig, sehr leicht in Benzol.
- Phenylhydrazon des ζ -Brom- η -methoxy- ε -oxo- α -phenyl- η -[4-methoxy-phenyl]- $\alpha.\gamma$ -heptadien-dibromids $C_{37}H_{27}O_{2}N_{3}Br_{3}=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:C(C_{4}H_{4}Br_{3}\cdot C_{6}H_{5})\cdot CHBr\cdot CH(O\cdot CH_{5})\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3}$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 181—182° (BAUER, DIETERLE, B. 44, 2700). Ziemlich schwer löslich in den üblichen Lösungsmitteln.
- Bis [2 methoxy benzal] aceton phenylhydrason $C_{a5}H_{a4}O_aN_a = C_0H_5 \cdot NH \cdot N$: $C(CH:CH:C_0H_4 \cdot O \cdot CH_3)_a$. Braungelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 142° (STRAUS, B. 51, 1470). Liefert beim Kochen mit Eisessig 1-Phenyl-5-[2-methoxy-phenyl]-3-[2-methoxy-styryl]-4.5-dihydro-pyrazol.

bis 2004]

Phenylhydrazon des ζ -Brom- η -methoxy- ε -oxo- α -phenyl- η -[4-methoxy-phenyl]- $\alpha \gamma$ -heptadiens $C_{27}H_{47}O_2N_2Br=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH:CH:CH:CH:CH:CH:CHBr)\cdot CH(O\cdot CH_2)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. Krystalle (aus Eisessig). F: 201—202,5° (Bauer, Dieterle, B. 44, 2700). Löslich in Alkohol, Äther und Aceton, schwer löslich in Petroläther.

5-[α -Oxy-benzhydryl]-salicylaldehyd-phenylhydrazon $C_{36}H_{33}O_{2}N_{2}=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N$: $CH\cdot C_{6}H_{3}(OH)\cdot C(OH)(C_{6}H_{5})_{3}$. Gelbe mikroskopische Prismen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 177° (BISTRZYCKI, FELLMANN, B. 43, 3585).

Kupplungsprodukte aus Phenylhydrazin und acyclischen sowie isocyclischen Oxy-oxo-Verbindungen mit 4 Sauerstoffatomen.

 $\beta.\gamma$ -Dioxy- $\alpha.\delta$ -bis-phenylhydrazono-butan, Weinsäuredialdehyd-bis-phenylhydrazon $C_{10}H_{18}O_2N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CH:N\cdot NH\cdot C_6H_5.$ B. Aus Weinsäuredialdehyd und Phenylhydrazin in verd. Schwefelsäure (Wohl, Mylo, B. 45, 346; vgl. dazu Curtius, J. pr. [2] 95, 238). — Gelbe Krystalle (aus Pyridin + Alkohol). F: 197,5° (korr.; Zers.) (W., M.). Leicht löslich in Pyridin und heißem Eisessig, schwer in den übrigen organischen Lösungsmitteln und in Wasser (W., M.).

Phenylosason der "Methyltetrose" aus $\alpha.\beta$ -Dioxy- γ -n-valerolacton, "Methyltetrosason" $C_{17}H_{20}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot CH_3$. B. Aus der Methyltetrose aus $\alpha.\beta$ -Dioxy- γ -n-valerolacton (Ergw. Bd. I, S. 432) und Phenyltydrazin in Essigsäure (GLMOUR, Soc. 105, 76). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol + Ather + Petroläther). F: 140—142°. Sehr schwer löslich in Wasser und Ather, leicht in Alkohol.

- 3.4.5 Trimethoxy acetophenon phenylhydrazon $C_{17}H_{20}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H_8(O\cdot CH_3)_2.$ Öl (Harding, Soc. 105, 2796).
- **2.4.5** Trimethoxy propiophenon phenylhydrazon $C_{18}H_{22}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N$: $C(C_2H_5) \cdot C_6H_2(O \cdot CH_3)_3$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 113° (Bargellini, Martegiani, R. A. L. [5] **20** II, 23; G. **41** II, 451). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelbgrüner Farbe.
- 3.4-Dimethoxy- α -oximino-propiophenon-phenylhydrazon $C_{17}H_{19}O_3N_3 = C_6H_6 \cdot NH \cdot N:C[C(:N\cdot OH)\cdot CH_3]\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$. Gelbliche Krystalle (aus verd. Alkohol), Nadeln (aus Benzol). F: 209° (MARTEGIANI, G. 42 II, 350). Leicht löslich in Benzol und Aceton, unlöslich in Petroläther. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelbgrüner Farbe.
- **2 Nitro 4.6 -** diaceto resorcin monophenylhydrazon $C_{16}H_{18}O_5N_3 = C_6H_6 \cdot NH \cdot N$: $C(CH_3) \cdot C_6H(NO_2)(OH)_2 \cdot CO \cdot CH_3$. Hellgelbes Pulver (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich bei 235° (ADAMS, $Am.\ Soc.\ 41$, 266). Löslich in kalten Alkalien.
- 2-Nitro-4.6-diaceto-resorcin-bis-phenylhydrazon $C_{22}H_{21}O_4N_5=[C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)]_2C_6H(NO_2)(OH)_2$. Citronengelbe Nadeln (aus Aceton), die vielleicht Krystallösungsmittel enthalten und beim Aufbewahren orangerot werden; orangerote Krystalle (aus Aceton + Alkohol). Zersetzt sich bei 273° (ADAMS, Am. Soc. 41, 266). Löslich in heißen Alkalien.
- **2.4.5** Trimethoxy benzophenon phenylhydrazon $C_{22}H_{12}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N$: $C(C_6H_5)\cdot C_6H_2(O\cdot CH_3)_3$. Schuppen (aus Alkohol). F: 178—179° (Bargellini, Martegiani, R. A. L. [5] **20** II, 185). Unlöslich in Wasser, löslich in Benzol und Aceton, ziemlich leicht löslich in Chloroform. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelbgrüner Farbe.
- 2.4.5 Trimethoxy desoxybenzoin phenylhydrazon $C_{33}H_{24}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N$: $C(CH_3 \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_8$. Gelbliches Krystallpulver (aus verd. Alkohol). F: 142—143° (Bargellini, Martegiani, R. A. L. [5] 20 II, 189). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Aceton. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine gelbgrüne Färbung.
- 4.4' Diäthoxy benzil bis phenylhydrazon $C_{30}H_{30}O_{2}N_{4} = [C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:C(C_{6}H_{4}\cdot O\cdot C_{2}H_{5})-]_{2}$. Gelbe Tafeln. F: 171° (VORLÄNDER, B. 44, 2465). Färbt sich an der Luft und am Licht gelbrot, wird beim Erhitzen wieder gelb.
- 4.4'- Dimethoxy-benzil-bis-methylphenylhydrazon, Anisil-bis-methylphenylhydrazon $C_{30}H_{30}O_2N_4 = [C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot N:C(C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)-]_3$. B. Beim Kochen von Anisil mit α -Methyl-phenylhydrazin bei Gegenwart von Zinkchlorid in Alkohol (Padoa, Santi, R. A. L. [5] 21 II, 194; P., G. 44 II, 557). Gelbe Nadeln (aus Alkohol + Benzol). F: 151—152°.
- 4.4'-Dimethoxy-benzil-bis-diphenylhydrazon, Anisil-bis-diphenylhydrazon $C_{40}H_{34}O_2N_4=[(C_6H_5)_2N\cdot N:C(C_6H_4\cdot O\cdot CH_5)-]_2.$ B. Aus Anisil und Diphenylhydrazin beim Kochen in Alkohol bei Gegenwart von Eisessig (Padoa, Santi, R. A. L. [5] 21 II, 195; P., G. 44 II, 559). Gelbe Nadeln (aus Petroläther). F: 135—136°.

Hydrobenzoin-dialdehyd-(2.2')-bis-phenylhydrazon $C_{28}H_{26}O_{2}N_{4} = [C_{6}H_{5} \cdot NH \cdot N: CH \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH(OH) -]_{2}$. Krystalle (aus Anilin oder Nitrobenzol). F: oberhalb 260° (Thiele, Wetz, A. 377, 20). Sehr schwer löslich in allen üblichen Lösungsmitteln. — Färbt sich am Licht bald dunkel.

Kupplungsprodukte aus Phenylhydrazin und acyclischen sowie isocylischen Oxy-oxo-Verbindungen mit 5 Sauerstoffatomen.

[l-Rhamnose]-methylphenylhydrazon $C_{13}H_{20}O_4N_3=C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot N:CH[CH(OH)]_4\cdot CH_3$ (S. 217). F: 120—121° (Votoček, B. 43, 478, 480). Sehr leicht löslich in $60^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol, leicht in heißem Wasser.

Epirhodeose-methylphenylhydrazon $C_{13}H_{20}O_4N_2=C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot N:CH\cdot [CH(OH)]_4\cdot CH_3$. B. Aus Epirhodeose (Ergw. Bd. I, S. 442) und α -Methyl-phenylhydrazin in wäßrigalkoholischer Lösung (Votoček, Krauz, B. 44, 364). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 175°.

[d-Arabinoson]-bis-phenylhydrazon, Phenyl-d-arabinosazon, Phenyl-d-ribosazon, d-Arabinosazon, d-Ribosazon $C_{17}H_{20}O_3N_4=C_8H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 217). α_2^m (Anfangswert): —2°26′, (nach 18 Stdn.): —1°51′ (0,4 g in 20 cm³ Pyridin-Alkohol-Gemisch; l = 22 cm) (Haiser, Wenzel, M. 31, 360); α_D (Anfangswert): —0,50°, (nach 18 Stdn.): —0,33° (0,1 g in 2 cm³ Pyridin +3 cm³ Alkohol; l = 5 cm) (Levene, La Forge, J. biol. Chem. 18, 322).

[l-Arabinoson]-bis-phenylhydrazon, Phenyl-l-arabinosazon, Phenyl-l-ribosazon, l-Arabinosazon, l-Ribosazon $C_{17}H_{20}O_3N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CH_1\cdot OH$ (S. 217). Zersetzt sich bei ca. 200° (Levene, La Forge, J. biol. Chem. 18, 322; 20, 430). Optische Eigenschaften der Krystalle: Wright, Am. Soc. 38, 1653. α_D (Anfangswert): $+0,55^\circ$, (nach 18 Stdn.): $+0,3^\circ$ (0,1 g in 2 cm³ Pyridin +3 cm³ Alkohol; l=5 cm) (Le., La F.; vgl. a. Zerner, Waltuch, M. 35, 1036).

Phenyl - d - xylosazon, Phenyl - d - lyxosazon, d - Xylosazon, d - Lyxosazon C₁₇H₂₆O₃N₄ = C₆H₅·NH·N:CH·C(:N·NH·C₆H₅)·CH(OH)·CH(OH)·CH₂·OH. Ist auf Grund der älteren Bezeichnung von d(+)-Xylose als l-Xylose im *Hptw.*, S. 218 als Phenyl-l-xylosazon bezeichnet l). B. Aus d(+)-Xylose und einer 10% jeen Lösung von Phenyl-hydrazin in wäßriger schwefliger Säure (BÖESEKEN, C. 1910 II, 1836). — F: 164% (korr.); zersetzt sich bei ca. 167% (korr.) (LEVENE, LA FORGE, J. biol. Chem. 18, 322; 20, 430). Optische Eigenschaften der Krystalle: WRIGHT, Am. Soc. 38, 1653. α_D (Anfangswert): —0,1%, (nach 24 Stdn.): —0,4% (0,1 g in 2 cm³ Pyridin + 3 cm³ Alkohol; l = 5 cm) (Le., LA F.; vgl. a. Zerner, Waltuch, M. 35, 1036).

Phenyl-l-xylosazon, Phenyl-l-lyxosazon, Phenylosazon einer Ketoxylose (?) aus Harn $C_{17}H_{90}O_3N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CH_4\cdot OH$. Uber eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, vgl. Levene, La Forge, J. biol. Chem. 15, 484; 18, 319, 322; Zerner, Waltuch, M. 34, 1649; 35, 1025.

- [d-Rhamnoson]-bis-phenylhydrazon, Phenyl-d-rhamnosazon, Phenyl-isorhode-osazon, Phenyl-d-isorhamnosazon, d-Rhamnosazon, Isorhodeosazon $C_{18}H_{22}O_3N_4 = C_8H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_8H_5)\cdot [CH(OH)]_3\cdot CH_3$ (S. 219). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 186—187° (unkorr.) (Votoček, B. 44, 823; vgl. a. B. 43, 481), ca. 185° (korr.; schwache Zers.) (E. FISCHER, ZACH, B. 45, 3770). [2] $_{\text{well}}^{\text{log}}: -95^{\circ}$ (in Pyridin; p = 2) (F., Z.); $\alpha_{\text{well}}: -2.9^{\circ}$ (0,2 g in 4 cm³ Pyridn + 6 cm³ Alkohol; l = 10 cm) (V.).
- [1-Rhamnoson] bis phenylhydrazon, Phenyl-1-rhamnosazon, Phenyl-1-isorhamnosazon, l-Rhamnosazon $C_{18}H_{20}O_3N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot [CH(OH)]_3 \cdot CH_3$. Ist identisch mit der im Hptw., S. 219 als Rhamnoson-bis-phenylhydrazon bezeichneten Verbindung. B. Aus l-Rhamnose und einer $10^{\circ}/_{\circ}$ igen Lösung von Phenylhydrazin in wäßrige: schwefliger Säure (BÖESEKEN C. 1910 II, 1836). Aus l-Isorhamnose und Phenylhydrazin in wäßr. Lösung beim Erwärmen (E. FISCHER, HERBORN, B. 29, 1966). F: ca. 185° (korr.; schwache Zers.) (F., ZACH, B. 45, 3771), 186—187° (unkorr.) (VOTOČEK, B. 44, 820). [a]²⁰_{wels}: $+94^{\circ}$ (in Pyridin; p = 2) (F., Z.); α_{wels} : $+3,3^{\circ}$ (0,2 g in 4 cm³ Pyridin +6 cm³ Alkohol; l = 10 cm) (V.).
- dl-Rhamnoson-bis-phenylhydrazon, Phenyl-dl-rhamnosazon, dl-Rhamnosazon $C_{10}H_{20}O_3N_4=C_0H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_0H_5)\cdot [CH(OH)]_3\cdot CH_2$. B. Aus den optisch-aktiven Komponenten in Pyridin (E. FISCHER, ZACH, B. 45, 3771). F: ca. 185° (korr.; schwache Zers.).

Phenyl-d-rhodeosazon, Phenyl-epirhodeosazon, Rhodeosazon, Epirhodeosazon $C_{18}H_{28}O_3N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_6) \cdot [CH(OH)]_3 \cdot CH_3$. B. Aus d-Rhodeose

¹⁾ Zur Bezeichnung d(+)-Xylose vgl. WOHL, FREUDENBERG, B. 56, 312.

und Phenylhydrazin (Votoček, Z. Zuckerind. Böhmen 27 [1902/1903], 26). Aus Epirhodeose und Phenylhydrazin (V., Krauz, B. 44, 364). — F: 170° (V., K.), 172° (V.). Zersetzt sich bei 177—180° (V., K.).

Phenyl-1-fucosazon, Phenyl-epifucosazon, Fucosazon, Epifucosazon $C_{18}H_{22}O_3N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot [CH(OH)]_3 \cdot CH_3$ (S. 219). B. Durch Erhitzen von Epifucose mit essigsaurem Phenylhydrazin in Wasser (Votoček, Červený, B. 48, 659). — F: 177—178° (Zers.).

2.3.4.6-Tetraoxy-acetophenon-phenylhydrazon $C_{14}H_{14}O_4N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H(OH)_4$. Tiefrote Nadeln (aus symm. Tetrachlorathan). F: 248—251° (Zers.) (NIEREN-STEIN, Soc. 111, 7).

2.4.5 - Trimethoxy - α - oximino - propiophenon - phenylhydrazon $C_{18}H_{21}O_4N_3 = (CH_3\cdot O)_3C_6H_4\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$. B. Durch kurzes Erwärmen von 2.4.5-Trimethoxy- α -oximino-propiophenon mit Phenylhydrazin in wäßrig-alkoholischer Essigsäure (BARGELLINI, MARTEGIANI, R. A. L. [5] 20 II, 24; G. 41 II, 453). — Krystallpulver (aus verd. Essigsäure). F: 246—248°. Schwer löslich in Wasser und Alkohol, löslich in Chloroform, leicht löslich in Aceton und Benzol. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe.

2.4.5.4'-Tetramethoxy-benzophenon-phenylhydrazon $C_{23}H_{24}O_4N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)\cdot C_6H_2(O\cdot CH_3)_3$. B. Aus 2.4.5.4'-Tetramethoxy-benzophenon und Phenylhydrazin in wäßrig-alkoholischer Essigsäure auf dem Wasserbad (BARGELLINI, MARTEGIANI, R. A. L. [5] 20 II, 188). — Krystallpulver (aus Alkohol). F: 173—174°. Unlöslich in Wasser, löslich in Benzol, Chloroform und Aceton. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe.

Kupplungsprodukte aus Phenylhydrazin und acyclischen sowie isocyclischen Oxy-oxo-Verbindungen mit 6 und mehr Sauerstoffatomen.

[d-Glucose]-phenylhydrazon $C_{12}H_{18}O_5N_2 =$

I. $C_6H_8 \cdot NH \cdot NH \cdot CH \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot CH \cdot CH_2 \cdot OH$ bezw.

II. $C_8H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$.

a) Höherschmelzende Form, a-Form des [d-Glucose]-phenylhydrazons $C_{19}H_{18}O_5N_9$, s. Formel I (S. 221). Liefert mit Essigsäureanhydrid in Pyridin bei 0° 1- $[\beta$ -Acetylβ-phenyl-hydrazino] - d - glucose - tetraacetat (S. 63) und [Pentaacetyl - d - glucose] - phenylhydrazon (s. u.) (Behrend, Reinsberg, A. 377, 194).

Pentaacetylderivat der α-Form des [d-Glucose]-phenylhydrazons C₂₂H₂₈O₁₀N₂, s. S. 63.

- b) Niedrigerschmelzende Form, β -Form des [d-Glucose]-phenylhydrazons $C_{19}H_{18}O_6N_9$, s. oben Formel II (S. 221). Bei der Einw. von Essigsäureanhydrid auf die Verbindung der β -Form des [d-Glucose]-phenylhydrazons mit Pyridin (Hptw., S. 222) in Pyridin bei 0° entsteht fast ausschließlich das Pentaacetylderivat der β -Form des [d-Glucose] phenylhydrazons (s. u.) (Behrend, Reinsberg, A. 377, 200).
- [2.3 Dimethyl d glucose] phenylhydrazon $C_{14}H_{22}O_5N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH(O\cdot CH_3)\cdot CH(O\cdot CH_3)\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH.$ B. Aus 2.3-Dimethyl-d-glucose und 3 Mol Phenylhydrazin in Wasser bei wochenlangem Aufbewahren im Dunkeln (Irvine, Scott, Soc. 103, 585). — Krystalle.

[Pentaacetyl-d-glucose]-phenylhydrazon, Pentaacetylderivat der β -Form des [d-Glucose] - phenylhydrazons $C_{22}H_{28}O_{10}N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot [CH(O \cdot CO \cdot CH_3)]_4 \cdot CH_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 222). Zur Konstitution vgl. Behrend, Reinsberg, A. 377, 190, 191. Das Mol. Gew. wurde ebullioskopisch in Alkohol bestimmt (B., R., A. 377, 202). — B. Aus der Verbindung der β -Form des [d-Glucose]-phenylhydrazons mit Pyridin (Hptw., S. 222) und Essigsäureanhydrid in Pyridin bei 0° (B., R., A. 377, 201). — Amorph. Bräunt sich an der Luft. [α]_p: +97° (in Pyridin; p=0.5). — Liefert nach der Verseifung mit wäßrigalkoholischer Kalilauge bei der Umsetzung mit Benzaldehyd Benzaldehyd-phenylhydrazon.

[Benzoyl-d-glucose]-phenylhydrazon, Vacciniin-phenylhydrazon $C_{19}H_{33}O_6N_2 = C_6H_5\cdot NH\cdot N:C_6H_{11}O_5\cdot CO\cdot C_6H_6$. B. Aus Monobenzoyl-d-glucose und Phenylhydrazin-hydrochlorid in kalter Natriumacetat-Lösung (E. Fischer, Norm, B. 51, 328; C. 1917 I, 488; vgl. a. Griebel, C. 1910 I, 1541). — Stark bitter schmeckende, hellgelbe Prismen (aus verd. Methanol). F: 146—147° (korr.); zersetzt sich kurz oberhalb des Schmelzpunktes. Sehr schwer löslich in Wasser, schwer in Ather, Chloroform, Benzol und Petroläther, leichter in Alkohol und Pyridin. [α]³⁰ (nach 23 Minuten): +11,1°, (nach 7 Stdn.): +12,5° (in Pyridin;

 $\textbf{d-Galaktose-methylphenylhydrazon} \ C_{13}H_{20}O_{6}N_{2} = C_{6}H_{5} \cdot N(CH_{3}) \cdot N : CH \cdot [CH(OH)]_{4} \cdot N : CH \cdot [CH$ CH₂·OH (S. 224). F: 190° (unkort.) (Fränkel, Linnert, Bio. Z. 26, 43).

Phenylhydrazon der bei 71—78° schmelzenden Tetraacetylgalaktose $C_{20}H_{36}O_{9}N_{2}=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:C_{6}H_{8}O(O\cdot CO\cdot CH_{3})_{4}$. B. Aus bei 71—73° schmelzender Tetraacetylgalaktose (Ergw. Bd. II, S. 74) und Phenylhydrazin in äther. Lösung (Hudson, Johnson, Am. Soc. 38, 1228). — Krystalle. F: 95°. [α]_D: +15,5° (in Chloroform).

Phenylhydrazon des Fructosediphosphats (Hexosediphosphats) $C_{12}H_{20}O_{11}N_2P_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C_6H_{10}O_3(O\cdot PO_3H_2)_2$ s. Ergw. Bd. I, S. 465.

- d-Rhodeo- α -hexose-phenylhydrason $C_{13}H_{20}O_5N_2=C_0H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot [CH(OH)]_5\cdot CH_3$. Gelbliche Blättchen (aus $80^0/_0$ igem Alkohol). F: 150^0 (Krauz, B. 43, 488; C. 1911 II, 1216). Leicht löslich in Alkohol und Methanol, schwer in Äther und Aceton.
- d-Rhodeo- α -hexose-methylphenylhydrazon $C_{14}H_{22}O_5N_2=C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot N:CH\cdot [CH(OH)]_5\cdot CH_3$. Schuppen (aus Aceton). F: 188° (Krauz, B. 43, 488). Leicht löslich in Aceton und Wasser.
- d-Rhodeo- β -hexose-phenylhydrazon $C_{13}H_{90}O_5N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot [CH(OH)]_5\cdot CH_3$. Blättchen (aus Alkohol). F: 131—137° (Krauz, B. 43, 488). Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Aceton.
- d-Rhodeo- β -hexose-methylphenylhydrazon $C_{16}H_{22}O_5N_2=C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot N:CH\cdot [CH(OH)]_5\cdot CH_3$. Schuppen (aus $60^0/_0$ igem Alkohol). F: 163^0 (Krauz, B. 43, 488). Leicht löslich in Alkohol und Aceton.
- Phenyl d altrosazon, Phenyl d allosazon, d Altrosazon, d Allosazon $C_{18}H_{25}O_4N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot [CH(OH)]_5\cdot CH_2\cdot OH.$ B. Aus d-Altrose und Phenylhydrazin in Essigsäure (Levene, Jacobs, B. 43, 3144). Aus d-Allose und Phenylhydrazin in Essigsäure (Le., J., B. 43, 3147). Krystalle (aus Wasser). F: 178° (korr.); zersetzt sich bei 189° (korr.) (Le., La Forge, J. biol. Chem. 20, 430). Optische Eigenschaften der Krystalle: Wright, Am. Soc. 38, 1653. α_D (Anfangswert): —0,40°, (nach 24 Stdn.): —0,29° (0,1 g in 2 cm³ Pyridin + 3 cm³ Alkohol; l=5 cm) (Le., La F.).
- [d-Glucoson]-bis-phenylhydrazon, Phenyl-d-glucosazon, Phenyl-d-mannosazon, Phenyl-d-fructosazon, d-Glucosazon, d-Mannosazon, d-Fructosazon C₁₈H₂₂O_N4 = C₆H₅·NH·N:CH·C(:N·NH·C₆H₅)·[CH(OH)]₃·CH₂·OH (S. 225). B. Aus d-Glucose durch Einw. einer 10% jeigen Lösung von Phenylhydrazin in wäßriger schwefliger Säure (Böeseken, C. 1910 II, 1836). Über die Abhängigkeit der Ausbeute an Phenyl-d-glucosazon bei der Bildung aus d-Glucose und Phenylhydrazin in saurer Lösung von der Konzentration an Phenylhydrazin und Glucose, von der Acidität der Lösung, Fremdstoffzusätzen und der Reaktionsdauer vgl. Garard, Sherman, Am. Soc. 40, 958. Aus Epichitosamin (Ergw. Bd. III/IV, S. 459) und Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung auf dem Wasserbad (Levene, J. biol. Chem. 39, 73; Bio. Z. 124, 64). F: 208% (korr.; Zers.) (Le., La Forge, J. biol. Chem. 20, 430; G., Sh.). Zersetzt sich bei 213% (Asahina, B. 45, 2367). Optische Eigenschaften der Krystalle: Wright, Am. Soc. 38, 1653. Löslichkeit in einem Gemisch von 2 Vol. Pyridin und 3 Vol. Alkohol: A., B. 45, 2367 Anm. 1; in Trichloräthylen: Gowing-Scopes, Analyst 35, 241. α_D (Anfangswert): —0,62%, (nach 24 Stdn.): —0,35% (0,1 g in 2 cm³ Pyridin + 3 cm³ Alkohol; l = 5 cm) (Le., La F.). Bei 3—4½ stdg. Erhitzen mit 10 Mol essigsaurem α-Methylphenylhydrazin in verd. Alkohol auf dem Wasserbad erhält man hauptsächlich [d-Glucoson]-phenylhydrazon-(1)-methylphenylhydrazon-(2) und sehr wenig [d-Glucoson]-phenylhydrazon-(2)-methylphenylhydrazon-(1) (Oddo, Cesaris, G. 44 I, 694; vgl. jedoch Votoček, Vondráček, B. 37, 3854).
- dl-Glucoson-bis-phenylhydrazon, Phenyl-dl-glucosazon, Phenyl-dl-mannosazon, Phenyl-dl-fructosazon, Phenyl- α -acrosazon, dl-Glucosazon, dl-Mannosazon. dl-Fructosazon, α -Acrosazon $C_{18}H_{22}O_4N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_8H_5)\cdot [CH\cdot (OH)]_5\cdot CH_2\cdot OH\ (S. 226).$ Nadeln (aus Pyridin-Alkohol + Wasser). F: 216—217° (SCHMITZ, B. 46, 2333).
- [d-Glucoson]-3-methyläther-bis-phenylhydrazon, Phenyl-[3-methyl-d-glucosazon] $C_{19}H_{34}O_4N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot CH(O\cdot CH_3)\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 226). B. Durch kurzes Erhitzen von 3-Methyl-d-glucose mit Phenylhydrazin in wenig 50% iger Essigsäure (Irvine, Scott, Soc. 103, 573). F: 178—179% (Anderson, Charlton, Haworth, Soc. 1929, 1334). [α]_D: —86,7% (in Alkohol; c=0.5) (I., Sc.).
- [d-Glucoson]-tetrabenzoat-bis-phenylhydrazon, Phenyl-[tetrabenzoyl-d-glucosazon] $C_{46}H_{36}O_8N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot [CH(O\cdot CO\cdot C_6H_5)]_3\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Durch Einw. von Benzoylchlorid auf Phenyl-d-glucosazon in Gegenwart von Chinolin in Chloroform (E. FISCHER, FREUDENBERG, B. 46, 1134). Gelbes amorphes Pulver. Sintert bei ca. 100°; F: ca. 130°; zersetzt sich bei ca. 140°. Leicht löslich in Aeeton, Benzol, Chloroform und Äther, löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. [α]²⁰_{weis}: —12,2° (in Acetylentetrachlorid; p. 0,9).

Phenylosazon des Fructosemonophosphats $C_{18}H_{23}O_7N_4P=(C_6H_5\cdot N_2H)_2C_6H_9O_3\cdot O\cdot PO_5H_2$ s. Ergw. Bd. I, S. 464.

[d-Glucoson]-phenylhydrazon-(2)-methylphenylhydrazon-(1) $C_{19}H_{24}O_4N_4 = C_6H_5$. $N(CH_9)\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot [CH(OH)]_8\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 226). B. In geringer Menge bei $3-4^1/_8$ -stündigem Erwärmen von 1 Mol Phenyl-d-glucosazon mit 10 Mol essigsaurem α -Methylphenylhydrazin in verd. Alkohol auf dem Wasserbad (Oddo, Cesaris, G. 44 I, 694; vgl. a. Votoček, Vondráček, B. 37, 3854).

[d-Glucoson]-phenylhydrazon-(1)-methylphenylhydrazon-(2) $C_{19}H_{24}O_4N_4=C_8H_5$: $NH\cdot N:CH\cdot C[:N\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_5]\cdot [CH(OH)]_3\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 226). B. Als Hauptprodukt bei $3-4^1/_9$ -stündigem Erwärmen von 1 Mol Phenyl-d-glucosazon mit 10 Mol essigsaurem α -Methylphenylhydrazin in verd. Alkohol auf dem Wasserbad (Oddo, Cesaris, G. 44 I, 694; vgl. dagegen Votoček, Vondráček, B. 37, 3854). — F: 192° (O., C.).

[d - Glucoson] - bis - methylphenylhydrazon, Methyl - phenyl - d - glucosazon, Methyl-phenyl-d-mannosazon, Methyl - phenyl - d - fructosazon $C_{20}H_{26}O_4N_4=C_6H_5$. N(CH₂)·N:CH·C[:N·N(CH₂)·C₆H₅]·[CH(OH)]₃·CH₂·OH (S. 226). F: 152—153° (BUCHNER, MEISENHEIMER, B. 45, 1636).

Phenyl-d-gulosazon, Phenyl-d-idosazon, Phenyl-d-sorbosazon, d-Gulosazon, d-Idosazon, d-Sorbosazon $C_{18}H_{22}O_4N_4=C_6H_5\cdot \mathrm{NH}\cdot \mathrm{N}:\mathrm{CH}\cdot \mathrm{C}(:\mathrm{N}\cdot \mathrm{NH}\cdot \mathrm{C}_6H_5)\cdot [\mathrm{CH}(\mathrm{OH})]_3\cdot \mathrm{CH}_2\cdot \mathrm{OH}$. Ist im Hptw., S. 227 auf Grund der älteren Bezeichnung von $\mathrm{d}(+)$ -Gulose, $\mathrm{d}(+)$ -Idose und $\mathrm{d}(+)$ -Sorbose 1) als l-Gulose, l-Idose, l-Sorbose als Phenyl-l-gulosazon, Phenyl-l-idosazon, Phenyl-l-sorbosazon bezeichnet. B. Aus Xylohexosamin (Ergw. Bd. III/IV, S. 459) und Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung auf dem Wasserbad (Levene, J. biol. Chem. 26, 160). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 168° (korr.) (Le., La Forge, J. biol. Chem. 20, 430), 173° (korr.) (Le.). Zersetzt sich bei 180° (korr.) (Le., La F.), 185° (korr.) (Le.). Optische Eigenschaften der Krystalle: Wright, Am. Soc. 38, 1653. α_{p} (Anfangswert): +0.07°, (nach 24 Stunden): +0.5° (0,1 g in 2 cm³ Pyridin + 3 cm³ Alkohol; 1=5 cm) (Le., La F.).

Phenyl-dl-gulosazon, Phenyl-dl-idosazon, Phenyl-dl-sorbosazon, Phenyl- β -acrosazon, dl-Gulosazon, dl-Idosazon, dl-Sorbosazon, β -Acrosazon $C_{18}H_{22}O_4N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot [CH(OH)]_3\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 227). B. Aus dl-Sorbose und Phenylhydrazin in verd. Essigsäure in Gegenwart von Natriumacetat auf dem Wasserbad (SCHMITZ, B. 46, 2334). — Blättchen. F: 169—170° (Zers.). Unlöslich in Benzol, leicht löslich in Alkohol und Essigester.

Phenyl - d - galaktosazon, Phenyl - d - talosazon, Phenyl - d - tagatosazon, d-Galaktosazon, d-Talosazon, d-Tagatosazon $C_{18}H_{25}O_4N_4 = C_8H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_8)\cdot [CH(OH)]_3\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 228). B. Durch Einw. von Phenylhydrazin auf Chondrosamin (Ergw. Bd. III/IV, S. 459) in essigsaurer Lösung (Levene, J. biol. Chem. 26, 151, 162). — F: 201° (korr.); zersetzt sich bei 202° (korr.) (Le., La Forge, J. biol. Chem. 20, 430; Le.). Optische Eigenschaften der Krystalle: Wright, Am. Soc. 38, 1653. α_D (Anfangswert): +0,80°, (nach 24 Stunden): +0,34° (0,1 g in 2 cm³ Pyridin + 3 cm³ Alkohol; l=5 cm) (Le., La F.).

Phenyl-d-rhodeo- α -hexosazon, d-Rhodeohexosazon $C_{19}H_{24}O_4N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_9H_5)\cdot [CH(OH)]_4\cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Phenylhydrazin auf d-Rhodeo- α -hexose oder d-Rhodeo- β -hexose (Krauz, B. 43, 488; C. 1911 II, 1216). — Goldgelbe Nadeln (aus Aceton). F: 231°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton.

2.2'-Dioxy-3.3'-dimethoxy-benzil-bis-phenylhydrazon $C_{38}H_{36}O_4N_4=[(CH_3\cdot O)(HO)C_6H_3\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)-]_3$. B. Bei längerem Einleiten eines Luftstroms in eine Lösung von 2-Oxy-3-methoxy-benzaldehyd-phenylhydrazon in wäßrig-alkoholischer Kalilauge auf dem Wasserbad (Noelting, A. ch. [8] 19, 504). — Rotbraunes Krystallpulver (aus Nitrobenzol + Alkohol + Ligroin). F: 210—211°.

5.6.5'.6' - Tetramethoxy - diphenyl - dialdehyd - (3.3') - bis - phenylhydrason $C_{30}H_{30}O_4N_4 = [C_8H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_8H_5(O \cdot CH_3)_2 -]_3$. B. Durch kurzes Kochen von 5.6.5'.6'. Tetramethoxy-diphenyl-dialdehyd (3.3') mit Phenylhydrazin in alkoh. Essigsäure (Elbs, Lerch, J. pr. [2] 93, 4). — Hellgelbe Nadeln. F: 234°. Fast unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

Phenyl-d-glucoheptosazon, d-Glucoheptosazon $C_{19}H_{24}O_5N_4 = C_gH_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot [CH(OH)]_4 \cdot CH_2 \cdot OH$ (S. 230). Gelbe Nadeln. F: 210° (Philippe, A. ch. [8] 26, 322).

¹⁾ Zur Bezeichnung der Zucker vgl. ROSANOFF, Am. Soc. 28, 119; FREUDENBERG, BRAUNS, B. 55, 1344; WOHL, FREUDENBERG, B. 56, 312.

Phenyl-d-mannoheptosazon, Phenyl-mannoketoheptosazon, d-Mannoheptosazon, Mannoheptosazon, C₁₉H₂₄O₅N₄ = C₆H₅·NH·N:CH·C(:N·NH·C₆H₅)·[CH (OH)]₄·CH₂·OH (S. 230). Citronengelbe monokline oder trikline Nadeln (Wright, J. biol. Chem. 28, 525). α_D (nach 15 Minuten): $+0.78^\circ$, (nach 24 Stunden): $+0.48^\circ$ (0.1 g in 2 cm³ Pyridin + 3 cm³ Alkohol; l=5 cm) (La Forge, J. biol. Chem. 28, 520).

Phenyl-d-galaheptosazon, d-Galaheptosazon $C_{10}H_{24}O_5N_4=C_0H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_0H_5)\cdot [CH(OH)]_4\cdot CH_5\cdot OH$ (S. 231). F: 2220 (korr.) (La Forge, J. biol. Chem. 28, 521). α_0 (Antangewert): $+0,60^\circ$, (nach 48 Stunden): $+0,40^\circ$ (0,1 g in 4 cm³ Pyridin + $6 \text{ cm}^3 \text{ Alkohol}$; l = 10 cm).

Phenyl-sedoheptosazon, Sedoheptosazon $C_{19}H_{24}O_5N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot [CH(OH)]_4 \cdot CH_5 \cdot OH$. B. Aus Sedoheptose und essigsaurem Phenylhydrazin bei Zimmertemperatur (La Forge, Hudson, J. biol. Chem. 30, 65). — Krystalle (aus Methanol). F: 197º (unkorr.; Zers.).

[d-Gluco- α , α -octose]-phenylhydrason $C_{14}H_{23}O_7N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot [CH(OH)]_6\cdot CH_3\cdot OH$ (S. 231). Blättchen (aus Wasser). F: 203—2040 (Philippe, A. ch. [8] 26, 355). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser.

Phenyl-d-gluco- α -octosazon, d-Gluco- α -octosazon $C_{go}H_{go}O_{g}N_{4}=C_{g}H_{5}\cdot NH\cdot N:$ $CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_{g}H_{5})\cdot [CH(OH)]_{5}\cdot CH_{2}\cdot OH$ (S. 232). F: 229—230° (PHILIPPE, A. ch. [8] 26, 356).

[d-Gluco- $\alpha.\alpha.\alpha$ -nonose]-phenylhydrazon $C_{15}H_{24}O_{8}N_{2}=C_{5}H_{5}\cdot NH\cdot N:CH\cdot [CH(OH)]_{7}\cdot CH_{2}\cdot OH$ (S. 232). F: 224—225° (Philippe, A. ch. [8] 26, 366).

Phenyl-d-gluco- $\alpha.\alpha$ -nonosazon, d-Gluco- $\alpha.\alpha$ -nonosazon $C_{21}H_{28}O_7N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_6)\cdot [CH(OH)]_6\cdot CH_2\cdot OH\ (S.232).\ F:244^o\ (Philippe,\ A.ch.\ [8]\ 26,366).$

 $[\mathbf{d} - \mathbf{Gluco} - \alpha.\alpha.\alpha.\alpha - \mathbf{decose}] - \mathbf{phenylhydragon} C_{16} \\ \\ \mathbf{H}_{26} \\ \mathbf{O_{9}} \\ \\ \mathbf{N_{2}} \\ \\ = \\ \\ \mathbf{C_{6}} \\ \\ \\ \mathbf{H}_{5} \\ \\ \\ \mathbf{NH} \\ \\ \\ \mathbf{N} \\ \\ \\ \mathbf{CH} \\ \\ \mathbf{CH} \\ \mathbf{OH})]_{6} \\ \\ \cdot \\ \mathbf{NH} \\ \\ \cdot \\ \mathbf{NH$ CH₂ OH. B. Aus d-Gluco-α.α.α.α-decose und Phenylhydrazin in Essigsäure (Philippe, C. 7. 152, 1775; A. ch. [8] 26, 398). — Nadeln (aus Wasser). F: 228—229°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, ca. 3 Tle. lösen sich in 100 Tln. siedendem Wasser.

Phenyl-d-gluco- $\alpha.\alpha.\alpha$ -decosazon, d-Gluco- $\alpha.\alpha.\alpha$ -decosazon $C_{22}H_{30}O_8N_4=C_8H_5$ · $NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot [CH(OH)]_7\cdot CH_2\cdot OH$. B. Bei 5-stündigem Erwärmen von d-Gluco- $\alpha.\alpha.\alpha$ -decose mit essigsaurem Phenylhydrazin in Wasser auf dem Wasserbad (PHI-LIPPE, C. r. 152, 1776; A. ch. [8] 26, 399). — Gelbe Nadeln. F: ca. 278°. Sehr leicht löslich in heißem Wasser und in siedendem verdünntem Alkohol.

Kupplungsprodukte aus Phenylhydrazin und acyclischen sowie isocyclischen Monocarbonsäuren.

N'-Formyl-N-phenyl-hydrazin, β -Formyl-phenylhydrazin $C_7H_8ON_2=C_8H_8\cdot NH\cdot NH\cdot CHO$ (S. 233). B. Geschwindigkeit der Bildung aus Phenylhydrazin und Ameisensäure in wäßr. Lösung bei 70°, 100° und 107—108° bei wechselnden Konzentrationen: Jaroschy, M. 31, 954. Durch Erhitzen von β -Formyl- α -acetyl-phenylhydrazin mit Kalilauge (Behrend, Reinsberg, A. 377, 209). — Liefert beim Erwärmen mit der äquimolekularen Menge Acetanhydrid auf dem Wasserbad β -Formyl- α -acetyl-phenylhydrazin (B., R., A. 377, 207).

β-Phenyliminomethyl-phenylhydrazin bezw. Anilinomethylen-phenylhydrazin $C_{13}H_{13}N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CH \cdot N \cdot C_6H_5$ bezw. $C_6H_5 \cdot NH \cdot N \cdot CH \cdot NH \cdot C_8H_5$ (S. 233). B. {Durch Erhitzen von N.N'-Diphenyl-formamidin . . . (Walther, J. pr. [2] 53, 470; Zwingen-Berger, Walther, J. pr. [2] 57, 223}; Busch, Dietz, J. pr. [2] 91, 326). In geringer Menge aus β-Formyl-phenylhydrazin und Anilin beim Erwärmen in Benzol in Gegenwart von Phosphorsäureanhydrid (B., D., J. pr. [2] 91, 329). — F: 109,5° (B., D.). — Färbt sich im Licht durch Oxydation mit Luftsauerstoff gelb bis bräunlich (B., D.). Liefert bei der Oxydation mit Quecksilheroxyd in Benzol Benzolezoformeldehyd spil (Syet No. 2092) (B. D.) dation mit Quecksilberoxyd in Benzol Benzolazoformaldehyd-anil (Syst. No. 2092) (B., D.). Gibt beim Erwärmen mit Benzaldehyd hauptsächlich Benzaldehyd-phenylhydrazon (B., D.).

 $N_-\Delta$ cetyl-N-phenyl-hydrazin, α -Acetyl-phenylhydrazin $C_8H_{10}ON_8=C_6H_5\cdot N(CO\cdot$ CH₂)·NH₂ (S. 236). B. Durch Verseifung von β -Formyl- α -acetyl-phenylhydrazin mit konz. Salzsäure (Behrend, Reinsberg, A. 377, 208). — Nadeln oder Blätter. F: 124° (B., R.). — Liefert beim Erhitzen mit Äthyljodid im Rohr auf 100° N-Acetyl-N-phenyl-hydrazin-jodāthylat (Franzen, Kraft, J. pr. [2] 84, 124). Gibt mit Brenztraubensäure kein Hydrazon (F., K.). Liefert mit Phenylsenföl die Verbindung S—C(CH₃)·OH (Syst. No. 4300)

(Busch, Priv.-Mitt.; vgl. McKee, Soc. 107, 1137).

N-Acetyl-N-phenyl-hydrazin-hydroxyäthylat, N-Äthyl-N-acetyl-N-phenyl-hydrazoniumhydroxyd $C_{10}H_{16}O_2N_2=(C_6H_5)(C_2H_5)N(CO\cdot CH_3)(OH)\cdot NH_5$. — Jodid $C_{10}H_{16}ON_3\cdot I$. B. Durch Erhitzen von α -Acetyl-phenylhydrazin mit Äthyljodid im Rohr auf 100° (Franzen, Kraft, J. pr. [2] 84, 123). Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 201°.

Benzaldehyd - acetylphenylhydrazon $C_{16}H_{14}ON_2=C_6H_5\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot N:CH\cdot C_6H_5$ (S. 236). B. In geringer Ausbeute aus Benzaldehyd-phenylhydrazon durch Einw. von Acetanhydrid in Gegenwart von Zinkchlorid oder konz. Schwefelsäure bei Eiskühlung (Lookemann, Lucius, B. 46, 150; vgl. a. Thiele, B. 46, 152 Anm. 1). — Nadeln (aus $20^9/_0$ iger Essigsäure und Ligroin). F: 121—122°. Löslich in heißem Petroläther, schwer löslich in heißem Wasser.

4-Nitro-benzaldehyd-acetylphenylhydrazon $C_{15}H_{19}O_3N_3=C_6H_5\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 236). Absorptionsspektrum von 4-Nitro-benzaldehyd-acetylphenylhydrazon in Alkohol: Hewitt, Johnson, Pope, Soc. 105, 366.

 $\alpha.\gamma$ -Dioxo- β -acetylphenylhydrazono - α -phenyl-butan, Methylphenyltriketon-mono-acetylphenylhydrazon $C_{18}H_{18}O_3N_3=C_6H_5\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot N:C(CO\cdot CH_3)\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus dem Benzoldiazoäther der Enolform des Diacetyl-benzoyl-methans (Syst. No. 2193) beim Kochen mit Toluol (Auwers, A. 378, 260). — Krystalle (aus Alkohol). F: 158°.

5-Brom-2-acetoxy-benzaldehyd-acetylphenylhydrazon $C_{17}H_{15}O_3N_2Br = C_6H_5$. $N(CO \cdot CH_3) \cdot N : CH \cdot C_6H_2Br \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 238). B. Durch Einw. von überschüssigem Acetylchlorid auf 5-Brom-salicylaldehyd-phenylhydrazon in Pyridin (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 442). — F: 135—136°.

Methyl - [4 - nitro - 1 - acetoxy - naphthyl - (2)] - keton - acetylphenylhydrazon $C_{22}H_{19}O_5N_3=C_6H_5\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot N:C(CH_3)\cdot C_{10}H_5(NO_2)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Kochen von Methyl-[4-nitro-1-oxy-naphthyl-(2)]-keton-phenylhydrazon mit Acetanhydrid und geschmolzenem Natriumacetat (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 435). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 197—198°. Leicht löslich in Aceton, schwer in Benzol und Alkohol, unlöslich in Ligroin und Tetrachlorkohlenstoff.

1-[β -Acetyl- β -phenyl-hydrazino]-d-glucose-tetraacetat, Pentaacetylderivat der α -Form des [d-Glucose]-phenylhydrazons $C_{22}H_{23}O_{10}N_2=C_6H_5\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot NH\cdot CH\cdot [CH(O\cdot CO\cdot CH_3)]_3\cdot CH\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 221). Zur Kon-

stitution vgl. Behrend, Reinsberg, A. 377, 190, 191; Charlton, Haworth, Peat, Soc. 1926, 96. Das Mol.-Gew. wurde ebullioskopisch in Alkohol bestimmt (B., R.). — B. Durch Erhitzen äquimolekularer Mengen d-Glucose und α-Acetyl-phenylhydrazin mit Alkohol in Gegenwart von etwas Eisessig und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Acetanhydrid in Pyridin-Lösung bei 0°, neben [Pentaacetyl-d-glucose]-acetylphenylhydrazon (B., R., A. 377, 209). — Existiert in zwei Formen mit den Schmelzpunkten 152—153° und 110—111°. Die niedrigerschmelzende Form geht beim Erhitzen auf 145—150° in die höherschmelzende über; die höherschmelzende Form geht bei längerem Kochen mit wasserfreiem Äther teilweise in die niedrigerschmelzende über (B., R., A. 377, 195). Beide Formen haben dieselbe Drehung: [α]₀: +17,5° (in Pyridin; p = 1); in Benzol besteht Mutarotation, Endwert der Drehung [α]₀: +15° (c = 1,5) (B., R.). — Liefert bei der Einw. von 5°/ciger Salzsäure α-Acetyl-phenylhydrazin (B., R.). Gibt nach der Verseifung mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge bei der Umsetzung mit Benzaldehyd Benzaldehyd-acetylphenylhydrazon (B., R.).

[Pentaacetyl-d-glucose]-acetylphenylhydrazon $C_{24}H_{30}O_{11}N_2=C_6H_5\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot N:CH\cdot [CH(O\cdot CO\cdot CH_3)]_4\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Das Mol.-Gew. wurde ebullioskopisch in Alkohol bestimmt (Behrend, Reinsberg, A. 377, 210). — B. Beim Erhitzen äquimolekularer Mengen d-Glucose und α-Acetyl-phenylhydrazin mit Alkohol in Gegenwart von etwas Eisessig und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Acetanhydrid in Pyridin-Lösung bei 0°, neben dem Pentaacetylderivat der α-Form des [d-Glucose]-phenylhydrazons (s. o.) (B., R., A. 377, 209, 211). — Amorphe Masse. Leicht löslich in Äther. [α]₀: +143° (in Pyridin; p = 0,8), +138° (in Benzol; p = 0,5). — Gibt bei der Einw. von 5°/oiger Salzsäure α-Acetyl-phenylhydrazin. Wird durch alkoh. $^1/_{20}$ n-Kalilauge zu d-Glucose-phenylhydrazon, durch alkoh. $^1/_{20}$ n-Kalilauge zu d-Glucose-acetylphenylhydrazon verseift.

N'-Formyl-N-acetyl-N-phenyl-hydrazin, β -Formyl- α -acetyl-phenylhydrazin $C_9H_{10}O_2N_3=C_6H_5\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot NH\cdot CHO$. B. Aus äquimolekularen Mengen β -Formyl-phenylhydrazin und Acetanhydrid auf dem Wasserbad (Behrend, Reinsberg, A. 377, 207). — Krystalle. F: 77—78°. — Liefert bei der Verseifung mit konz. Salzsäure α -Acetyl-phenylhydrazin, mit Kalilauge β -Formyl-phenylhydrazin.

N'-Acetyl-N-phenyl-hydrazin, β -Acetyl-phenylhydrazin $C_8H_{10}ON_2=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ (8. 241). B. Geschwindigkeit der Bildung aus Phenylhydrazin und Essigsäure verschiedener Konzentration bei 100° : Jaroschy, M. 31, 954. β -Acetyl phenylhydrazin entsteht aus Phenylhydrazin und Diacetamid in wäßr. Lösung bei Zimmertemperatur

(Brunner, M. 36, 530). — Geschwindigkeit der Diffusion in Methanol bei 18°: Thovert, C. r. 150, 270; Ann. Physique [9] 2, 419. — Wird durch siedendes Wasser nur sehr langsam verseift (J., M. 31, 966). Die Kaliumverbindung gibt beim Kochen mit Chinolin Oxindol (Boeheinger & Söhne, D. R. P. 218727; C. 1910 I, 876; Frdl. 9, 968). β-Acetyl-phenyl-hydrazin liefert bei kurzem Erwärmen mit überschüssigem Acetanhydrid (Michaells, Schmidt, A. 252, 303) oder bei 2—3-tägiger Einw. von Acetanhydrid in Pyridin bei 0° (Beheend, Reinsberg, A. 377, 202) α.β-Diacetyl-phenylhydrazin. Gibt beim Erhitzen mit Acetamid 1-Phenyl-3.5-dimethyl-1.2.4-triazol (Syst. No. 3798) (Pellizzari, G. 41 II, 39).

β-[α-Imino-äthyl]-phenylhydrazin bezw. [α-Amino-äthyliden]-phenylhydrazin $C_8H_1N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot CH_3$ bezw. $C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(NH_2)\cdot CH_3$, ω-Phenyl-acetamidrazon (S. 243). B. Das Hydrochlorid entsteht durch Einw. von verd. Salzsäure auf das Phenylhydrazon des 1(oder 3)-Phenyl-3(oder 1)-acetyl-triazens-(1) (Syst. No. 2228) (DIM-ROTH, MERZBACHER, B. 48, 2901). — $C_8H_{11}N_3+HCl+\frac{1}{2}H_2O$. Krystalle (aus Alkohol + Ather).

N'-Chloracetyl-N-methyl-N-phenyl-hydrazin, β -Chloracetyl- α -methyl-phenyl-hydrazin $C_0H_{11}ON_2Cl = C_0H_5 \cdot N(CH_5) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2Cl$. B. Durch Erhitzen von Chloracetylchlorid mit α -Methyl-phenylhydrazin in trocknem Benzol (Foldmers, R. 34, 68). — Nadeln (aus Essigester + Petroläther). F: 75°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Aceton, schwer in Wasser und Petroläther. — Gibt mit alkoh. Kalilauge 1.4-Bis-methyl-anilino-2.5-dioxo-piperazin(?) (Syst. No. 3587).

N'-Acetyl-N.N-diphenyl-hydrazin $C_{14}H_{14}ON_2 = (C_6H_5)_2N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 244). F: 186—187,5° (Stobbe, Rosenburg, J. pr. [2] 86, 232).

N-Acetyl-N.N'-diphenyl-hydrazin, N-Acetyl-hydrazobenzol $C_{14}H_{14}ON_2 = C_6H_5$ ·NH·N(C_6H_5)·CO·CH₃ (S. 244). Zerfällt beim Erhitzen in Anilin, Acetanilid und Azobenzol (Chattaway, Aldridge, Soc. 99, 408; vgl. a. Stern, B. 17, 380). Gibt mit Äthylnitrit und alkoh. Salzsäure N'-Nitroso-N-acetyl-hydrazobenzol (Nomblot, C.r. 150, 339; Bl. [4] 7, 673).

[α -Äthoxy-äthyliden]-phenylhydraxin, Essigsäureäthylester-phenylhydraxon $C_{10}H_{14}ON_3=C_8H_5\cdot NH\cdot N:C(O\cdot C_2H_5)\cdot CH_3$. B. Aus äquimolekularen Mengen Acetiminoäthyläther (Ergw. Bd. II, S. 83) und Phenylhydrazin-hydrochlorid in Äther + Wasser (E. Schmidt, B. 47, 2546, 2549). — Bernsteingelbes Öl. Kp₁₃: 145—147°. Färbt sich an der Luft rotbraun. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, schwer in Wasser. — Wird durch verd. Säuren in das entsprechende Salz des Phenylhydrazins und Essigester gespalten.

 $\begin{array}{ll} [\alpha\text{-}\mathbf{Amino\text{-}\ddot{a}thyliden}]\text{-}\mathbf{phenylhydrazin} & C_8H_{11}N_3 = C_8H_5\cdot\mathrm{NH}\cdot\mathrm{N}:C(\mathrm{NH_2})\cdot\mathrm{CH_3} \text{ ist desmotrop mit } \beta\text{-}[\alpha\text{-}\mathrm{Imino\text{-}\ddot{a}thyl}]\text{-}\mathbf{phenylhydrazin} & C_8H_5\cdot\mathrm{NH}\cdot\mathrm{NH}\cdot\mathrm{C}(:\mathrm{NH})\cdot\mathrm{CH_3}, \text{ s. o.} \end{array}$

[α -Nitro-äthyliden]-phenylhydrazin, "Nitroacetaldehyd-phenylhydrazon" (Benzolazo-nitroäthan) $C_8H_9O_2N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(NO_2)\cdot CH_3$ (S. 245). B. Aus dem Natriumsalz der α -Nitro-propionsäure und Benzoldiazoniumsulfat in Wasser (Steinkoff, Supan, B. 43, 3249). — F: 136,5°.

N.N'-Diacetyl-N-phenyl-hydrazin, $\alpha.\beta$ -Diacetyl-phenylhydrazin $C_{10}H_{12}O_2N_2=C_6H_5\cdot N(CO\cdot CH_2)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 245). B. Aus β -Acetyl-phenylhydrazin und Essigsäureanhydrid in Pyridin unter Eiskühlung (Behrend, Reinsberg, A. 377, 203).

N'-Acetyl-N-chloracetyl-N-phenyl-hydrazin, β -Acetyl- α -chloracetyl-phenyl-hydrazin $C_{10}H_{11}O_2N_2Cl=C_6H_5\cdot N(CO\cdot CH_2Cl)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 246). — Verbindung mit Hexamethylentetramin s. Ergw. Bd. I, S. 317.

N'-Propionyl-N-phenyl-hydrazin, β-Propionyl-phenylhydrazin $C_0H_{12}ON_2=C_0H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_2H_5$ (S. 246). B. Geschwindigkeit der Bildung aus Phenylhydrazin und Propionsäure verschiedener Konzentration bei 100°: Jaroschy, M. 31, 954. — Die durch Einw. von Natriummethylat- oder -äthylat erhaltene Natriumverbindung liefert beim Erhitzen 3-Methyl-oxindol (Boehringer & Söhne, D. R. P. 218727; C. 1910 I, 876; Frdl. 9, 968).

[α -Methoxy-propyliden]-phenylhydrazin, Propionsäuremethylester-phenylhydrazon $C_{10}H_{14}ON_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(O\cdot CH_3)\cdot C_5H_5$. B. Aus äquimolekularen Mengen von Phenylhydrazin-hydrochlorid und (nicht näher beschriebenem) Propioniminomethyläther in Äther + Wasser (E. Schmidt, B. 47, 2550). — Hellgelb. Kp₁₂: 148° (geringe Zersetzung); Kp_{0,3}: 88—89°.

N'-Butyryl-N-phenyl-hydrazin, β -Butyryl-phenylhydrazin $C_{10}H_{14}ON_3=C_6H_5$ ·NH·NH·CO·CH₂·C₂H₅ (S. 247). B. Geschwindigkeit der Bildung aus Phenylhydrazin und Buttersäure in wäßr. Lösung bei 100°: Jaroschy, M. 31, 956.

N'-Isobutyryl-N-phenyl-hydrazin, β-Isobutyryl-phenylhydrazin $C_{10}H_{14}ON_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot CH(CH_3)_2$ (S. 247). B. Geschwindigkeit der Bildung aus Phenylhydrazin und Isobuttersäure in wäßr. Lösung bei 100°: Jaroschy. M. 31, 956.

N'-[γ -Chlor-n-valeryl]-N-phenyl-hydrazin, γ -Chlor-n-valeriansäure-phenyl-hydrazid $C_{11}H_{15}ON_2Cl=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CHCl\cdot CH_3$. B. Aus γ -Chlor-n-valeriansäurechlorid und Phenylhydrazin in Äther (Wohlgemuth, C. r. 158, 1578; A. ch. [9] 2, 304). — Nadeln (aus Essigester). F: 100°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol und kaltem Benzol, leicht löslich in heißem Alkohol und heißem Benzol. — Verharzt beim Erhitzen auf 150—200°.

N-Benzoyl-N-phenyl-hydrazin, α-Benzoyl-phenylhydrazin $C_{13}H_{12}ON_2 = C_6H_5$. N(CO· C_6H_5)·NH₂ (S. 250). B. Das Hydrochlorid entsteht beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die kalte alkoholische Lösung von Acetaldehyd-benzoylphenylhydrazon (Lockemann, B. 43, 2226). {Beim Kochen von β-Acetyl-α-benzoyl-phenylhydrazin ... (WIDMAN, B. 26, 947; Nova Acta Reg. Soc. Scient. Upsal. [3] 16}; Pellizzari, G. 41 II, 38). — Gibt mit rotem 4-Methyl-benzochinon-(1.2) in Chloroform 2-Benzoyloxy-4-methyl-azobenzol (McPherson, Boord, Am. Soc. 33, 1529). Liefert beim Erhitzen mit Benzamid 1.3.5-Triphenyl-1.2.4-triazol (Syst. No. 3813) (P.).

 α - [α - Phenylimino - benzyl] - phenylhydrazin $C_{19}H_{17}N_3=C_6H_5\cdot N(NH_2)\cdot C(C_6H_5):N\cdot C_6H_5$ (S. 251). B. Zur Bildung aus Phenylhydrazin und N-Phenyl-benzimidehlorid vgl. Busch, Ruppenthal, B. 43, 3006. — Löst sich in verd. Essigäure. — Liefert mit Benzaldehyd in Alkohol Benzaldehyd-[(α -phenylimino-benzyl)-phenylhydrazon] $C_6H_5\cdot N-N$ (S. 66); bei der Reaktion in Benzol erhält man Benzanilid. Bei der Einw. von Phosgen in Benzol entsteht die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 4671).

N-[4-Chlor-benzoyl]-N-phenyl-hydrazin, α -[4-Chlor-benzoyl]-phenylhydrazin $C_{13}H_{11}ON_2Cl = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot C_6H_4Cl) \cdot NH_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die kalte Lösung von Acetaldehyd-[(4-chlor-benzoyl)-phenylhydrazon] in Alkohol (Lockemann, B. 43, 2230). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 128—129°. — $C_{13}H_{11}ON_2Cl + HCl$. Nadeln (aus wäßrig-alkoholischer Salzsäure). F: 192—193°.

N-[3-Nitro-benzoyl]-N-phenyl-hydrazin, α -[3-Nitro-benzoyl]-phenylhydrazin $C_{13}H_{11}O_3N_3=C_6H_5\cdot N(CO\cdot C_6H_4\cdot NO_2)\cdot NH_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die kalte Lösung von Acetaldehyd-[(3-nitro-benzoyl)-phenylhydrazon] in Alkohol (Lockemann, B. 43, 2228). — Gelbliche Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 123—124°. Ziemlich leicht löslich in Methanol, Alkohol und Benzol, sehr schwer in Äther. — $C_{13}H_{11}O_3N_3+HCl$. Gelbliche Nadeln (aus wäßrig-alkoholischer Salzsäure). F: 176—177° (Zers.).

N-[4-Nitro-benzoyl]-N-phenyl-hydrazin, α -[4-Nitro-benzoyl]-phenylhydrazin $C_{13}H_{11}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot NH_2 \cdot B$. Das Hydrochlorid entsteht beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die kalte Lösung von Acetaldehyd-[(4-nitro-benzoyl)-phenylhydrazon] in Alkohol (Lockemann, B. 43, 2227). — Hellgelbe Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 141—142°. Ziemlich leicht löslich in Methanol, Alkohol und Benzol, schwer in Äther. — $C_{13}H_{11}O_3N_3 + HCl$. Hellgelbe Nadeln (aus alkoh. Salzsäure). Sintert bei ca. 183°. F: 195° bis 196° (Zers.). Unlöslich in Chloroform, Äther, Benzol und Ligroin, ziemlich leicht löslich in Methanol und Alkohol, ziemlich schwer in Wasser; wird beim Lösen teilweise gespalten.

Acetaldehyd-benzoylphenylhydrazon $C_{15}H_{14}ON_2 = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot N:CH \cdot CH_3$ (S. 251). Tafeln und Würfel (aus verd. Alkohol). F: 90—91° (LOCKEMANN, B. 43, 2226). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die kalte alkoholische Lösung entsteht das Hydrochlorid des α -Benzoyl-phenylhydrazins.

Acetaldehyd - [(4 - chlor - benzoyl) - phenylhydrazon] $C_{15}H_{13}ON_2Cl = C_6H_5 \cdot N(CO\cdot C_6H_4Cl) \cdot N:CH \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von 4-Chlor-benzoylchlorid auf Acetaldehyd-phenylhydrazon in trocknem Pyridin + Äther (Lockemann, B. 43, 2228). — Krystallisiert aus Ligroin oder Petroläther in gelben Tafeln und in farblosen (unbeständigen) Prisnen; beim Umkrystallisieren aus verd. Alkohol erhält man die farblose Form allein. Beide Formen schmelzen bei 90—91° und sind leicht löslich in Methanol, Alkohol, Äther, Benzol, heißem Ligroin und heißem Petroläther.

Acetaldehyd-[(8-nitro-benzoyl)-phenylhydrazon] $C_{15}H_{13}O_3N_3 = C_0H_5 \cdot N(CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot N : CH \cdot CH_3$. B. .Durch Einw. von 3-Nitro-benzoylchlorid auf Acetaldehyd-phenylhydrazon in trocknem Pyridin + Äther (Lockemann, B. 43, 2228). — Gelbliche Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 124—125°. Ziemlich leicht löslich in Methanol, Alkohol und Benzol, schwer in Äther.

Acetaldehyd-[(4-nitro-benzoyl)-phenylhydrazon] $C_{15}H_{13}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot N \cdot CH \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von 4-Nitro-benzoylchlorid auf Acetaldehyd-phenylhydrazon in trocknem Pyridin + Äther (Lockemann, B. 43, 2226). — Hellgelbe Prismen (aus verd. Alkohol oder aus Alkohol + Äther). F: 116—117°. Leicht löslich in Benzol, ziemlich schwer in kaltem Methanol und Alkohol, fast unlöslich in Äther.

Benzaldehyd- $[(\alpha-\text{phenylimino-benzyl})-\text{phenylhydrazon}]$ $C_{36}H_{21}N_3=C_6H_5\cdot N(N:CH\cdot C_6H_5)\cdot N\cdot C_6H_5\cdot N\cdot C_8H_6$. B. Aus $\alpha-[\alpha-\text{Phenylimino-benzyl}]-\text{phenylhydrazin}$ (S. 65) und Benzaldehyd in Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur (Busch, Ruppental, B. 43, 3007). — Nadeln (aus Alkohol). Wird bei ca. 155° gelb; F: 159—160°. Leicht löslich in Benzol, Äther und siedendem Alkohol. — Spaltet beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure Benzaldehyd ab.

3-Nitro-benzaldehyd- $[(\alpha$ -phenylimino-benzyl)-phenylhydrazon] $C_{26}H_{20}O_2N_4 = C_6H_5\cdot N(N:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2)\cdot C(C_6H_5):N\cdot C_6H_5.$ B. Aus $\alpha\cdot [\alpha\cdot Phenylimino-benzyl]$ -phenylhydrazin und 3-Nitro-benzaldehyd beim Kochen in Alkohol (Busch, Ruppenthal, B. 43, 3008). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 173°. Leicht löslich in Chloroform, löslich in Benzol, schwer löslich in Äther und Alkohol.

Diacetyl-bis-benzoylphenylhydrazon $C_{30}H_{26}O_2N_4=C_6H_5\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot N:C(CH_3)\cdot C(CH_3):N\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_5$. B. Aus Diacetyl und salzsaurem α -Benzoyl-phenylhydrazin in methylalkoholischer Lösung (Auwers, A. 378, 255). — Nadeln (aus Eisessig). F: 249°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln.

- [d-Campher]-chinon-benzoylphenylhydrazon-(3) $H_{2C}-C(CH_3)-CO$ $C_{23}H_{24}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Campher-chinon und salzsaurem α -Benzoyl-phenylhydrazin in Methanol auf dem Wasserbad (Auwers, A. 378, 253). $H_{2C}-CH_3-C:N\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_5$ Nadeln (aus Alkohol). F: 153°. Leicht löslich in Methanol. Alkohol, Eisessig und Benzol, schwer in Ligroin. Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig Benzanilid. Wird durch alkoh. Kalilauge schon in der Kälte verseift.
- p Xylochinon mono benzoylphenylhydrazon $C_{21}H_{18}O_{2}N_{2} = C_{6}H_{5}\cdot N(CO\cdot C_{6}H_{5})\cdot N:C<\frac{C(CH_{3}):CH}{C(CH_{3})}>CO.$ B. Aus p-Xylochinon und salzsaurem α -Benzoylphenylhydrazin in Wasser (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1303). Krystallisiert aus Ligroin in gelben Prismen, die bei 122—124° schmelzen und bei weiterem Erhitzen in orangefarbene Krystalle vom Schmelzpunkt 154—155° übergehen. Die stabile orangefarbene Modifikation erhält man auch bei der Krystallisation aus Äther oder verd. Methanol oder beim Befeuchten der gelben Form mit Äther. Geht beim Erwärmen mit alkoh. Natronlauge in 4-Oxy-2.5-dimethyl-azobenzol über. Über Versuche zur Umlagerung in 4-Benzoyloxy-2.5-dimethyl-azobenzol durch Einw. von Natriumhydroxyd in Äther oder von schwacher alkoholischer Natronlauge bei Zimmertemperatur vgl. v. Au., M.

Acenaphthenchinon - mono - benzoylphenylhydrazon $C_{25}H_{16}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von Acenaphthenchinon und salzsaurem α -Benzoyl-phenylhydrazin in Alkohol bis zum Sieden (Auwers, A. 378, 252). — Örangerote Nadeln (aus Alkohol oder Aceton). F: 170°. Leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in Alkohol und Eisessig, schwer in Äther und Ligroin. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig Benzanilid. Wird durch Ammoniak, Sodalösung oder Anilin schon in der Kälte zu Acenaphthenchinon-monophenylhydrazon verseift.

Benzil-mono-benzoylphenylhydrazon $C_{27}H_{20}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot N : C(C_6H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$. CO · C_6H_5 · B. Durch Kochen äquimolekularer Mengen von Benzil und salzsaurem α -Benzoylphenylhydrazin in Methanol (Auwers, A. 378, 255). — Nadeln (aus Ligroin). F: 176°. Löslich in Alkohol, ziemlich schwer löslich in Ligroin, schwer in Eisessig. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig Benzanilid. — Färbt sich auf Zusatz von Laugen carminrot.

Anthrachinon - mono - benzoylphenylhydrazon $C_{27}H_{18}O_2N_2 = OC < C_6H_4 > C:N\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_5$. B. Aus 10.10-Dibrom-anthron-(9) und α -Benzoylphenylhydrazin in siedendem Alkohol in Gegenwart von Natriumcarbonat (K. H. Meyer, Zahn, A. 396, 162). — Orangegelbe Krystalle (aus Benzin). F: 172—173° (Rotfärbung). Ziemlich leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln, schwer in Äther und Ligroin. Die verd. Lösungen sind gelb, die konzentrierteren rötlichgelb. — Wird durch alkoh. Kalilauge schon in der Kälte unter Bildung von Benzoesäure und ms-Benzolazo-anthranol (S. 46) verseift. Wird durch Kochen mit verd. Essigsäure oder verd. alkoholischer Salzsäure in Anthrachinon und α -Benzoyl-phenylhydrazin gespalten. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

3 - Benzoylphenylhydrazon des Pentantrions - (2.3.4), $\beta.\delta$ - Dioxo - γ - benzoylphenylhydrazono-pentan $C_{18}H_{16}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot N:C(CO \cdot CH_5)_2$ (S. 253). B. Aus dem 3-Phenylhydrazon des Pentantrions - (2.3.4) und Benzoylchlorid in Natronlauge (Auwers, A. 378, 257). — Liefert bei der Reduktion mit Zink und Eisessig Benzanilid. Wird durch alkoh. Alkali schon in der Kälte verseift.

- Salicylaldehyd-benzoylphenylhydrazon $C_{20}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot OH$ (S. 254). B. Aus 2-Benzoyloxy-benzaldehyd-benzoylphenylhydrazon durch Einw. von alkoh. Kalilauge bei Zimmertemperatur oder von alkoh. Ammoniak auf dem Wasserbad (Lockemann, Lucius, B. 46, 1020). Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 169—170°. Leicht löslich in Methanol, Alkohol, Äther, Eisessig und Benzol, schwerer in Petroläther und Ligroin. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig 2-Oxy-benzylamin und Benzanilid. Gibt mit Eisenchlorid in Alkohol eine dunkelblaugrüne Färbung.
- 2-Benzoyloxy-benzaldehyd-benzoylphenylhydrazon, Benzoylsalicylaldehyd-benzoylphenylhydrazon $C_{27}H_{20}O_3N_2=C_6H_5\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$ (S. 254). B. Aus Salicylaldehyd-phenylhydrazon und 2 Mol Benzoylchlorid in Pyridin + Ather (Lockemann, Lucius, B. 46, 1018) oder aus Salicylaldehyd-phenylhydrazon und 2,5 Mol Benzoylchlorid in Natronlauge (Lo., Lu.). Krystalle (aus Toluol + Ligroin). F: 170—171°. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig auf dem Wasserbad Benzanild und N-[2-Oxy-benzyl]-benzamid. Wird durch alkoh. Kalilauge bei Zimmertemperatur oder durch alkoh. Ammoniak auf dem Wasserbad zu Salicylaldehyd-benzoyl-phenylhydrazon, bei kurzem Erwärmen mit alkoh. Kalilauge zu Salicylaldehyd-phenyl-hydrazon verseift.
- N'-Acetyl-N-benzoyl-N-phenyl-hydrazin, β -Acetyl- α -benzoyl-phenylhydrazin $C_{15}H_{14}O_2N_2=C_6H_5\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 254). B. Aus β -Acetyl-phenylhydrazin und Benzoylchlorid in siedendem Benzol (Pellizzari, G. 41 II, 38).
- N'-Acetyl-N-[4-nitro-benzoyl]-N-phenyl-hydrazin, β -Acetyl- α -[4-nitro-benzoyl]-phenylhydrazin $C_{15}H_{13}O_4N_3=C_5H_5\cdot N(CO\cdot C_6H_4\cdot NO_2)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von α -[4-Nitro-benzoyl]-phenylhydrazin mit Acetanhydrid (Lockemann, B. 43, 2227). Hellgelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 184—185°. Leicht löslich in Alkohol und Methanol, schwer in Äther und Benzol.
- N'-Benzoyl-N-phenyl-hydrazin, β-Benzoyl-phenylhydrazin $C_{13}H_{12}ON_2 = C_6H_5$ · NH·NH·CO· C_6H_8 (S. 255). B. Durch Erhitzen von Dibenzamid mit Phenylhydrazin auf 150° (Wolchowe, M. 37, 480). Durch Behandeln von α-Nitroso-β-benzoyl-phenylhydrazin mit Zinnchlorür und wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Thiele, Sieglitz, A. 375, 335). Durch Einw. von Benzaldehyd auf das Kaliumsalz der Benzolazoameisensäure (Syst. No. 2092) in siedender wäßrig-alkoholischer Lösung (Angell, R. A. L. [5] 26 I, 97; G. 47 I, 222). Absorptionsspektrum der alkoh. Lösung: Merriman, Soc. 103, 1848. Gibt beim Erhitzen mit Benzamid 1.3.5-Triphenyl-1.2.4-triazol (Syst. No. 3813) (Pellizzari, G. 41 II, 37).
- β -[α-Phenylimino-benzyl]-phenylhydrazin bezw. [α-Anilino-benzal]-phenylhydrazin C₁₉H₁₇N₃ = C₆H₅·NH·NH·C(C₆H₅):N·C₆H₅ bezw. C₈H₅·NH·N:C(C₆H₅)·NH·C₆H₅ (S. 256). B. Zur Bildung aus N-Phenyl-benzimidahlorid und Phenylhydrazin vgl. Busch, Ruppenthal, B. 43, 3006. Unlöslich in verd. Essigsäure. Gibt bei der Oxydation mit Quecksilberoxyd in Alkohol ω-Benzolazo-ω-phenylimino-toluol (Syst. No. 2092). Liefert beim Erwärmen mit Formaldehyd in alkoh. Lösung 1.3.4-Triphenyl-1.2.4-triazolin; reagiert analog mit Benzaldehyd.
- N'-[2-Brom-benzoyl]-N-phenyl-hydrazin, β -[2-Brom-benzoyl]-phenylhydrazin $C_{13}H_{11}ON_2Br=C_6H_5$. NH·NH·CO·C $_6H_4Br$. B. Durch Einw. von Phenylhydrazin auf 2-Brom-benzoyleyanid in Äther (Wislicenus, M. Fischer, B. 43, 2241). Nadein (aus Alkohol). F: 190—198°. Gibt mit konz. Schwefelsäure und wenig Eisenchlorid eine intensivviolette Färbung.
- N'-[2-Nitro-benzoyl]-N-phenyl-hydrazin, β -[2-Nitro-benzoyl]-phenylhydrazin $C_{13}H_{11}O_{2}N_{3}=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}$ (S. 257). Liefert, in Äther suspendiert, beim Einleiten von nitrosen Gasen [2-Nitro-benzoyl]-phenyl-diimid (Syst. No. 2092) (Gastaldi, G. 41 II, 319).
- N'-[3-Nitro-benzoyl]-N-phenyl-hydrazin, β -[3-Nitro-benzoyl]-phenylhydrazin $C_{13}H_{11}O_3N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 257). Löslich in heißem Alkohol, schwer löslich in kaltem Alkohol, fast unlöslich in Äther, Benzol und Chloroform (Gastaldi, G. 41 II, 320). Liefert, in Äther suspendiert, beim Einleiten von nitrosen Gasen [3-Nitro-benzoyl]-phenyl-diimid.
- N'-[4-Nitro-benzoyl]-N-phenyl-hydrazin, β -[4-Nitro-benzoyl]-phenylhydrazin $C_{13}H_{11}O_3N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 257). Liefert, in Ather suspendiert, mit nitrosen Gasen [4-Nitro-benzoyl]-phenyl-diimid (Gastaldi, G. 41 II, 321).
- N-Benzoyl-N.N'-diphenyl-hydrazin, N-Benzoyl-hydrazobenzol $C_{19}H_{16}ON_2 = C_6H_5\cdot NH\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_5$ (S. 258). B. In geringer Menge aus Azobenzol und Benzaldehyd beim Erhitzen auf ca. 110° (Stollé, B. 45, 289). Liefert bei der Einw. von Äthylnitrit und alkoh. Salzsäure N'-Nitroso-N-benzoyl-hydrazobenzol (Nomblot, C. r. 150, 339; Bl. [4] 7, 674).

[α-Nitro-bensal]-phenylhydrazin, "Phenylnitroformaldehyd-phenylhydrazon" (Bensolazo-phenylnitromethan) $C_{13}H_{11}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(NO_3) \cdot C_6H_5$ (S. 259). B. Aus α-Nitroso-β-bensal-phenylhydrazin beim Aufbewahren in äther. Lösung (Busch, Kunder, B. 49, 223). — Spaltet beim Erhitzen Stickstoffdioxyd ab (Ciusa, Toschi, R. A. L. [5] 22 II, 493 Anm. 2; C., Benelli, R. A. L. [5] 24 II, 20). Liefert beim Kochen in trocknem Xylol außer Stickstoffdioxyd eine farblose Verbindung $C_{21}H_{19}O_2N_3$, die bei 170° schmilzt und bei der Hydrolyse Phenylhydrazin liefert, und eine rote substanz vom Schmelzpunkt 195° (C., B.).

S. 259, Textzeile 22 v. u. statt "908" lies "308".

N.N'-Dibenzoyl-N-phenyl-hydrazin, $\alpha.\beta$ -Dibenzoyl-phenylhydrazin $C_{20}H_{16}O_{2}N_{2}=C_{6}H_{5}\cdot N(CO\cdot C_{6}H_{5})\cdot NH\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$ (S. 261). Darst. Man fügt zu 10 g Phenylhydrazin in 150 cm³ Benzol allmählich 21,5 g Benzoylchlorid und kocht die Lösung 10 Stdn. (Pellizzari, G. 41 II, 38). — Beim Einleiten von Ammoniak in die Schmelze bei 280° entsteht u. a. 1.3.5-Triphenyl-1.2.4-triazol (Syst. No. 3813).

N.N´- Dibenzoyl - N.N´- diphenyl - hydrazin, N.N´- Dibenzoyl - hydrazobensol $C_{26}H_{20}O_2N_2=C_6H_5\cdot N(C0\cdot C_6H_5)\cdot N(C_6H_5)\cdot C0\cdot C_6H_5$. Ein Produkt vom Schmelzpunkt 55°, dem Simonyi (B. 47, 2662) diese Konstitution zuschreibt, wurde beim Erhitzen äquimolekularer Mengen Hydrazobenzol und Benzoesäureanhydrid auf 140° erhalten. Dieses Produkt liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid im Rohr auf 138° eine olivfarbene Verbindung $C_{36}H_{30}N_2Cl_4$ (F: 85°), beim Erwärmen mit rauchender Salpetersäure und Eisessig auf 90° eine zinnoberrote Verbindung $C_{36}H_{18}O_6N_4$ (F: 140°) (S.).

 α -[α-Phenylhydrazono-benzyl]- β -benzoyl-phenylhydrazin, N^{α} -Diphenyl- N^{β} -benzoyl-benzhydrazidin $C_{36}H_{32}ON_4 = C_6H_5 \cdot N[C(C_6H_5):N \cdot NH \cdot C_6H_5] \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Bei der Einw. von Sauerstoff auf Benzaldehyd-phenylhydrazon in Alkohol in Gegenwart von Eisessig, neben anderen Produkten (Busch, Kunder, B. 49, 2348) oder in größerer Menge bei der Oxydation von Benzaldehyd-phenylhydrazon in einer gesättigten alkoholischen Lösung von β -Benzoyl-phenylhydrazin in Gegenwart von etwas Eisessig (B., K., B. 49, 2351). Durch Umlagerung von 2.3-Diphenyl-1-benzal-4-benzoyl-tetrazan (Syst. No. 2244) in essigsaurer alkoholischer Suspension (B., K.). — Benzolhaltige Nadeln (aus Benzol). Schmilzt bei 65° unter Abgabe von Benzol. Schwach gelbliche Blätter mit 1 Mol Alkohol (aus Alkehol), die bei 110° Alkohol abgeben und an der Luft verwittern. Lösungsmittelfreie Nadeln oder Säulen (aus verd. Alkohol). F: 177° (Zers.). Leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform, löslich in siedendem Alkohol, ziemlich schwer löslich in Petroläther. Löst asch leicht in alkoh. Kalileuge. — Gibt beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure α . β -Dibenzoyl-phenylhydrazin und Phenylhydrazin. Liefert mit Natriumnitrit in essigsaurer Lösung N^{β} -Nitroso- N^{α} . N^{β} -diphenyl- N^{β} -benzoyl-benzhydrazidin (Syst. No. 2067). — Gibt mit konz. Schwefelsäure und wenig Eisenchlorid eine viclette Färbung.

N'-[2.4-Dinitro-phenacetyl]-N-phenyl-hydrazin, 2.4-Dinitro-phenylessigsäure-phenylhydrazid $C_{14}H_{12}O_5N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_6H_3(NO_4)_4$. B. Aus 2.4-Dinitro-phenylessigsäurechlorid und Phenylhydrazin (Pfeiffer, A. 412, 301). — Hellgelbe Nadeln. F: 174—176°. Die Lösung in alkoh. Kalilauge ist undurchsichtig violett.

[\$\alpha\$ - Nitro - \$\gamma\$ - phenyl - propyliden] - phenylhydrazin, ,,Nitrohydrozimtaldehyd-phenylhydrazon" (\$\gamma\$-Benzolazo-\$\gamma\$-nitro-\$\alpha\$-phenyl-propan) \$C_{15}H_{15}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N: \$C(NO_2) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5\$. Rote Nadeln. F: 133—1340 (v. Braun, Kruber, B. 45, 396).

N'-[8.5-Dinitro-2.4.6-trimethyl-benzoyl]-N-phenyl-hydrazin, β -[8.5-Dinitro-2.4.6-trimethyl-benzoyl]-phenylhydrazin $C_{16}H_{16}O_5N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_6(NO_2)_2$ (CH₃)₃ (S. 263). Vgl. darüber a. Kunckell, C. 1918 I, 1770.

Kupplungsprodukte aus Phenylhydrazin und acyclischen sowie isocyclischen Polycarbonsäuren.

Oxalsäure-amid-phenylhydraxid, Oxamidsäure-phenylhydraxid $C_0H_0O_1N_3 = C_0H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 264). B. Aus Oxamidsäureazid und Phenylhydrazin in kaltem Äther (Curtius, J. pr. [2] 91, 429). Durch Einw. von Phenylhydrazin auf N-Äthoxalylacetylacetonamin (Ergw. Bd. II, S. 237) oder auf Benzoylaceton-āthoxalylimid (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 367) in Alkohol (Benary, Reiter, Soenderof, B. 50, 85, 86). Durch Erwärmen von β -Oxalamino-crotonsäureäthylester (Ergw. Bd. III/IV, S. 229) mit Phenylhydrazin in $50^{\circ}/_{\circ}$ iger Essigsäure auf dem Wasserbad (B., R., S., B. 50, 83). — Hellgelbe Blättchen (aus Eisessig). F: 232—233° (C.), 235° (B., R., S.).

Oxalsäure-bis-phenylhydraxid $C_{14}H_{14}O_{2}N_{4}=[C_{0}H_{5}\cdot NH\cdot NH\cdot CO-]_{2}$ (S. 267). B. Durch Einw. von 1 Mol Oxalylchlorid in Benzol auf 4 Mol Phenylhydraxin in absol. Äther (Folpmers, R. 34, 46). — F: 277°. — Löst sich in konz. Schwefelsäure nur in Gegenwart von Oxydationsmitteln mit rotvioletter Farbe.

Oxalsäure-bis- $[\beta$ -methyl- β -phenyl-hydrazid] $C_{18}H_{18}O_{2}N_{4} = [C_{6}H_{5}\cdot N(CH_{3})\cdot NH\cdot CO-]_{2}$. B. Durch Erhitzen von salzsaurem N-Methyl-N-phenyl-hydrazin mit Oxalylchlorid in Benzol (Folfmers, R. 34, 57). — Nadeln und Tafeln (aus Alkohol). F: 196—197°. Leicht löslich in Chloroform und Aceton, ziemlich leicht in Methanol, schwer in Benzol, unlöslich in Petroläther und Wasser. Löst sich leicht in verd. Alkalien mit gelber Farbe. — Liefert mit 1 Mol Oxalylchlorid in siedendem Benzol eine Verbindung $C_{18}H_{16}O_{4}N_{4}$ (s. u.). — Löst sich in konz. Schwefelsäure in Gegenwart von Oxydationsmitteln mit roter Farbe.

Verbindung $C_{18}H_{16}O_4N_4$. Das Mol.-Gew. wurde in Aceton ebullioskopisch bestimmt. — B. Durch mehrtägiges Kochen äquimolekularer Mengen Oxalsäure-bis- $[\beta$ -methyl- β -phenyl-hydrazid] und Oxalylchlorid in Benzol (Foldmers, R. 34, 63). — Rote Krystalle (aus Benzol). F: 229—230° (Zers.). Absorptionsspektrum in Chloroform: F. — Zersetzt sich in Alkohol oder bei längerem Kochen mit Wasser oder beim Erhitzen mit Kalilauge unter Bildung von Oxalsäure-bis- $[\beta$ -methyl- β -phenyl-hydrazid]. Liefert mit 3.4-Diaminc-toluol in absol. Alkohol 2.3-Dioxy-6-methyl- β -phenyl-hydrazid Oxalsäure-bis- $[\beta$ -methyl- β -phenyl-hydrazid]. Gibt mit N-Methyl-N-phenyl-hydrazin Oxalsäure-bis- $[\beta$ -methyl- β -phenyl-hydrazid].

Oxalsäure-bis- $[\beta.\beta$ -diphenyl-hydrazid] $C_{26}H_{22}O_2N_4 = [(C_6H_5)_2N\cdot NH\cdot CO-]_2$. B. Durch Erhitzen von salzsaurem N.N-Diphenyl-hydrazin mit Oxalylchlorid in Benzol (Folymers, R. 34, 58). — Zersetzt sich bei 335—336°. Unlöslich in den meisten Lösungsmitteln; 150 cm³ siedendes Nitrobenzol lösen 3,4 g. Löst sich in alkoh. Natronlauge und Kalilauge.

Phenylhydrazono - nitroessigsäureäthylester, Nitroglyoxylsäure - äthylesterphenylhydrazon (Benzolazo - nitroessigsäureäthylester) $C_{10}H_{11}O_4N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N$: $C(NO_2) \cdot CO_2 \cdot C_3H_5$. B. Aus dem Ammoniumsalz des Nitroessigsäureäthylesters und wäßr. Benzoldiazoniumchlorid-Lösung (K. H. MEYER, WERTHEIMER, B. 47, 2382). — Orangegelbe Krystalle (aus Gasolin). F: 60°. Zersetzt sich bei längerem Aufbewahren. Löst sich in organischen Lösungsmitteln mit hellgelber, in Alkali mit roter Farbe.

Phenylhydrazono - nitroacetamid, Nitroglyoxylsäure - amid - phenylhydrazon, (Benzolazo - nitroessigsäure - amid) $C_8H_8O_3N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(NO_2)\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 271). Färbt Wolle gelb (Steinkopf, J. pr. [2] 81, 207 Anm. 2).

Phenylhydrazono - nitroacetonitril, "Nitrocyanformaldehyd - phenylhydrazon" (Benzolazo-nitroessigsäure-nitril) $C_8H_6O_2N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(NO_2)\cdot CN$ (S. 271). Die wäßr. Lösung färbt Wolle intensiv gelb (Steinkopf, J. pr. [2] 81, 207).

Glutarsäure-bis-phenylhydrazid $C_{17}H_{20}O_2N_4=(C_0H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2)_2CH_2$. B. Aus 1 Tl. Glutarsäure und 2 Tln. Phenylhydrazin in $50^{\circ}/_{\circ}$ iger Essigsäure (Scheiber, B. 44, 2427). Aus Glutaryl-bis-acetessigsäureäthylester (Ergw. Bd. III/IV, S. 297) und Phenylhydrazin (Sch.). — Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 217—218°.

α.ε-Dinitro-α.ε-bis-phenylhydrazono-pentan (α.ε-Bis-benzolazo-α.ε-dinitro-pentan) $C_{17}H_{18}O_4N_6=[C_0H_5\cdot NH\cdot N:C(NO_2)\cdot CH_2]_2CH_2$. B. Aus dem Natriumsalz des 1.5-Dinitro-pentans durch Einw. von Benzoldiazoniumsulfat (v. Braun, Sobecki, B. 44, 2531). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 169°.

Adipinsäure-bis-phenylhydrazid $C_{18}H_{22}O_2N_4 = [C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CH_3 -]_2$. B. Aus Adipinsäure und Phenylhydrazin in $50^0/_0$ iger Essigsäure (Schefber, B. 44, 2428). Aus Adipinyl-bis-acetessigsäureäthylester und Phenylhydrazin (Sch.). — Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 206—207°.

α.η - Dinitro - α.η - bis - phenylhydrazono - heptan (α.η-Bis-benzolazo-α.η-dinitro-heptan) $C_{10}H_{20}O_4N_6=[C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(NO_2)\cdot CH_2\cdot CH_2]_2CH_2$. B. Aus dem Natriumsalz des 1.7-Dinitro-heptans und Diazobenzol (v. Braun, Danziger, B. 46, 106). — Gelbrote Krystalle (aus Alkohol). F: 139°.

Dipropylmalonsäure-bis-phenylhydrasid $C_{31}H_{39}O_2N_4 = (C_8H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO)_2C(CH_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Dipropylmalonsäuredichlorid und Phenylhydrasin in Benzol (Freund, Fleischer, A. 399, 231). — Gelbliche Krystalldrusen (aus Alkohol). F: 216—217°. — Liefert beim Erhitzen mit Phosgen in Toluol im Rohr auf 100° die Verbindung $[C_2H_2\cdot N_2]$

 $\begin{bmatrix} C_0H_5 \cdot N - N \\ OC - O \end{bmatrix} C - \begin{bmatrix} C(CH_2 \cdot C_2H_5)_2 \text{ (Syst. No. 4709)}. \end{bmatrix}$

Phthalsäure-bis-phenylhydrazid $C_{50}H_{18}O_{5}N_{4} = (C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot NH\cdot CO)_{5}C_{6}H_{4}$ (S. 275). B. Beim Erhitzen von Phenylhydrazin mit Phthalsäureanhydrid in Alkohol (SCHEIBER, A. 389, 151). Bei der Einw. von Phenylhydrazin auf Phthalylbenzoylaceton (Syst. No. 2499) in Äther (SCH.). — Liefert mit Eisessig $\beta.\beta$ -Phthalyl-phenylhydrazin.

 $\begin{array}{lll} \alpha.\delta\text{-}Dinitro\text{-}\alpha.\delta\text{-}bis\text{-}phenylhydrazono\text{-}\beta.\gamma\text{-}diphenyl\text{-}butan & (\alpha.\delta\text{-}Bis\text{-}benzolazo-}\alpha.\delta\text{-}dinitro\text{-}\beta.\gamma\text{-}diphenyl\text{-}butan) & C_{38}H_{24}O_4N_6 = [C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(NO_2)\cdot CH(C_6H_5)-]_2. & B.\\ \text{Aus h\"oherschmelzendem } \alpha.\delta\text{-}Dinitro\text{-}\beta.\gamma\text{-}diphenyl\text{-}butan in methylalkoholischer Natrium-} \end{array}$

methylat-Lösung durch Einw. von Benzoldiazoniumacetat (Sonn, Schellenberg, B. 50, 1517). — Orangerote bezw. gelbe Prismen oder Tafeln (aus Xylol). Schmilzt bei langsamem Erhitzen bei 213—214° (unkorr.; Zers.). Ziemlich schwer löslich in Chloroform, ziemlich leicht in heißem Xylol, sehr schwer oder unlöslich in den übrigen organischen Lösungsmitteln.

Kupplungsprodukte aus Phenylhydrazin und Kohlensäure.

a) Derivate der Phenylhydrazin-α-carbonsäure C₆H₅·N(CO₂H)·NH₂.

Phenylhydrazin- α -carbonsäureäthylester, [α -Phenyl-hydrazino]-ameisensäureäthylester $C_9H_{12}O_2N_2=C_6H_5\cdot N(NH_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (S. 276). B. Durch Kochen von β -Benzalphenylhydrazin- α -carbonsäureäthylester mit alkoh. Schwefelsäure (Busch, Limpach, B. 44, 1583). — Ziemlich leicht löslich in Wasser. — Gibt mit Phenylsenföl in Äther 1.4-Diphenylthiosemicarbazid-carbonsäure-(1)-äthylester (S. 74). — Hydrochlorid. Nadeln. F: 1570 bis 1589.

- 2-Phenyl-semicarbazid $C_7H_9ON_3 = C_6H_5 \cdot N(NH_9) \cdot CO \cdot NH_9$ (S. 276). Liefert mit Kaliumcyanat in essigsaurer Lösung Phenylhydrazin- $\alpha.\beta$ -dicarbonsäure-diamid (Pellizzari, G. 41 I, 30).
- N-Amino-N-phenyl-guanidin $C_7H_{10}N_4=C_6H_5\cdot N(NH_2)\cdot C(:NH)\cdot NH_2$ (S. 277). B. Das Hydrobromid entsteht neben dem des Anilino-guanidins (S. 71) beim Kochen von Phenylhydrazin-hydrobromid mit Cyanamid in Alkohol; die beiden Salze lassen sich durch Krystallisation aus Alkohol trennen (Pellizzari, G. 41 I, 36). $C_7H_{10}N_4+HBr$. Tafeln (aus Alkohol). F: 219°. Löst sich in Wasser leichter, in Alkohol sehwerer als das Hydrobromid des Anilino-guanidins.
- 2-Phenyl-thiosemicarbazid $C_7H_9N_3S=C_8H_5\cdot N(NH_2)\cdot CS\cdot NH_2$ (S. 278). Lagert sich bei längerem Kochen der alkoh. Lösung in 1-Phenyl-thiosemicarbazid (S. 72) um (Pellizzari, G. 41 I. 34).
- 2.4-Diphenyl-thiosemicarbazid C₁₃H₁₃N₃S = C₆H₅·N(NH₂)·CS·NH·C₆H₅ (S. 278). Geht beim Kochen mit Benzol zum Teil in 1.4-Diphenyl-thiosemicarbazid über (Busch, Limpach, B. 44, 1579). Liefert bei kurzem Kochen mit Acetanhydrid 2.4-Diphenyl-1-acetyl-thiosemicarbazid (S. 71) (MoKee, Soc. 107, 1140). Gibt mit Acetylchlorid 2.4-Diphenyl-1-acetyl-thiosemicarbazid und eine Verbindung C₁₆H₁₃N₃S (F: 161—162°) (MoK.; Busch, Renner, Priv.-Mitt.). Gibt beim Kochen mit Chlorameisensäureäthylester in Benzol (B., L., B. 44, 1579) oder in Chloroform in Gegenwart von Kaliumcarbonat (Nirdlinger, Agree, Am. 44, 236) 2.4-Diphenyl-thiosemicarbazid-carbonsäure-(1)-äthylester (S. 74). Gibt mit Phenylisocyanat in Benzol Phenylhydrazin-β-carbonsäureanilid-α-thiocarbonsäureanilid (S. 74) (B., L., B. 44, 1576). Beim Kochen mit Phenylsenföl in Benzol entsteht hauptsächlich 14-Diphenyl-thiosemicarbazid, beim Erhitzen mit Phenylsenföl auf 140° 3-Phenyl-2.5-bisphenylimino-1.3.4-thiodiazolidin (Syst. No. 4560) (B., L.). Liefert mit Benzoesäure-phenyl-imid-chlorid in siedendem Benzol das Hydrochlorid einer Verbindung C₂₀H₁₈N₃S (s. u.) und 1.3.4-Triphenyl-1.2.4-triazolthion-(5) (Syst. No. 3876) (B., Schneider, J. pr. [2] 89, 322).

Verbindung $C_{20}H_{15}N_3S$. B. Das Hydrochlorid entsteht neben 1.3.4-Triphenyl-1.2.4-triazolthion-(5) aus 2.4-Diphenyl-thiosemicarbazid und Benzoesäure-phenylimid-chlorid in siedendem Benzol (Busch, Schneider, J. pr. [2] 89, 322). — Ziegelrot. — Geht in Alkohol oder Äther in 1.4.5-Triphenyl-3.5-endothio-1.2.4-triazolin (Syst. No. 4671) über. — $C_{20}H_{15}N_3S+HCl$. Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 290°.

- 2-Phenyl-4-[campheryl-(3)]-thiosemicarbazid $C_{17}H_{23}ON_3S=C_6H_5\cdot N(NH_2)\cdot CS\cdot NH\cdot C_{10}H_{15}O$ (S. 279). Kolloidchemisches Verhalten der Lösungen: Hatschek, C. 1913 I, 269.
- 1-Methyl-2.4-diphenyl-semicarbazid $C_{14}H_{15}ON_3 = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot NH \cdot C_6H_6) \cdot NH \cdot CH_3$. B. Neben 2-Methyl-1.4-diphenyl-semicarbazid beim Kochen von 2-Methyl-1.4-diphenyl-urazol (Syst. No. 3888) mit alkoh. Kalilauge (Busch, Limpach, B. 44, 578). Täfelchen (aus verd. Alkohol). F: 140°. Leicht löslich in heißem Benzol und heißem Alkohol, löslich in Äther, fast unlöslich in Petroläther. Liefert beim Erwärmen mit Thiophosgen in Benzol 1-Methyl-2.4-diphenyl-semicarbazid-thiocarbonsäure-(1)-chlorid (S. 75).
- 1-Methyl-2.4-diphenyl-thiosemicarbazid $C_{14}H_{15}N_3S=C_6H_5\cdot N(CS\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot NH\cdot CH_4$. B. Aus 4-Methyl-3-phenyl-5-oxo-2-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin (Syst. No. 4560) durch kurzes Kochen mit alkoh. Kalilauge (Busch, Limpach, B. 44, 575). Blätter oder Nadeln (aus Alkohol). F:-138°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol und Chloroform bei Siedehitze, löslich in Äther, fast unlöslich in Petroläther. Geht beim Erhitzen auf 150° in 2-Methyl-1.4-diphenyl-thiosemicarbazid (S. 73) über. Liefert beim Erwärmen mit Phosgen in Benzol das Hydrochlorid des 4-Methyl-3-phenyl-5-oxo-2-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidins. Hydrochlorid. Nadeln.

- β -Benzal-phenylhydrazin- α -carbonsäureäthylester $C_{16}H_{16}O_2N_2=C_6H_5\cdot N(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot N:CH\cdot C_6H_5$ (S. 281). B. Aus Benzaldehyd-phenylhydrazon und Chlorameisensäureäthylester in Benzal bei Gegenwart von Pyridin (Busch, Limpach, B. 44, 1583). Wird durch 2-stündiges Kochen mit alkoh. Schwefelsäure in Phenylhydrazin- α -carbonsäureäthylester und Benzaldehyd gespalten.
- **2.4-Diphenyl-1-acetyl-thiosemicarbazid** $C_{15}H_{15}ON_3S = C_6H_5 \cdot N(CS \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 285). B. Bei der Einw. von Acetylchlorid auf 2.4-Diphenyl-thiosemicarbazid (S. 70) in Benzol (McKee, Soc. 107, 1140). Beim Erwärmen von 1.4-Diphenyl-thiosemicarbazid (S. 72) oder 2.4-Diphenyl-thiosemicarbazid mit Acetanhydrid (McK., Soc. 107, 1139, 1140). Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 133°.
 - b) Phenylhydrazin-β-carbonsäure C₆H₅·NH·NH·CO₂H und ihre Derivate.

Phenylhydrazin- β -carbonsäure, [β -Phenyl-hydrazino]-ameisensäure, ω -Phenylcarbazinsäure $C_7H_8O_2N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO_2H$ (S. 286). — Phenylhydrazinsalz $C_6H_8N_2+C_7H_8O_2N_2$. Schmilzt bei ca. 78° unter Kohlendioxyd-Entwicklung (WILLSTÄTTER, CRAMER, B. 43, 2979); Zersetzung bei weiterem Erhitzen: W., C.; vgl. Green, Wolff, B. 44, 2574.

Phenylhydrazin - β - carbonsäureäthylester, ω - Phenyl - carbazinsäureäthylester $C_0H_{12}O_2N_2=C_0H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (S. 286). B. Durch Reduktion von Benzolazoameisensäureäthylester mit Zinkstaub und Eisessig in Alkohol (Busch, Limpach, B. 44, 1582). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 83°. — Gibt mit Phenylsenföl in alkoh. Kalilauge 1.4 - Diphenyl - thiosemicarbazid - carbonsäure - (1) - äthylester (S. 74), Thio - $C_0H_5\cdot N$ — N carbanilsäure-O- äthylester und die Verbindung der nebenstehenden Formel (Syst. No. 3888) (B., L., B. 44, 1580). — Hydrochlorid. Blätter. Sehr leicht löslich in Alkohol. Wird durch Wasser sofort zersetzt.

Protocatechualdehyd-O³(oder O⁴)-carbonsäurephenylhydrazid-phenylhydrazon $C_{30}H_{18}O_3N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3(OH) \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 1 Mol Protocatechualdehydcarbonat $OHC \cdot C_6H_3 < O > CO$ (Syst. No. 2763) und 2 Mol Phenylhydrazin in Eisessig (Pauly, Schübel, Lockemann, A. 383, 328). — Blättchen (aus Eisessig). F: 186°.

- 4-Äthyl-1-phenyl-semicarbazid $C_9H_{12}ON_3=C_9H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_2H_5$ (S. 288). Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 153° (DIELS, PAQUIN, B. 46, 2007).
- 1.4-Diphenyl-semicarbaxid $C_{13}H_{13}ON_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$ (S. 288). B. Beim Erwärmen von 3-Phenyl-5-oxo-2-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin mit Anilin, neben Thiocarbanilid (Busch, Limpach, B. 44, 570). F: 177°. Gibt beim Erhitzen auf 200° 4-Anilino-1-phenyl-urazol (Syst. No. 3888).
- 1.4.4-Triphenyl-semicarbaxid C₁₉H₁₇ON₃ = C₆H₅·NH·NH·CO·N(C₆H₅)₂. B. Aus Phenylhydrazin und Diphenylcarbamidsäurechlorid in Benzol (v. Meyer, Nicolaus, J. pr. [2] 82, 527) oder in siedendem Äther (Dehn, Platt, Am. Soc. 37, 2128). Tafeln (aus Alkohol). F: 149—150° (D., Pl.). Sehr schwer löslich in Wasser (D., Pl.; v. M., N.). Liefert bei der Oxydation mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung Benzolazoameisensäure-diphenylamid (Syst. No. 2092) (v. M., N.). Geht bei der Einw. von Natriumnitrit in 1-Nitroso-1.4.4-triphenyl-semicarbazid (S. 105) über (v. M., N.). Gibt mit konz. Schwefelsäure eine schwach carminrote, nach Zusatz von Nitrit eine grüne Färbung (v. M., N.).
- 1-Phenyl-4-benzyl-semicarbazid(?) $C_{14}H_{15}ON_3=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CQ\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_5(?)$. B. Aus 3-Phenyl-5-oxo-2-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin (Syst. No. 4560) und Benzylamin (Визси, LIMPACH, B. 44, 571). Blättchen. F: 118°.
- 1-Phenyl-4- β -phenäthyl-semicarbasid $C_{15}H_{17}ON_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus β -Phenäthylisocyanat und Phenylhydrazin in Benzol (Forster, Stötter, Soc. 99, 1338). Nadeln (aus Alkohol). F: 216°. Löslich in siedendem Aceton, schwer löslich in siedendem Benzol und Chloroform, unlöslich in Petroläther.
- 1-Phenyl-4- α -naphthyl-semicarbazid $C_{17}H_{15}ON_3=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_7$. B. Aus Phenylhydrazin und α -Naphthylcarbamidsäureazid in heißem Alkohol (Oliveri-Mandala, G. 44 I, 664). Krystalle (aus Essigsäure). F: 225—226°. Sehr schwer löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Aceton. Wird durch Eisenchlorid zu Benzolazoameisensäure- α -naphthylamid oxydiert.

Anilino-guanidin $C_7H_{10}N_4=C_8H_5\cdot NH\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot NH_2$ bezw. $C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(NH_2)_2$ (S. 290). B. Das Hydrobromid entsteht neben dem des N-Amino-N-phenyl-guanidins (S. 70) beim Kochen von Phenylhydrazin-hydrobromid mit Cyanamid in Alkohol; die beiden

Salze lassen sich durch Krystallisation aus Alkohol trennen (Pellizzari, G. 41 I, 36). — $C_7H_{10}N_4+HBr$. Fast farblose Nadeln (aus verd. Bromwasserstoffsäure). F: 210°. Löst sich in Alkohol leichter, in Wasser schwerer als das Hydrobromid des N-Amino-N-phenyl-guanidins.

- N o Tolyl N' anilinoguanyl thioharnstoff $C_{16}H_{17}N_6S = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (bezw. desmotrope Formen) oder [N' Anilino-N-o-tolyl-guanyl]-thioharnstoff $C_{16}H_{17}N_5S = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot C(:N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot NH \cdot CS \cdot NH_3$ (bezw. desmotrope Formen)¹). B. Durch Kochen von salzsaurem o-Tolyl-thiuret HN: C—NH—C: $N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (Syst. No. 4445) mit Phenylhydrazin in Alkohol (Fromm,
- 8——8
 A. 394, 270). Fettige Blättchen (aus Alkohol). F: 157°. Liefert mit alkoh. Natronlauge 1-Phenyl-3(oder5)-imino-5(oder3)-o-tolylimino-1.2.4-triazolidin (Syst. No. 3888).
- 1.5 -Diphenyl carbohydraxid, Diphenylcarbazid $C_{13}H_{14}ON_4 = (C_6H_5 \cdot C_8H_5 \cdot NH \cdot NH)_2CO$ (S. 292). B. Aus der Verbindung der nebenstehenden Formel $N: N \cdot C_6H_5 \cdot C_8H_5 \cdot C_8H_5$
- Hydrazin-N.N'-dicarbonsäure-bis-phenylhydrazid $C_{14}H_{16}O_{2}N_{6}=C_{6}H_{\pi}\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot NH\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus Hydrazodicarbonazid (Ergw. Bd. III/IV, S. 60) und Phenylhydrazin in Benzol bei 70° (Stollié, B. 43, 2470). F: 213° (Zers.). Ziemlich schwer löslich in heißem Alkohol, schwer in Wasser. Die wäßr. Lösung reduziert ammoniakalische Silberlösung in der Kälte; durch verd. Chlorkalk-Lösung wird sie vorübergehend rot gefärbt.
- 1-Phenyl-thiosemicarbazid $C_7H_9N_8S=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CS\cdot NH_9$ (S. 294). B. Bei längerem Kochen von 2-Phenyl-thiosemicarbazid (S. 70) in Alkohol (Pellizzari, G. 41 I, 34).
- 4-[d-sek.-Butyl]-1-phenyl-thiosemicarbazid $C_{11}H_{17}N_3S=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot CH(CH_3)\cdot C_2H_5$. B. Aus d-sek.-Butylsenföl und Phenylhydrazin (Blanksma, C. 1915 I, 262). Krystalle (aus Benzin oder verd. Alkohol). F: 135°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Wasser und Benzin. $[\alpha]_p$: +20° (in Alkohol).
- 1.4-Diphenyl-thiosemicarbazid C₁₃H₁₅N₃S = C₆H₅·NH·NH·CS·NH·C₆H₅ (S. 295).

 B. In geringer Menge beim Kochen von 2.4-Diphenyl-thiosemicarbazid in Benzol (Busch, Limpach, B. 44, 1579). In hoher Ausbeute aus 2.4-Diphenyl-thiosemicarbazid beim Kochen mit Phenylsenföl und Benzol (B., L.). Beim Erwärmen von 3-Phenyl-5-oxo-2-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin (Syst. No. 4560) mit Phenylhydrazin, neben Diphenylcarbazid (?) (B., L., B. 44, 571). Einw. von Quecksilbernitrit: Rây, Guha, Soc. 115, 266. {1.4-Diphenylthiosemicarbazid gibt in siedendem Benzol mit Acetylchlorid ... (Bu., Sch., J. pr. [2] 67, 253}; Busch, Priv.-Mitt.; vgl. McKee, Soc. 107, 1135). Beim Erhitzen mit Acetahydrid entstehen 1.4-Diphenyl-5-methyl-3.5-endothio-1.2.4-triazolin und 2.4-Diphenyl-1-acetylthiosemicarbazid (S. 71) (McK.; B., Priv.-Mitt.). Liefert beim Kochen mit Chlorameisensäure-äthylester in Benzol 1.4-Diphenyl-thiosemicarbazid carbonsäure-(1)-äthylester (S. 74) (Busch, Limpach, B. 44, 1580). 1.4-Diphenyl-thiosemicarbazid gibt mit Phenylisocyanat in siedendem Benzol Phenylhydrazin-α-carbonsäureanilid-β-thiocarbonsäureanilid (B., L., B. 44, 1577).
- 1-Phenyl-4-benzyl-thiosemicarbazid $C_{14}H_{15}N_3S=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot CH_3\cdot C_6H_5$ (S. 296). B. Aus Benzylsenföl und Phenylhydrazin (Blanksma, C. 1915 I, 262). F: 158°. Schwer, löslich in Wasser.
- 1.4-Diphenyl-4-acetyl-thiosemicarbaxid $C_{15}H_{15}ON_3S = C_6N_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CS \cdot N(C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. Die von Mc Kee, Soc. 107, 1141, so formulierte Verbindung hat nach Busch, Renner, Priv.-Mitt., die Zusammensetzung $C_{15}H_{13}N_3S$.
- 8-Åthyl-1.4-diphenyl-isothiosemicarbasid $C_{16}H_{17}N_3S = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot C(S \cdot C_6H_5)$: $N \cdot C_6H_5$ bezw. $C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(S \cdot C_8H_5) \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 1.4-Diphenyl-thiosemicarbazid und Athyljodid in alkoh. Kalilauge (Busch, B. 45, 80). Öl. Färbt sich infolge teilweiser Oxydation rot. Gibt mit Phosgen in Gegenwart von Pyridin in Toluol 1.4-Diphenyl-3-åthylmercapto-1.2.4-triazolon-(5).
- 1.5-Diphenyl-thiocarbohydrasid $C_{13}H_{14}N_4S=(C_0H_5\cdot NH\cdot NH)_3CS$ (S. 299). Einw. von Quecksilbernitrit: Rây, Guha, Soc. 115, 267.

¹) Zur Konstitution vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] FANTL, SILBERMANN, A. 467, 277.

Phenylhydrazin- β -dithiocarbonsäure, ω -Phenyl-dithiocarbasinsäure $C_7H_8N_2S_2$ $C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CS_2H$ bezw. $C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(SH)_2$ (S. 299). Einw. von Quecksilbernitrit auf das Kaliumsalz und das Phenylhydrazinsalz: Rây, Guha, Soc. 115, 267.

Bis-[phenylhydrasin- β -dithiocarbonsäure]-methylenester, Bis-[ω -phenyl-dithiocarbazinsäure]-methylenester $C_{15}H_{16}N_4S_4=(C_5H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CS\cdot S)_2CH_2$ (S. 301). F: 172° bis 173° (Busch, J. pr. [2] 98, 43 Anm.). — Gibt mit Phenylisocyanat bei 115—120° Bis-[phenylhydrazin- α -carbonsäureanilid- β -dithiocarbonsäure]-methylenester (S. 75).

Phenylhydrazin- β -dithiocarbonsäure-carbäthoxymethylester, ω -Phenyl-dithiocarbazinsäure-carbäthoxymethylester $C_{11}H_{14}O_2N_2S_2=C_6H_6$ ·NH·NH·CS·S·CH₂·CO₂·C₂H₅ (S. 301). Liefert mit Phenylisocyanat in siedendem Benzol 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbonsäure-(1)-carbäthoxymethylester (S. 75) (Busch, J. pr. [2] 93, 47).

- 1-Methyl-1.4-diphenyl-semicarbazid $C_{14}H_{18}ON_3 = C_6H_8 \cdot N(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus α -Methyl-phenylhydrazin und Phenylisocyanat in Toluol (Backer, R. 31, 189). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 158,5°. Sehr leicht löslich in Aceton, leicht in Methanol und Alkohol, schwer löslich in Äther, sehr schwer in Petroläther.
- 1-Methyl-4-d-sek.-butyl-1-phenyl-thiosemicarbazid $C_{12}H_{10}N_3S = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot CH(CH_2) \cdot C_2H_5$. B. Aus d-sek.-Butylsenföl und α -Methyl-phenylhydrazin (Blanksma, C. 1915 I, 262). Nadeln. F: 112°. Leicht löslich in Alkohol und heißem Benzin, schwer in kaltem Benzin und Wasser. $[\alpha]_D : +19.9°$ (in Alkohol).
- 1-Methyl-4-allyl-1-phenyl-thiosemicarbazid $C_{11}H_{16}N_3S=C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot CH_2\cdot CH:CH_2\cdot B$. Aus Allylsenföl und α -Methyl-phenylhydrazin (Blanksma, C. 1915 I, 262). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 90°. Leicht löslich in Alkohol und siedendem Benzin, schwer in kaltem Benzin und Wasser.
- 2-Methyl-1.4-diphenyl-semicarbazid $C_{14}H_{15}ON_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus β -Methyl-phenylhydrazin und Phenylisocyanat durch kurzes Erwärmen in Äther (Busch, Limpach, B. 44, 578). Neben 1-Methyl-2.4-diphenyl-semicarbazid beim Kochen von 2-Methyl-1.4-diphenyl-urazol (Syst. No. 3888) mit alkoh. Kalilauge (B., L.). Nadeln (aus Alkohol). F: 138°.
- **2-Methyl-1.4-diphenyl-thiosemicarbazid** $C_{14}H_{15}N_3S=C_6H_5\cdot NH\cdot N(CH_3)\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_5$ (S. 303). B. Aus 1-Methyl-2.4-diphenyl-thiosemicarbazid (S. 70) durch Erhitzen auf 150° (Busch, Limpach, B. 44, 575). Blättchen (aus Alkohol). F: 176—177°. Gibt mit Phosgen in Benzol salzsaures 4-Methyl-3-phenyl-2-oxo-5-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin (Syst. No. 4560).
- **1.2-Diphenyl-4-acetyl-thiosemicarbasid** $C_{15}H_{15}ON_3S=C_6H_5\cdot NH\cdot N(C_6H_5)\cdot CS\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Hydrazobenzol und Acetylthiocarbimid (Ergw. Bd. III/IV, S. 70) in heißem Benzol (McKee, Soc. 107, 1143). Krystalle (aus Eisessig). F: 272,5°. Sehr schwer löslich in Alkohol und Benzol. Spaltet beim Schmelzen Acetylthiocarbimid ab (als Rhodanwasserstoff nachgewiesen).
- 1.4-Diphenyl-1-acetyl-thiosemicarbasid $C_{15}H_{15}ON_3S=C_6H_5\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Aus α -Aqetyl-phenylhydrazin und Phenylsenföl beim Erwärmen (Mc Kee, Soc. 107, 1137). Bei der Einw. von Acetylchlorid auf 1.4-Diphenyl-thiosemicarbazid in Benzol und Erwärmen des so erhaltenen Chlorids mit Wasser (Mc Kee, Soc. 107, 1136; Busch, Renner, Priv.-Mitt.). Krystalle (aus Alkohol). F: 160°. Liefert beim Schmelzen oder beim Kochen mit Wasser 1.4-Diphenyl-5-methyl-3.5-endothio-1.2.4-triazolin (Mc K.; B., R.).
- 1.4.4 Triphenyl 2 acetyl semicarbazid $C_{21}H_{19}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot CO \cdot N(C_6H_5)_2 \cdot B$. Aus 1.4.4 Triphenyl semicarbazid durch Kochen mit Acetanhydrid (v. Meyer, Nicolaus, $J.\ pr.\ [2]$ 82, 528). Nadeln. F: 165°.
 - c) Derivate des Carbonylphenylhydrazins C₆H₅·NH·N:CO.

 $\begin{array}{l} \textbf{Kohlensäure-anil-phenylhydrason} \quad C_{15}H_{11}N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N:C:N \cdot C_6H_5. \quad Vgl. \ \ hierzu \\ Benzolazoformaldehyd-anil \quad C_6H_5 \cdot N:N \cdot CH:N \cdot C_6H_5, \quad Syst. \ \ No. \ \ 2092. \end{array}$

 $\label{eq:Kohlensäure-oxim-phenylhydrason} \begin{array}{l} C_7H_7ON_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C : N \cdot OH. \quad Vgl. \ \mathrm{hierzu} \\ \text{Benzolazoformaldoxim} \quad C_6H_5 \cdot N : N \cdot CH : N \cdot OH, \quad \mathrm{Syst.} \ \mathrm{No.} \ 2092. \end{array}$

 $\begin{array}{ll} \textbf{Kohlens\"{a}ure - bis - phenylhydrason} & C_{13}H_{12}N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C : N \cdot NH \cdot C_6H_5. & Vgl. \\ hierzu & N.N'-Diphenyl-formazan & C_6H_5 \cdot N : N \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_6H_5, & Syst. No. 2092. & \\ \end{array}$

 $\label{eq:distribution} \begin{array}{ll} \textbf{Dithiokohlens\"{a}ure-phenylhydrazon} & C_7H_8N_2S_2 = C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(SH)_2. & Vgl. & \text{hierzu Phenylhydrazin-}\beta\text{-dithiocarbons\"{a}ure} & C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CS_2H & (s. o.). \end{array}$

Dithiokohlensäure - benzylester - [2 - nitro - benzylester] - phenylhydrazon $C_{21}H_{10}O_2N_3S_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(S \cdot CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_3$. Existiert in zwei stereo-isomeren Formen (Busch, Kraff, J. pr. [2] 84, 295; B., B. 45, 76 Anm.), die beim Schmelzen teilweise ineinander übergehen (B., Kr.).

a) Höherschmelzende Form. B. Aus Phenylhydrazin-β-dithiocarbonsäure-[2-nitro-benzylester] und Benzylchlorid in Alkohol in Gegenwart von Kaliumcarbonat (Busch, Kraff, J. pr. [2] 84, 296) — Hellsote Säulen (aus Äther + Alkohol) F. 88° Leicht löglich

Kraff, J. pr. [2] 84, 296). — Hellrote Säulen (aus Äther + Alkohol). F: 88°. Leicht löslich in Chloroform und Äther, weniger leicht in Alkohol.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. Aus Phenylhydrazin-β-dithiocarbonsäurebenzylester und 2-Nitro-benzylchlorid in heißem Alkohol in Gegenwart von Kaliumcarbonat (Busch, Kraff, J. pr. [2] 84, 295). — Rote Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 67°. Leicht löslich in Chloroform und Äther, weniger leicht in Alkohol.

Dithiokohlensäure - methylester - äthylester - benzoylphenylhydrazon $C_{17}H_{18}ON_2S_2 = C_0H_5$. $N:C(S \cdot CH_3) \cdot N:C(S \cdot CH_3) \cdot S \cdot C_2H_5$. Existiert in zwei stereoisomeren Formen (Busch, Kraff, J. pr. [2] 84, 303; B., B. 45, 76 Anm.), die beim Erhitzen über den Schmelzpunkt anscheinend teilweise ineinander übergehen (B., Kr.).

a) Höherschmelzende Form. B. Aus α-Benzoyl-phenylhydrazin-β-dithiocarbonsäuremethylester und Äthyljodid in wäßr. Kaliumcarbonat-Lösung (Busch, Krapf, J. pr. [2] 84, 303). — Säulen (aus verd. Alkohol). Nadeln (aus Gasolin). F: 93—94°. Leicht löslich

in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer in Gasolin.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. Aus α-Benzoyl-phenylhydrazin-β-dithiocarbon-säureäthylester und Methyljodid in wäßr. Kaliumcarbonat-Lösung (Busch, Krapf, J. pr.
[2] 84, 304). — Nadeln (aus Gasolin). F: 85—86°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer Gasolin.

d) Derivate der Phenylhydrazin-α.β-dicarbonsäure C₆H₈·N(CO₂H)·NH·CO₂H.

Phenylhydrazin- $\alpha.\beta$ -dicarbonsäure-diamid $C_8H_{10}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot NH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2 \cdot NH \cdot$ NH. B. Aus 2-Phenyl-semicarbazid und Kaliumcyanat in essigsaurer Lösung (Pellizzabi, G. 41 I, 31). — Krystalle (aus Wasser). F: 221° (Zers.). Schwer löslich in Wasser und Alkohol. — Liefert beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt 1-Phenyl-urazol (Syst. No. 3888).

Phenylhydrazin- α -carbonsäureäthylester- β -thiocarbonsäureanilid, 1.4-Diphenylthiosemicarbasid - carbonsäure - (1) - äthylester $C_{16}H_{17}O_2N_3S = C_6H_5 \cdot N(CO_3 \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Durch Kochen von 1.4-Diphenyl-thiosemicarbasid (S. 72) mit Chlor-thiosemicarbasid (S. 72) mit Chlor-thiosemicarbasid (S. 73) mit Chlor-thiosemicarbasid (S. 74) mit Chlor-thiosemicarbasid (S. 75) mit Chl ameisensäureäthylester in Benzol (Busch, Limpach, B. 44, 1580). Aus Phenylhydrazina-carbonsäureäthylester und Phenylsenföl in Äther (B., L., B. 44, 1583). Neben anderen Produkten aus Phenylhydrazin-β-carbonsäureäthylester und Phenylsenföl in alkoh. Kalilauge (B., L., B. 44, 1580). — Krystalle (aus Alkohol). F: 175—176°. Leicht löslich in Eisesig und Aceton, löslich in heißem Benzol und Chloroform, schwer löslich in Äther, fast unlöslich in Petroläther. —Wird durch alkoh. Kalilauge zu 1.4-Diphenyl-3-mercapto-1.2.4-triazolon-(5) (Syst. No. 3888) kondensiert.

Phonylhydrazin- β -carbonsäureäthylester- α -thiocarbonsäureanilid, 2.4-Diphenylthiosemicar basid-carbons aure-(1)-athylester $C_{16}H_{17}O_{2}N_{2}S = C_{6}H_{5} \cdot N(CS \cdot NH \cdot C_{6}H_{5}) \cdot NH \cdot C_{6}H_{5}$ CO₂·C₂H₅ (S. 314). B. Aus 2.4-Diphenyl-thiosemicarbazid und Chlorameisensäureäthylester in siedendem Benzol (Busch, Limpach, B. 44, 1579) oder in siedendem Chloroform in Gegenwart von Kaliumcarbonat (NIRDLINGER, ACREE, Am. 44, 236). — Nadeln (aus Alkohol). F: 146° (B., L.), 143—144° (N., A.). — Gibt bei der Einw. von Natriumäthylat 1.4-Diphenyl-5-mercapto-1.2.4-triazolon-(3) (Syst. No. 3888) (N., A.).

Phonylhydrazin- β -carbonsäureamid- α -thiocarbonsäureamid $C_8H_{10}ON_4S=C_6H_5$ ·N(CS·NH₂)·NH·CO·NH₂. B. Durch Einw. von Kaliumcyanat auf 2-Phenyl-thiosemicarbazid in verd. Salzsäure (Pellizzari, G. 41 I, 32). — Krystalle (aus Wasser). F: 213° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol, etwas löslich in heißem Wasser. — Liefert beim Erhitzen auf 190-210° 1-Phenyl-5-thio-urazol (Syst. No. 3888).

Phenylhydrazin- α -carbonsäureamid- β -thiocarbonsäureamid $C_8H_{10}ON_4S=C_6H_5$ · $N(CO\cdot NH_2)\cdot NH\cdot CS\cdot NH_2$. B. Durch Einw. von Rhodanwasserstoff auf 2-Phenyl-semicarbazid in siedendem Alkohol (Pellizzari, G. 41 I, 31). — Krystalle (aus Wasser). F: 235° (Zers.). Mäßig löslich in heißem Wasser, schwer löslich in Alkohol.

Phenylhydrazin - β - carbonsäureanilid - α - thiocarbonsäureanilid. 2.4-Diphenylthiosemicar basid-carbonsaure-(1)-anilid C₂₀H₁₈ON₄S = C₅H₅·N(CS·NH·C₆H₅)·NH·CO·NH·C₆H₅. B. Aus 2.4-Diphenyl-thiosemicarbazid (S. 70) und Phenylisocyanat in Benzol (Busch, Limpach, B. 44, 1576). — Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 164° (Zers.). Sehr leicht löslich in Eisessig und Aceton, kaum löslich in Äther und Benzol. — Spaltet beim Schmelzen oder bei der Einw. von siedendem Alkohol oder siedendem Eisessig Phenylsenföl ab. Wird durch alkoh. Kali nicht wesentlich angegriffen.

Phenylhydraxin-α-carbonsäureanilid-β-thiocarbonsäureanilid, 1.4-Diphenyl-thiosemicarbaxid-carbonsäure-(1)-anilid $C_{20}H_{18}ON_4S=C_6H_5\cdot N(CO\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_5$ (S. 314). B. Aus 1.4-Diphenyl-thiosemicarbaxid (S.72) und Phenylisocyanat in siedendem Benzol (Busch, Limpach, B. 44, 1577). — Nadeln (aus Alkohol). F: 178—179°. — Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge 1.4-Diphenyl-3-mercapto-1.2.4-triazolon-(5) (Syst. No. 3888).

Phenylhydrazin- α -carbonsäureanilid- β -dithiocarbonsäuremethylester, 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbonsäure-(1)-methylester $C_{15}H_{15}ON_3S_2=C_8H_5\cdot N(CO\cdot NH\cdot C_8H_8)\cdot NH\cdot CS_2\cdot CH_3$ (S. 315). Liefert mit Äthyljodid und der berechneten Menge alkoh. Kalilauge die niedrigerschmelzende Form des Dithiokohlensäure-methylester-äthylester-[2.4-diphenyl-semicarbazons], mit anderen Halogeniden analoge Verbindungen derselben stereochemischen Reihe (Busch, B. 45, 79, 83; J. pr. [2] 93, 33, 38, 42).

Phenylhydrazin - α - carbonsäureanilid - β - dithiocarbonsäureäthylester , 2.4 - Diphenyl - semicarbazid - dithiocarbonsäure - (1) - äthylester $C_{16}H_{17}ON_3S_2=C_6H_5\cdot N(CO\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot NH\cdot CS_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Phenylhydrazin - β - dithiocarbonsäureäthylester und Phenylisocyanat in trocknem Benzol (Busch, B. 45, 77). — Nadeln (aus Alkohol). F: 149° bis 150°. Leicht löslich in Chloroform und Eisessig, löslich in Benzol, schwer löslich in Ather und Gasolin. Löslich in wäßr. Alkalien. — Spaltet beim Erhitzen Phenylisocyanat ab. Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 1.4-Diphenyl-3-mercapto-1.2.4-triazolon-(5) (Syst. No. 3888). Liefert mit Methyljodid in der berechneten Menge alkoh. Kalilauge die höherschmelzende Form des Dithiokohlensäure-methylester-äthylester-[2.4-diphenyl-semicarbazons].

Phenylhydrazin - α - carbonsäureanilid - β - dithiocarbonsäurebenzylester, 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbonsäure-(1)-benzylester $C_{21}H_{19}ON_3S_2=C_6H_5\cdot N(CO\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot NH\cdot CS_2\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. Aus Phenylhydrazin - β -dithiocarbonsäurebenzylester und Phenylisocyanat in siedendem Benzol (Busch, $J.\ pr.\ [2]$ 93, 32). — Nadeln (aus Alkohol); F: 143°. Benzolhaltige Krystalle (aus Benzol); F: 113°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwerer in Benzol.

Phenylhydrazin- α -carbonsäureanilid- β -dithiocarbonsäure-[2-nitro-benzylester], 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbonsäure-(1)-[2-nitro-benzylester] $C_{21}H_{18}O_3N_4S_2 = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CS_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus Phenylhydrazin- β -dithiocarbonsäure-[2-nitro-benzylester] und Phenylisocyanat in siedendem Benzol (Busch, J. pr. [2] 93, 39). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 155–156°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwerer in Alkohol. Löst sich in alkoh. Kalilauge mit hellgelber Farbe.

Phenylhydrazin- α -carbonsäureanilid- β -dithiocarbonsäure-[4-nitro-benzylester], 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbonsäure-(1)-[4-nitro-benzylester] $C_{21}H_{18}O_{2}N_{4}S_{2} = C_{6}H_{5}\cdot N(CO\cdot NH\cdot C_{6}H_{5})\cdot NH\cdot CS_{2}\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}.$ B. Aus Phenylhydrazin- β -dithiocarbonsäure-[4-nitro-benzylester] und Phenylisocyanat in Benzol (Busch, B. 45, 81). — Nadeln. F: 119—120° (Zers.). Leicht löslich in Chloroform und Eisessig, schwerer in Äther und siedendem Alkohol, schwer in Benzol, kaum löslich in Gasolin. Löst sich in alkoh. Kalilauge mit gelber Farbe.

Bis-[phenylhydrazin- α -carbonsäureanilid- β -dithiocarbonsäure] - methylenester, Bis-[2.4-diphenyl-semicarbazid-dithiocarbonsäure-(1)]-methylenester $C_{29}H_{26}O_2N_6S_4 = [C_6H_5\cdot N(CO\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot NH\cdot CS\cdot S]_2CH_2$. B. Beim Erhitzen von Bis-[phenylhydrazin- β -dithiocarbonsäure]-methylenester (S. 73) mit Phenylisocyanat auf 115—120° (Busch, J. pr. [2] 93, 43). — Nadeln (aus Aceton). — Spaltet bei 125° Phenylisocyanat ab.

Phenylhydrazin - α - carbonsäureanilid - β - dithiocarbonsäure-carbāthoxymethylester, 2.4 - Diphenyl - semicarbazid - dithiocarbonsäure - (1) - carbāthoxymethylester $C_{18}H_{19}O_{2}N_{3}S_{3} = C_{6}H_{5} \cdot N(CO \cdot NH \cdot C_{8}H_{5}) \cdot NH \cdot CS_{2} \cdot CH_{2} \cdot CO_{2} \cdot C_{2}H_{5}$. B. Aus Phenylhydrazin- β -dithiocarbonsäure - carbāthoxymethylester (S. 73) und Phenylisocyanat in siedendem Benzol (Busch, J. pr. [2] 93, 48). — Prismen (aus Alkohol). F: 151—152°. Leicht löslich in Chloroform und Aceton, schwerer in Alkohol.

β - Methyl - phenylhydraxin - α - carbonsäureanilid - β - thiocarbonsäurechlorid, 1 - Methyl - 2.4 - diphenyl - semicarbazid - thiocarbonsäure - (1) - chlorid $C_{15}H_{14}ON_3CIS = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot NH \cdot C_8H_5) \cdot N(CSCI) \cdot CH_8$. B. Beim Erwärmen von 1-Methyl - 2.4 - diphenylsemicarbazid (8. 70) mit Thiophosgen in Benzol (Busch, Limpach, B. 44, 580). — Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt gegen 150°. Leicht löslich in heißem Benzol, löslich in Äther. — Geht beim Schmelzen oder bei der Einw. von wäßrig-alkoholischer Kalilauge in 2-Methyl-1.4-diphenyl-3-thio-urazol (Syst. No. 3888) über. Gibt beim Kochen mit Quecksilberoxyd in Alkohol 2-Methyl-1.4-diphenyl-urazol (Syst. No. 3888).

- β-Methyl-phenylhydragin-β-carbonsäurephenylhydragid-α-thiocarbonsäureanilid, 2-Methyl-1.5-diphenyl-carbohydragid-thiocarbonsäure-(1)-anilid $C_{21}H_{21}ON_5S=C_6H_5\cdot N(CS\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot CH_3$. B. Aus 4-Methyl-3-phenyl-5-oxo-2-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin (Syst. No. 4560) und Phenylhydragin (Busch, Limpach, B. 44, 574). Nadeln (aus Alkohol). F: 187°. Schwer löslich in Alkohol und Chloroform, fast unlöslich in Benzol und Ather. Löst sich in alkoh. Kalilauge. Liefert bei der Einw. von Eisenchlorid 2-Methyl-1.4-diphenyl-5-thio-urazol (Syst. No. 3888).
- β-Methyl-phenylhydrazin-α-carbonsäurephenylhydrazid-β-thiocarbonsäureanilid, 1-Methyl-2.5-diphenyl-carbohydrazid-thiocarbonsäure-(1)-anilid $C_{31}H_{31}ON_5S=C_6H_5\cdot N(CO\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot N(CS\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot CH_3\cdot B$. Aus 4-Methyl-3-phenyl-2-oxo-5-phenylimino-1.3.4-thiodiazolidin (Syst. No. 4560) und Phenylhydrazin (Busch, Limpach, B. 44, 579). Krystalle (aus Alkohol). F: 188,5°.
- N.N'-Diphenyl-hydrasin-N.N'-dicarbonsäure, Hydrazobenzol-N.N'-dicarbonsäure $C_{14}H_{12}O_4N_2=C_6H_5\cdot N(CO_2H)\cdot N(CO_2H)\cdot C_6H_5$. B. Das Kaliumsalz entsteht beim Einleiten von Kohlendioxyd in die äther. Suspension der Additionsverbindung aus Azobenzol und Dikalium-Hydrazobenzol (Syst. No. 2092) (Schlenk, Appenrodt, Michael, Thal, B. 47, 485). $K_2C_{14}H_{10}O_4N_2$. Pulver. Zersetzt sich bei der Einw. von Wasser allmählich, sofort bei der Einw. von verd. Salzsäure unter Bildung von Hydrazobenzol.
 - e) Derivate der Carbonylphenylhydrazincarbonsäure C₆H₅·N(CO₂H)·N:CO.

Dithiokohlensäure - methylester - äthylester - [2.4 - diphenyl - semicarbazon] $C_{17}H_{19}ON_3S_2 = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot N : C(S \cdot CH_3) \cdot S \cdot C_2H_5$. Existiert in zwei stereoisomeren Formen (Busch, B. 45, 79).

- a) Höherschmelzende Form. B. Aus 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbon-säure-(1)-äthylester und Methyljodid in der berechneten Menge alkoh. Kalilauge (Визси, В. 45, 80). Rhombisch. Nadeln (aus Alkohol). F: 93—94°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge 1.4-Diphenyl-3-methylmercapto-1.2.4-triazolon-(5) (Syst. No. 3891) und Äthylmercaptan.
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. Aus 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbon-säure-(1)-methylester und Äthyljodid in der berechneten Menge alkoh. Kalilauge (Busch, B. 45, 79). Monokline Krystalle (aus Alkohol). F: 87—88°. Sehr leicht löslich in Benzol, Äther und Chloroform, leicht in Alkohol, löslich in warmem Gasolin. Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge auf 50—60° 1.4-Diphenyl-3-äthylmercapto-1.2.4-triazolon-(5) (Syst. No. 3891) und Methylmercaptan.

Dithiokohlensäure-methylester-[2.4.6-trinitro-phenylester]-[2.4-diphenyl-semi-carbazon] $C_{21}H_{16}O_7N_6S_2 = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot N : C(S \cdot CH_3) \cdot S \cdot C_6H_2(NO_3)_3$. B. Aus 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbonsäure-(1)-methylester und Pikrylchlorid in der berechneten Menge alkoh. Kalilauge (Busch, J. pr. [2] 93, 42). — Bräunlich orangerote Prismen (aus Benzol + Petroläther), ockerfarbige Krystalle (aus Eisessig). F: 154° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in siedendem Benzol und Eisessig, löslich in Chloroform und Aceton, sehr schwer löslich in Alkohol und Äther, kaum löslich in Petroläther. — Liefert beim Kochen mit Alkohol geringe Mengen eitronengelber Tafeln, die bei 186—187° unter Zersetzung schmelzen.

Dithiokohlensäure - methylester - benzylester - [2.4 - diphenyl - semicarbazon] $C_{22}H_{21}ON_3S_2 = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot N:C(S \cdot CH_3) \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. Existiert in zwei stereoisomeren Formen, die beim Schmelzen oder Kochen mit Alkohol teilweise ineinander übergehen (Busch, *J. pr.* [2] **93**, 33, 34).

a) Höherschmelzende Form. B. Als Hauptprodukt aus 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbonsäure-(1)-benzylester und Methyljodid in der berechneten Menge alkoh. Kalilauge in der Kälte (Busch, J. pr. [2] 93, 34). — Nadeln (aus Benzol), derbe Krystalle (aus Alkohol). F: 127°. Leicht löslich in Benzol, sehr leicht in Chloroform. — Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge 1.4-Diphenyl-3-methylmercapto-1.2.4-triazolon-(5) (Syst. No. 3891).

b) Niedrigerschmelzende Form. B. Als Hauptprodukt aus 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbonsäure-(1)-methylester und Benzylchlorid in der berechneten Menge wäßrig-alkoholischer Kalilauge, oder aus 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbonsäure-(1)-benzylester und Methyljodid beim Erwärmen mit der berechneten Menge wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Busch, J. pr. [2] 93, 33, 34). — Nadeln (aus Alkohol). F: 115—116°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Benzol; ist in heißem Alkohol leichter löslich als die höherschmelzende Form.— Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Alkali 1.4-Diphenyl-3-benzylmercapto-1.2.4-triazolon-(5) (Syst. No. 3891).

Dithiokohlensäure - methylester - [2 - nitro - benzylester] - [2.4 - diphenyl - semi-carbazon] $C_{22}H_{20}O_3N_4S_2 = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot N:C(S \cdot CH_2) \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. Zur Konfiguration vgl. Busch, *J. pr.* [2] 93, 38. — *B.* Aus 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbonsäure-(1)-methylester und 2-Nitro-benzylchlorid in der berechneten Menge alkoh.

Kalilauge (B., J. pr. [2] 93, 38). Aus 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbonsäure-(1)-[2-nitro-benzylester] und Methyljodid in der berechneten Menge alkoh. Kalilauge (B., J. pr. [2] 93, 39). — Prismen (aus Alkohol); F: 126°. Benzolhaltige Krystalle (aus Benzol); F: 116° bis 117°. Leicht löslich in Chloroform und heißem Benzol, ziemlich schwer in Alkohol und Ather. — Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Alkali, in geringer Menge schon beim Kochen mit Alkohol, 1.4-Diphenyl-3-[2-nitro-benzylmercapto]-1.2.4-triazolon-(5).

Dithiokohlensäure - methylester - [4 - nitro - benzylester] - [2.4 - diphenyl - semicarbazon] $C_{22}H_{20}O_3N_4S_2 = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot N : C(S \cdot CH_2) \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. Existiert in zwei stereoisomeren Formen, die beim Schmelzen oder beim Kochen mit Alkohol teilweise ineinander übergehen (Busch, B. 45, 75, 82).

- a) Höherschmelzende Form. B. Als Hauptprouukt aus 2.4-Diphenyl-semicarbaziddithiocarbonsäure-(1)-methylester und 4-Nitro-benzylchlorid in der berechneten Menge alkoh. Kalilauge (Busch, B. 45, 83). Farblose Tafeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 147°. Leicht löslich in Chloroform und siedendem Benzol, schwer in Äther, kaum löslich in Petroläther. Gibt beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge Methylmercaptan und 1.4-Diphenyl-3-[4-nitro-benzylmercapto]-1.2.4-triazolon-(5).
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. Als Hauptprodukt aus 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbonsäure-(1)-[4-nitro-benzylester] und Methyljodid in der berechneten Menge alkoh. Kalilauge (Busch, B. 45, 82). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol), citronengelbe Spieße (aus Chloroform + Alkohol). F: 126°. Leicht löslich in Chloroform, schwer in Äther, kaum löslich in Petroläther; ist in Alkohol und Benzol leichter löslich als die höherschmelzende Form. Liefert beim Erwärmen mit alkoh. Kalilauge 1.4-Diphenyl-3-methylmercapto-1.2.4-triazolon-(5).

Dithiokohlensäure - äthylester - [4 - nitro - benzylester] - [2.4 - diphenyl - semicarbazon] $C_{22}H_{23}O_3N_4S_2 = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot N:C(S \cdot C_2H_5) \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. Zur Konfiguration vgl. Busch, J. pr. [2] 93, 37. — B. Aus 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbonsäure-(1)-äthylester und 4-Nitro-benzylchlorid in der berechneten Menge alkoh. Kalilauge (Busch, J. pr. [2] 93, 37). Aus 2.4 - Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbonsäure-(1)-[4-nitro-benzylester] und Äthyljodid in der berechneten Menge alkoh. Kalilauge (B.). — Säulen (aus Alkohol). F: 142°. — Liefert mit Alkali 1.4 - Diphenyl-3 - [4-nitro-benzyl-mercapto]-1.2.4-triazolon-(5).

Dithiokohlensäure - benzylester - [4 - nitro - benzylester] - [2.4 - diphenyl - semicarbason] $C_{28}H_{24}O_3N_4S_2 = C_6H_5\cdot N(CO\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot N:C(S\cdot CH_2\cdot C_6H_5)\cdot S\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2.$ Existiert in zwei stereoisomeren Formen (Busch, J. pr. [2] 98, 35).

- a) Höherschmelzende Form. B. Neben der niedrigerschmelzenden Form bei der Einw. von 4-Nitro-benzylchlorid auf 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbonsäure-(1)-benzylester oder von Benzylchlorid auf 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbonsäure-(1)-[4-nitro-benzylester] in der berechneten Menge alkoh. Kalilauge (B., J. pr. [2] 93, 36). Nadeln (aus Chloroform + Alkohol oder aus Benzol). F: 128°. Leicht löslich in Chloroform, löslich in heißem Alkohol und Benzol, ziemlich schwer löslich in Ather. Liefert bei kurzem Kochen mit alkoh. Kalilauge 1.4-Diphenyl-3-benzylmercapto-1.2.4-triazolon-(5).
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. o. bei der höherschmelzenden Form. Fast farblose Nadeln (aus Alkohol); F: 122—123° (B., J. pr. [2] 93, 36). Farblose benzolhaltige Nadeln (aus Benzol); F: 105—106°. Leicht löslich in Chloroform, löslich in heißem Alkohol und Benzol, ziemlich schwer löslich in Äther. Liefert bei kurzem Kochen mit alkoh. Kalilauge 1.4-Diphenyl-3-[4-nitro-benzylmercapto]-1.2.4-triazolon-(5).

Dithiokohlensäure - [2 - nitro - bensylester] - [4 - nitro - bensylester] - [2.4 - diphenyl-semicarbason] $C_{18}H_{25}O_5N_5S_2 = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot N : C(S \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2)_2$. Existiert in zwei stereoisomeren Formen (Busch, *J. pr.* [2] 93, 40).

- a) Höherschmelzende Form. B. Aus 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbon-säure-(1)-[2-nitro-benzylester] und 4-Nitro-benzylchlorid in der berechneten Menge alkoh. Kalilauge (B., J. pr. [2] 93, 40). Gelbliche Blättchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 151°. Leicht löslich in Chloroform und Aceton, ziemlich leicht in Benzol, schwer in Alkohol und Äther. Liefert mit 1 Mol Ätzkali in Alkohol bei Zimmertemperatur 1.4-Diphenyl-3-[4-nitro-benzylmercapto]-1.2.4-triazolon-(5) in geringer Menge.
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. Aus 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbon-säure-(1)-[4-nitro-benzylester] und 2-Nitro-benzylchlorid in der berechneten Menge alkoh. Kalilauge (Buson, J. pr. [2] 93, 41). Gelbliche Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 147—148°. Leicht löslich in Chloroform und Aceton, ziemlich leicht in siedendem Benzol, schwer in Alkohol und Äther, fast unlöslich in Petroläther. Liefert mit der berechneten Menge Ätzkali in Pyridin + Alkohol bei 50—60° 1.4-Diphenyl-3-[2-nitro-benzylmercapto]-1.2.4-triazolon-(5).

Dithiokohlensäure - methylester - carbäthoxymethylester - [2.4 - diphenyl - semicarbason] $C_{10}H_{41}O_3N_3S_2 = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot NH \cdot C_6H_6) \cdot N \cdot C(S \cdot CH_3) \cdot S \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Existiert in zwei stereoisomeren Formen (Busch, J. pr. [2] 93, 46).

a) Höhersch melzen de Form. B. Aus 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbonsäure-(1)-carbathoxymethylester (2.6).

a) Höherschmelzende Form. B. Aus 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbonsäure-(1)-carbāthoxymethylester (S. 75) und Methyljodid in der berechneten Menge alkoh. Kalilauge (B., J. pr. [2] 98, 48). Neben der niedrigerschmelzenden Form bei der Einw. von Chloressigsäureäthylester auf 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbonsäure-(1)-methylester in der berechneten Menge alkoh. Kalilauge bei Zimmertemperatur (B., J. pr. [2] 98, 46). — Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 112°. Sehr leicht löslich in siedendem Alkohol und Benzol, ziemlich schwer in Äther, sehr schwer in Petroläther. — Gibt beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 1.4-Diphenyl-3-methylmercapto-1.2.4-triazolon-(5).

lauge 1.4-Diphenyl-3-methylmercapto-1.2.4-triazolon-(5).

b) Niedrigerschmelzende Form. B. Aus 2.4-Diphenyl-semicarbazid-dithiocarbon-säure-(1)-methylester und Chloressigester in der berechneten Menge alkoh. Kalilauge bei Zimmertemperatur, neben der höherschmelzenden Form (Busch, J. pr. [2] 93, 46). — Prismen (aus Alkohol oder Äther + Petroläther). F: 97°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Ather, Benzol und heißem Alkohol, sehr schwer in Petroläther. — Liefert bei kurzem Erwärmen

mit alkoh. Kalilauge 1.4-Diphenyl-3-carboxymethylmercapto-1.2.4-triazolon-(5).

Kupplungsprodukte aus Phenylhydrazin und Glykolsäure und weiteren acyclischen sowie isocyclischen Oxy-carbonsäuren mit 3 Sauerstoffatomen.

1-Phenyl-1-rhodanacetyl-semicarbazid $C_{10}H_{10}O_3N_4S=C_6H_5\cdot N(CO\cdot CH_3\cdot S\cdot CN)\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Einw. von Kaliumrhodanid auf 1-Phenyl-1-chloracetyl-semicarbazid in siedendem Alkohol (Frerichs, Förster, A. 371, 254). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 172—173°. — Gibt beim Kochen mit Wasser 4-Phenyl-5-oxo-2-imino-tetrahydro-1.3.4-thiodiazin (Syst. No. 4560).

Isobutyloxyessigsäure-phenylhydrazid $C_{12}H_{18}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Beim Erhitzen von Isobutyloxyessigsäure und Phenylhydrazin auf 120° (Blaise, Picard, A. ch. [8] 26, 264). — Nadeln (aus Äther + Petroläther). F: 92°. Leicht löslich in Benzol, löslich in Äther, schwer löslich in Petroläther.

Mercaptoessigsäure - phenylhydrazid, Thioglykolsäure - phenylhydrazid $C_8H_{10}ON_2S=C_8H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot SH.$ B. Durch Auflösen von Carbaminylthioglykolsäure-phenylhydrazid in $10^9/_{0}$ jgem Ammoniak und Fällen mit konz. Salzsäure in Kohlendioxyd-Atmosphäre (Frerichs, Förster, A. 371, 246). — Blättchen. F: 112—113°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. — Wird in alkoh. Lösung allmählich zu Dithiodiglykolsäurebis-phenylhydrazid oxydiert.

Methylmercaptoessigsäure-phenylhydrazid, S-Methyl-thioglykolsäure-phenylhydrazid $C_0H_{12}ON_2S=C_0H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot S\cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von Carbaminylthioglykolsäure-phenylhydrazid mit Methyljodid und alkoh. Kalilauge im Rohr auf dem Wasserbad (Frenchs, Förster, A. 371, 247). — Blättchen (aus sehr verd. Alkohol). F: 104—105°. Sehr leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

Äthylmercaptoessigsäure-phenylhydrazid, 8-Äthyl-thioglykolsäure-phenylhydrazid $C_{10}H_{14}ON_2S=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot S\cdot C_2H_5$. B. Aus Carbaminylthioglykolsäure-phenylhydrazid und Äthylbromid in alkoh. Kalilauge im Rohr auf dem Wasserbad (Frerichs, Förster, A. 371, 247). — Blättchen. F: 84—85°. Sehr leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

Carboxymercaptoessigsäure - phenylhydrazid $C_9H_{10}O_3N_9S=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot S\cdot CO_2H$. B. Durch Erwärmen von Carbaminylthioglykolsäure-phenylhydrazid mit Chlorameisensäureäthylester in alkoh. Kalilauge (Frenicus, Förster, A. 371, 248). — Krystalle (aus Alkohol). F: 156—157°. — $KC_9H_9O_3N_2S$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 212° bis 213°. Gibt mit Quecksilberehlorid und Ammoniak einen schwach violetten Niederschlag, der nach dem Trocknen dunkelblau wird.

Carbaminylmercaptoessigsäure - phenylhydrazid, Carbaminylthioglykolsäurephenylhydrazid $C_2H_{11}O_2N_3S=C_6H_6\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot S\cdot CO\cdot NH_3$ (S. 322). B. Durch Einw. von Kaliumrhodanid auf ein Gemisch von Phenylhydrazin und Chloressigsäure in siedendem absolutem Alkohol (Frenchs, Förster, A. 371, 243). — Geht in wäßrig-alkoholischem Ammoniak bei der Einw. von Wasserstoffperoxyd in Dithiodiglykolsäure-bis-phenylhydrazid über. Gibt beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge Kaliumcyanat und Thioglykolsäure-phenylhydrazid; analog wirkt $10^9/_{\rm oiges}$ Ammoniak.

Thiodiglykolsäure-amid-phenylhydrazid C₁₀H₁₃O₂N₃S = C₆H₅·NH·NH·CO·CH₂·S·CH₂·CO·NH₂. B. Aus Carbaminylthioglykolsäure-phenylhydrazid, Chloracetamid und alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad (Frenchs, Förster, A. 371, 248). — Blättchen (aus Alkohol). F: 135--136°. Leicht löslich in heißem Alkohol, fast unlöslich in Wasser.

Dithiodiglykolsäure - bis - phenylhydrazid $C_{16}H_{18}O_{3}N_{4}S_{3} = [C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot S-]_{3}$ (S. 322). B. Aus Carbaminylthioglykolsäure-phenylhydrazid in wäßrig-alkoholischem Ammoniak durch Einw. von Wasserstoffperoxyd (Frerichs, Förster, A. 371, 244). — Ziemlich schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

Methylmercaptoessigsäure - $[\beta$ - methyl - β - phenyl - hydrazid] $C_{10}H_{14}ON_2S = C_6H_5$ · $N(CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot S\cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von Carbaminylthioglykolsäure- $[\beta$ -methyl- β -phenyl-hydrazid] mit Methyljodid und alkoh. Kalilauge im Rohr auf dem Wasserbad (Freehors, Förster, A. 371, 251). — Krystalle. F: 74—75°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

Carbäthoxymercaptoessigsäure - $[\beta$ -methyl - β -phenyl - hydrazid] $C_{12}H_{16}O_3N_2S = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot S \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Carbaminylthioglykolsäure - $[\beta$ -methyl- β -phenyl-hydrazid] und Chlorameisensäureäthylester in alkoh. Kalilauge (Frerichs, Förster, A. 371, 251). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 82—83°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

- α-[α-Phenyl-hydraxino]-isobuttersäureamid $C_{10}H_{15}ON_3 = C_6H_5 \cdot N(NH_2) \cdot C(CH_3)_3 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion von α-Nitrosoanilino-isobuttersäureamid (Ergw. Bd. XI/XII, 8. 295) mit Zinkstaub und Essigsäure unter Kühlung (v. Walther, Hürner, J. pr. [2] 93, 132). Nadeln (aus Benzol). F: 118°. Löslich in heißem Wasser, Alkohol und Benzol, schwer löslich in Ligroin. —Bei der Einw. von Natriumnitrit in essigsaurer Lösung entsteht α-Nitrosoanilino-isobuttersäureamid. $C_{10}H_{15}ON_3 + HCl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 206°. Leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol.
- $\begin{array}{c} \alpha [\beta Benzal \alpha phenyl hydrazino] isobuttersäureamid \\ C_{17}H_{19}ON_3 = C_6H_5 \cdot N(N:CH \cdot C_6H_5) \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO \cdot NH_2 \quad oder \quad 5-Oxo- \\ \textbf{6.6-dimethyl-1.3-diphenyl-hexahydro-1.2.4-triazin} \quad C_{17}H_{19}ON_3 \quad s. \quad (CH_3)_2C \quad NH \\ \text{nebenstehende Formel.} \quad \textbf{B.} \quad Durch \; Kochen \; von \; \alpha [\alpha Phenyl-hydrazino]- \\ \text{isobuttersäureamid} \; \text{mit Benzaldehyd} \; \text{und konz. Salzsäure} \; (v. \; Walther, \\ HÜBNER, \; \textit{J. pr.} \; [2] \; \textbf{93, 134}). \; & Nadeln \; (aus \; verd. \; Alkohol). \; F: \; 128^{\circ}. \; Löslich \; in \; Alkohol, \\ \text{Ather, Benzol und Ligroin.} \end{array}$
- α [β -Salicylal - α -phenyl-hydrazino]-isobuttersäureamid $C_{17}H_{19}O_2N_3=C_6H_6\cdot N(N:CH\cdot C_6H_4\cdot OH)\cdot C(CH_3)_2\cdot CO\cdot NH_2$ oder 5-Oxo-6.6-dimethyl-1-phenyl-3-[2-oxy-phenyl]-hexahydro-(CH₃)₂C NH 1.2.4-triazin $C_{17}H_{19}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von α -[α -Phenyl-hydrazino]-isobuttersäureamid mit Salicylaldehyd in essigsaurer Lösung (v. Walther, Hübner, J. pr. [2] 93, 134). Gelbliche Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 153°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, fast unlöslich in Ligroin und Wasser.

 α -[β-Benzoyl-α-phenyl-hydrazino]-isobuttersäureamid $C_{17}H_{19}O_2N_3=C_6H_5\cdot N(NH\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot C(CH_5)_2\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Erwärmen von α-[α-Phenyl-hydrazino]-isobuttersäureamid mit Benzoylchlorid und Natronlauge (v. Walther, Hübner, J. pr.[2] 93, 135). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 175°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser.

Diphenylglykolsäure-phenylhydrazid, Benzilsäure-phenylhydrazid $C_{20}H_{18}O_{2}N_{2}=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C(OH)(C_{6}H_{5})_{2}$. B. Aus Benzilsäureazid und Phenylhydrazin in äther. Lösung (Curtus, J. pr. [2] 95, 205). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 139—141°.

Kupplungsprodukte aus Phenylhydrazin und acyclischen sowie isocyclischen Ozy-carbonsäuren mit 4 und mehr Sauerstoffatomen.

Phenylhydrazid der inakt. $\alpha.\gamma$ -Dioxy-buttersäure $C_{10}H_{14}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus dem Lacton der inakt. $\alpha.\gamma$ -Dioxy-buttersäure (Syst. No. 2506) und Phenylhydrazin in Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur (Nef. A. 376, 32; Upson, Am. 45, 471). — Nadeln (aus Essigester). F: 130—131° (N.), 129—130° (U.).

 $\beta.\gamma$ - Dioxy - buttersäure - phenylhydrazid $C_{10}H_{14}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus dem Lacton der $\beta.\gamma$ -Dioxy-buttersäure (Syst. No. 2506) und Phenylhydrazin in Alkohol (Nef. A. 376, 35). — Nadeln (aus Essigester). F: 99°.

Phenylhydrasid der Dioxybuttersäure aus Maltose $C_{10}H_{14}O_3N_2=C_0H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_0H_5(OH)_2$. B. Durch Einw. von Phenylhydrazin auf die opt.-akt. Dioxybuttersäure aus Maltose (Ergw. Bd. III/IV, S. 143) (GLATTFELD, HANKE, Am. Soc. 40, 987). — Tafeln (aus absol. Alkohol). F: 102,5°. [α]_D: —13,0° (in Wasser; c=3).

- α.γ-Dioxy- β .δ-diphenyl-n-valeriansäure-phenylhydrasid $C_{28}H_{24}O_3N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Aus dem niedrigerschmelzenden α-Oxy- β .δ-diphenyl- γ -valerolacton (Syst. No. 2514) durch Einw. von Phenylhydrazin bei 50° (Spāth, M. 38, 1048). Krystalle (aus Alkohol). F: 184° (Zers.). Wird durch wäßrig-alkoholische Salzsäure in α-Oxy- β .δ-diphenyl- γ -valerolacton und Phenylhydrazin gespalten. Gibt mit Eisenchlorid oder Kaliumdichromat in konz. Schwefelsäure schmutzigbraune Färbungen.
- α.γ-Dioxy-β.δ-diphenyl-n-valeriansäure-phenylhydraxid-imid bezw. α.γ-Dioxy-β.δ-diphenyl-n-valeriansäure-amid-phenylhydraxon $C_{23}H_{25}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot C(:NH) \cdot CH(OH) \cdot CH(C_4H_5) \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot N \cdot C(NH_2) \cdot CH(OH) \cdot CH_3 \cdot C_6H_5 \cdot B$. Aus α.γ-Dioxy-β.δ-diphenyl-n-valeriansäurenitril (Ergw. Bd. X, S. 221) und Phenylhydrazin in absol. Alkohol bei sohwachem Erwärmen (Späth, M. 33, 1049). Nadeln. F: 142—147° (Zers.). Geht beim Erhitzen mit verd. Alkohol in die Verbindung $C_{33}H_{23}O_2N_2$ (s. u.) über. Gibt mit Eisenchlorid oder Kaliumdichromat in konz. Schwefelsäure violette Färbungen.
- Verbindung $C_{22}H_{22}O_2N_2$. B. s. o. Farblose oder schwach gelbliche Nadeln. F: 184° (Späth, M. 33, 1050). Gibt bei längerem Kochen mit Alkohol und konz. Salzsäure Phenylhydrazin und niedrigerschmelzendes α-Oxy- β .δ-diphenyl- γ -valerolacton. Gibt mit Eisenchlorid oder Kaliumdichromat in konz. Schwefelsäure violette Färbungen. $C_{23}H_{22}O_2N_2 + HCl$. Nadeln.
- [d Erythronsäure] phenylhydrazid $C_{10}H_{14}O_4N_9 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot CH_3 \cdot OH$ (S. 328). F: 125°; [α]²⁰_p: +17,1° (in Wasser; p = 4) (GLATTFELD, Am. 50, 149).
- [1-Erythronsäure]-phenylhyárasid $C_{10}H_{14}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$ (S. 328). B. Aus [1-Erythronsäure]-lacton (Syst. No. 2527) und Phenylhydrazin in Gegenwart von Alkohol (Nef. Hedenburg, Glattfeld, Am. Soc. 39, 1641). F: 126—127°. [α]ⁿ₀: —17,3° (in Wasser; p=4).
- [d-Threonsäure] phenylhydraxid¹) $C_{10}H_{14}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot CH_5 \cdot OH$. B. Durch Einw. von Phenylhydrazin auf das Lacton der d-Threonsäure (vgl. Ergw. Bd. III/IV, S. 147) in Gegenwart von Alkohol (Nef, Hedenburg, Glattfeld, Am. Soc. 39, 1642). Krystalle (aus absol. Alkohol). F: 157°. [α] $_0^{\infty}$: +28,3° (in Wasser; p = 4).
- [1 Threonsäure] phenylhydrazid ¹) $C_{10}H_{14}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$ (S. 328). Blättchen (aus Alkohol). F: 157°; $[\alpha]_p$: —28,8° bis —29,0° (in Wasser; p = 4) (Nef, A. 403, 265).
- [d-Erythro- $\alpha.\gamma.\delta$ -trioxy-n-valeriansäure]-phenylhydrazid $C_{11}H_{16}O_4N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH.$ B. Aus [d-Erythro- $\alpha.\gamma.\delta$ -trioxy-n-valeriansäure]-lacton (Syst. No. 2527) und Phenylhydrazin in Gegenwart von Alkohol (Nef. A. 376, 48). Nadeln (aus Alkohol + Essigester). F: 150°. $[\alpha]_1^{m}:+9,4°$ (in Wasser; p=4). Sehr schwer löslich in siedendem Essigester. Gibt beim Mischen mit der gleichen Menge [l-Erythro- $\alpha.\gamma.\delta$ -trioxy-n-valeriansäure]-phenylhydrazid ein bei 130° schmelzendes Racemat.
- [1-Erythro- $\alpha.\gamma.\delta$ -trioxy-n-valeriansäure]-phenylhydraxid $C_{11}H_{16}O_4N_2=C_6H_5$ · $NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus [l-Erythro- $\alpha.\gamma.\delta$ -trioxy-n-valeriansäure]-lacton (Syst. No. 2527) und Phenylhydrazin in Gegenwart von Alkohol (Nef. A. 376, 28). Nadeln (aus Alkohol). F: 150°. [α] $_{0}^{\infty}$: —8,9° (in Wasser; p = 4). Sehr schwer löslich in siedendem Essigester. Gibt mit [d-Erythro- $\alpha.\gamma.\delta$ -trioxy-n-valeriansäure]-phenylhydrazid ein bei 130° schmelzendes Racemat.
- [d-Threo- $\alpha.\gamma.\delta$ -trioxy-n-valeriansäure]-phenylhydrazid $C_{11}H_{16}O_4N_2=C_8H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus [d-Threo- $\alpha.\gamma.\delta$ -trioxy-n-valeriansäure]-lacton (Syst. No. 2527) und Phenylhydrazin in Gegenwart von Alkohol (Nef. A. 376, 21). Nadeln (aus Essigester). F: 110°. [α]^{α}: +26,4° (in Wasser; α) +26,4° (in Wasser).
- [1-Threo- α, γ, δ -trioxy-n-valerlansäure]-phenylhydrasid $C_{11}H_{16}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus [1-Threo- α, γ, δ -trioxy-n-valeriansäure]-lacton (Syst. No. 2527) und Phenylhydrazin in Gegenwart von Alkohol (Nef. A. 376, 51). Nadeln (aus Essigester). F: 110—112°. [α] $_{10}^{\infty}$: —25,4° (in Wasser; p=4).
- [dl-Threo- α , ν . δ -trioxy-n-valeriansäure]-phenylhydraxid $C_{11}H_{16}O_4N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus gleichen Teilen der beiden opt.-akt. Modifikationen in Wasser (Nef. A. 376, 52). Nadeln (aus Alkohol + Essigester). F: 128° bis 130°.

¹⁾ Nach der neueren Nomenklatur sind die Bezeichnungen d- und 1-Threonsäure zu vertauschen.

- [β . γ . δ -Trioxy-n-capronsäure]-phenylhydrazid, Digitoxonsäure-phenylhydrazid $C_{12}H_{18}O_4N_2=C_8H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot [CH(OH)]_3\cdot CH_3$ (S. 329). Krystalle mit $2H_2O$ (aus Wasser). 1 Tl. löst sich in ca. 16,5 Tln. Wasser; bildet leicht übersättigte Lösungen (KILIANI, B. 48, 344 Anm. 1).
- 2-Oxy-4.6-dimethoxy-β-phenyl-hydrozimtsäure-phenylhydrazid $C_{23}H_{24}O_4N_2 = C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_5)\cdot C_8H_2(O\cdot CH_3)_2\cdot OH$. B. Aus 5.7-Dimethoxy-4-phenyl-3.4-dihydro-cumarin (Syst. No. 2535) und Phenylhydrazin auf dem Wasserbad (E. FISCHER, Nouri, B. 50, 698). Prismen (aus verd. Alkohol). F: 171--172° (korr.). In der Hitze leicht löslich in Aceton und Alkohol, ziemlich schwer in Benzol, sehr schwer in Wasser, Chloroform, Ather und Petroläther. Gibt mit Eisenchlorid in konz. Schwefelsäure eine tiefrotviolette Färbung.
- [d-Ribonsäure], phenylhydrazid $C_{11}H_{16}O_5N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot [CH(OH)]_3\cdot CH_2\cdot OH.$ [α_1^{opt} : $+16.1^o$ (in Wasser; c=2.5) (Levene, Meyer, $J.\ biol.\ Chem.$ 31, 625).
- [d-Arabonsäure]-phenylhydrazid $C_{11}H_{16}O_5N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot [CH(OH)]_3 \cdot CH_2 \cdot OH \ (S. 330). F: 213—214° (Glattfeld, Am. 50, 144). [α]$_{\text{D}}^{\text{m}}: $-14,4°$; [α]$_{\text{D}}^{\text{m}}: $-25° (in Wasser; c = 1) (Hudson, Am. Soc. 39, 466); [α]$_{\text{D}}^{\text{m}}: $-16,1° (in Wasser; c = 2,5) (Levene, Meyer, J. biol. Chem. 31, 625).$
- [d-Lyxonsäure]-phenylhydrazid $C_{11}H_{16}O_5N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot [CH(OH)]_3 \cdot CH_2 \cdot OH (S. 330)$. F: 162°; [a]%: —11,2° bis —12,6° (in Wasser; p = 4) (Nef. A. 403, 249; vgl. A. 376, 55 Anm.).
- [l-Rhamnonsäure]-phenylhydrazid $C_{12}H_{18}O_5N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot [CH(OH)]_4 \cdot CH_3$ (S. 330). [\alpha]_6^c: +17,20 (in Wasser; c = 4) (Hudson, Am. Soc. 39, 468).
- Isorhodeonsäure phenylhydrazid, [d Isorhamnonsäure] phenylhydrazid $C_{13}H_{18}O_5N_2=C_8H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot [CH(OH)]_4\cdot CH_3$. Ist der optische Antipode des im Hptw. (8. 330) beschriebenen Isorhamnonsäurephenylhydrazids. B. Aus [d-Isorhamnonsäure]lacton (Syst. No. 2548) und Phenylhydrazin (E. FISCHER, ZACH, B. 45, 3772). Sintert bei 148°, schmilzt bei 152°.
- [α -d-Dextrometasaccharinsäure]-phenylhydrazid $C_{12}H_{18}O_5N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH.$ B. Aus α -d-Dextrometasaccharin (Syst. No. 2548) und Phenylhydrazin in Gegenwart von Alkohol (Nef. A. 376, 99). Flockiges Pulver (aus Essigester), Tafeln (aus Alkohol). F: 100—103°. Zeigt in $4^{\circ}/_{\circ}$ iger wäßriger Lösung keine Drehung.
- [β -d-Dextrometasaccharinsäure]-phenylhydrazid $C_{12}H_{16}O_5N_2=C_8H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH_3\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus β -d-Dextrometasaccharin (Syst. No. 2548) und Phenylhydrazin in Gegenwart von Alkohol (Nef. A. 376, 96; Urson, Am. 45, 478). Blättrige Krystalle (aus Alkohol). F: 124—126° (N.), 125—130° (U.). [α] $_p^{\infty}$: —30,7° (in Wasser; p = 4) (N.), —29,4° (in Wasser; p = 3,9) (U.).
- [α -d-Galaktometasaccharinsäure]-phenylhydrazid, Metasaccharinsäure-phenylhydrazid $C_{12}H_{18}O_5N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$ (vgl. S.330). Präparat von Nef und von Upson. B. Aus α -d-Galaktometasaccharin (Syst. No. 2548) und Phenylhydrazin in Gegenwart von Alkohol (Nef. A. 376, 72; Upson, Am. 45, 466). Nadeln (aus Alkohol oder Essigester). F: 113—115° (N.), 110—112° (U.). [α]^N (in Wasser; p=4): +34,4° (N.), +36,6° (U.).
- [β -d-Galaktometasaccharinsäure]-phenylhydrazid $C_{12}H_{18}O_5N_2=C_eH_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus β -d-Galaktometasaccharin (Syst. No. 2548) und Phenylhydrazin in Gegenwart von Alkohol (Nef. A. 376, 78; Upson, Am. 45, 464). Nadeln (aus Alkohol). Sehr unbeständig. F: 96° (N., A. 357, 304). [α]²⁰_D: ca. —2° (in Wasser; p = 4) (N., A. 376, 78, 81).
- **Saccharinsäure phenylhydrazid** $C_{12}H_{18}O_5N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot C(CH_3)(OH) \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$ (S. 330). F: 167—169°; $[\alpha]_{\nu}^{m}$: +50,3° (in Wasser; p == 4) (Nef. A. 376, 100).
- [α -d-Isosaccharinsäure]-phenylhydrazid $C_{12}H_{18}O_5N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot C(OH)$ ($CH_2 \cdot OH$)· $CH_2 \cdot CH(OH) \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus α -d-Isosaccharin (Syst. No. 2548) und Phenylhydrazin in Gegenwart von Alkohol (Nef. A. 376, 72). Nadeln (aus Alkohol). F: 120—122°. [α] $_{10}^{\text{pos}}$: +19,6° (in Wasser; p = 4).
- Antiaronsäure-phenylhydrazid $C_{12}H_{18}O_5N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot C_5H_{11}O_4$. B. Aus Antiaronsäurelacton (Syst. No. 2548) und Phenylhydrazin in siedendem Alkohol (Kiliani, B. 46, 670). Nadeln. F: 143—145°. Schwer löslich in kaltem Wasser.
- [d-Weinsäure]-bis-phenylhydrazid $C_{16}H_{18}O_4N_4 = [C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH(OH)-]_2$ (S. 331). B. Aus d-Weinsäurediazid und Phenylhydrazinacetat in wäßr. Lösung (Curtius, J. pr. [2] 95, 227). Schmilzt unter Zersetzung gegen 226°.

- [d-Allonsäure]-phenylhydraxid $C_{12}H_{18}O_6N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot [CH(OH)]_4\cdot CH_2\cdot OH$. Tafeln (aus Wasser). [α] $_0^a$: $+25,5^o$ bis $+25,9^o$ (in Wasser; c=1) (Levene, Meyer, $J.\ biol.\ Chem.$ 31, 625).
- [d-Altronsäure]-phenylhydrasid $C_{12}H_{18}O_{c}N_{2}=C_{c}H_{5}\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot [CH(OH)]_{4}\cdot CH_{2}\cdot OH.$ [α] $_{D}^{m}$: -15.9^{o} (in Wasser; c=1) (Levene, Meyer, $J.\ biol.\ Chem.$ 31, 625).
- [d-Gluconsäure]-phenylhydraxid $C_{12}H_{18}O_6N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot [CH(OH)]_4 \cdot CH_2 \cdot OH (S. 331).$ [α] $^{\infty}$: +12 0 (in Wasser; p=2) (Nef. A. 408, 303); [α] $^{\infty}$: +18 0 (in Wasser; c=1) (Levene, Meyer, J. biol. Chem. 31, 625).
- [1-Gulonsäure]-phenylhydrazid¹) $C_{19}H_{16}O_6N_9 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot [CH(OH)]_4 \cdot CH_2 \cdot OH (S. 332)$. Blättchen (aus Alkohol). F: 147° (Nef, A. 403, 271). $[\alpha]_0^m$: +13,7° (in Wasser; p = 4) (N.), +13,5° bis +13,9° (in Wasser; c = 1) (Levene, Meyer, J. biol. Chem. 31, 625).
- [d-Talonsäure]-phenylhydragid $C_{19}H_{18}O_6N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot [CH(OH)]_4\cdot CH_2\cdot OH(S.~332)$. F: 160—162° (Nef. A. 403, 281), 159° (Hedenburg, Cretcher, Am. Soc. 49, 481). $[\alpha]_D^{n_0}:$ —25,1° (in Wasser) (N.); $[\alpha]_D^{n_0}:$ —25,4° (in Wasser; c = 2,5) (H., Cr.).
- [d-Mannonsäure] phenylhydrasid $C_{12}H_{18}O_8N_2 = C_8H_8 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot [CH(OH)]_4 \cdot CH_2 \cdot OH \ (S. 332).
 [<math>\alpha$] $_{0}^{\infty}$: —8,1° (in Wasser; c=2,8) (Hudson, Am. Soc. 39, 467); [α] $_{0}^{\infty}$: —10,7° (in Wasser; c=1) (Levene, Meyer, J. biol. Chem. 31, 625). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser (Nef. A. 403, 304).
- [d-Galaktonsaure]-phenylhydraxid $C_{12}H_{18}O_cN_2=C_0H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot [CH(OH)]_4\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 332). F: 203° (Nef, A. 403, 280). [α] $_0^{m}$: +10,4° (in Wasser; c = 2) (N.); [α] $_0^{m}$: +12,2° (in Wasser; c = 1) (Levene, Meyer, J. biol. Chem. 31, 625). Wird beim Umkrystallisieren aus Wasser teilweise hydrolysiert (N.).
- [1-Idonsäure]-phenylhydrazid²) $C_{12}H_{18}O_6N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot [CH(OH)]_4\cdot CH_2\cdot OH$. Krystallinische Masse; läßt sich nicht umkrystallisieren. Schmilzt bei 100—110° (Nef, A. 403, 272). Sehr leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, schwer in heißem Essigester (N.). [α]¹⁰: —12,4° (in Wasser; p = 2) (N.), —15,3° (in Wasser; c = 1) (Levene, Meyer, J. biol. Chem. 31, 625).
- [Rhodeo α hexonsäure] phenylhydrazid $C_{19}H_{20}O_6N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot [CH(OH)]_5\cdot CH_3$. B. Aus [Rhodeo α -hexonsäure]-lacton (Syst. No. 2568) und Phenylhydrazin in heißem Wasser (Krauz, B. 43, 486). Blättchen (aus Wasser). F: 231° (Zers.) bei raschem Erhitzen. Leicht löslich in heißem Wasser, unlöslich in siedendem Alkohol, Äther und Aceton.
- [Rhodeo β hexonsäure] phenylhydrazid $C_{13}H_{20}O_8N_2=C_8H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot [CH(OH)]_5\cdot CH_3$. B. analog der vorangehenden Verbindung. Gelbliche Schuppen. F: 211° (Zers.) bei raschem Erhitzen (Krauz, B. 43, 487). Löslich in heißem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther und Aceton.
- $\begin{array}{ll} [d\text{-}Gluco\text{-}\alpha\text{-}heptons\"{a}ure]\text{-}phenylhydraxid} & C_{13}H_{20}O_7N_2 = C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot \\ [CH(OH)]_5\cdot CH_2\cdot OH \ (S.\ 333). & [\alpha]_5^m: +9,3^o \ (in\ Wasser;\ c=3,5) \ (Hudson,\ Am.\ Soc.\ 39,468). \end{array}$
- [d-Manno- α -heptonsäure]-phenylhydrazid $C_{13}H_{20}O_7N_2=C_0H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot [CH(OH)]_5\cdot CH_2\cdot OH\ (S. 333). [<math>\alpha$] $_0^{o}$: $+21^{o}$ (in Wasser; c=3,3) (Hudson, $Am.\ Soc.\ 39,\ 468$).
- [d-Manno- β -heptonsäure]-phenylhydrazid $C_{13}H_{20}O_7N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot [CH(OH)]_5\cdot CH_2\cdot OH.$ B. Aus d-Manno- β -heptonsäure (Ergw. Bd. III/IV, S. 200) und Phenylhydrazin in heißem Wasser (Petroe, J. biol. Chem. 23, 331). Nadeln (aus 70% jegem Alkohol). F: 190% (unkorr.). [α]::—25,8% (in Wasser; p = 4,2). Löslich in ca. 12 Tln. kaltem Wasser und in ca. 15 Tln. siedendem 70% jegem Alkohol, unlöslich in absol. Alkohol, Äther und Aceton.
- [d Gala α heptonsäure] phenylhydraxid $C_{13}H_{30}O_7N_2=C_0H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot [CH(OH)]_5\cdot CH_2\cdot OH\ (S. 333). [<math>\alpha]_0^{90}$: $+8,7^0$ (in Wasser; c=1,2) (Hudson, Am. Soc. 39, 468).
- [dl Idozuckersäure] bis phenylhydrazid (?) $C_{18}H_{22}O_6N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot [CH(OH)]_4 \cdot CO \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus dl-Idozuckersäure (?) (Ergw. Bd. III/IV, S. 201) beim Erwärmen mit Phenylhydrazin und Essigsäure (Behrend, Heyer, A. 418, 308, 315). Gelbliches Krystallpulver (aus Phenylhydrazin). F: 217—218° (Zers.). Unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther.
- Schleimsäure-bis-phenylhydrasid $C_{18}H_{22}O_6N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot [CH(OH)]_4\cdot CO\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_5$ (S. 334). F: 227° (Curtius, J. pr. [2] 95, 242).
- [d-Gluco- $\alpha.\beta$ -octonsäure]-phenylhydrazid $C_{14}H_{22}O_8N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot [CH(OH)]_6\cdot CH_2\cdot OH$. B. Durch Erwärmen des γ -Lactons der d-Gluco- $\alpha.\beta$ -octonsäure mit Phenylhydrazin und Wasser auf dem Wasserbad (E. Fischer, A. 270, 101). Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt, rasch erhitzt, bei 170—172° (Zers.).

¹⁾ Ist nach der neueren Nomenklatur als [d(+)-Gulonsäure]-phenylhydrazid zu bezeichnen. 2) Ist nach der neueren Nomenklatur als [d(-)-Idonsäure]-phenylhydrazid zu bezeichnen.

- [d Gluco $\alpha.\alpha.\alpha$ nononsäure] phenylhydrazid $C_{15}H_{24}O_9N_2=C_9H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot [CH(OH)]_7\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 335). Nadeln (aus Wasser). F: 248° (Philippe, A. ch. [8] 26, 361). Löslich in heißem Wasser zu ca. 13°/ $_0$.
- [d-Gluco- $\alpha.\alpha.\beta$ -nononsäure]-phenylhydrazid $C_{15}H_{24}O_{9}N_{2}=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot [CH(OH)]_{7}\cdot CH_{2}\cdot OH$. B. Durch Erhitzen von [d-Gluco- $\alpha.\alpha.\beta$ -nononsäure]-lacton (Syst. No. 2569) mit Phenylhydrazin und etwas Wasser (Philippe, A. ch. [8] 26, 368). Nadeln. F: 212° bis 213°. In kaltem Wasser leichter löslich als [d-Gluco- $\alpha.\alpha.\alpha$ -nononsäure]-phenylhydrazid.
- [d-Gluco- $\alpha.\alpha.\alpha.\alpha$ -deconsäure]-phenylhydrazid $C_{16}H_{26}O_{16}N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot [CH(OH)]_8\cdot CH_2\cdot OH$. B. Durch Erwärmen von [d-Gluco- $\alpha.\alpha.\alpha.\alpha$ -deconsäure]-lacton (Syst. No. 2569) mit Phenylhydrazin und Wasser (Philippe, C. r. 151, 988; A. ch. [8] 26, 392). Blättchen (aus Wasser). F: 268°. 100 g siedendes Wasser lösen 0,7 g; unlöslich in kaltem Wasser und Alkohol
- [d-Gluco- $\alpha.\alpha.\alpha.\beta$ -deconsäure]-phenylhydrazid $C_{16}H_{36}O_{10}N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot [CH(OH)]_8\cdot CH_2\cdot OH.$ B. Durch Erwärmen von [d-Gluco- $\alpha.\alpha.\alpha.\beta$ -deconsäure]-lacton (Syst. No. 2569) mit Phenylhydrazin und Wasser (Philippe, C. r. 151, 1367; A. ch. [8] 26, 413). Nadeln. F: 246°. Löslich in siedendem Wasser zu 6—7°/ $_0$, sehr schwer löslich in kaltem Wasser.

Kupplungsprodukte aus Phenylhydrazin und acyclischen sowie isocyclischen Oxo-carbonsäuren mit 3 Sauerstoffatomen.

Glyoxylsäure-phenylhydrazon $C_8H_8O_2N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot CO_2H$. Existiert in zwei stereoisomeren Formen (Busch, Achterfeldt, Seuffert, $J.\ pr.\ [2]$ 92, 1).

- a) Höherschmelzende Form (S. 335). B. Man setzt Dichloresigsäure mit 1 Mol Phenylhydrazin in Wasser um und hält die Lösung durch allmählichen Zusatz von Kalilauge schwach alkalisch (Busch, Achterefeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 12). Aus Oximinomalonsäure beim Kochen mit Phenylhydrazin in saurer Lösung (Wieland, Baumann, A. 392, 207). Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt unscharf gegen 138°, zersetzt sich bei 142—143° (B., A., S.); F: 141° (W., Bau), 142—143° (E. Müller, B. 47, 3021). Leicht löslich in siedendem Alkohol, Eisessig, Essigester und Aceton, löslich in Äther, sehr schwer löslich in Benzol und Chloroform, unlöslich in Petroläther (B., A., S.). Elektrolytische Dissoziation in 70°/0 igem Alkohol: B., A., S., J. pr. [2] 92, 14. Färbt sich am Licht rasch braungelb bis braun (B., A., S., J. pr. [2] 92, 13). Liefert bei Gegenwart von Natriumäthylat in siedendem Alkohol mit Azidobenzol 1(oder 3)-[Phenylhydrazono-carboxy-methyl]-3(oder 1)-phenyl-triazen-(1) (Syst. No. 2228), mit 2.4.6-Tribrom-1-azido-benzol 2-Phenyl-tetrazol-carbonsäure-(5) und 2.4.6-Tribrom-anilin (Dimroth, Merzbacher, B. 43, 2902). Gibt bei der Einw. von gesättigter alkoholischer Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur Glyoxylsäureäthylester-[phenylhydrazonoacetyl-phenylhydrazon] (S. 84) (B., A., S., J. pr. [2] 92, 32). Liefert mit Phenylhydrazin und Essigsäure in verd. Alkohol unter Luftzutritt N.N'-Diphenyl-formazan (Syst. No. 2092) (B., A., S., J. pr. [2] 92, 39). NH4°sH-70°s, Hellgelbe Prismen (aus alkoh. Ammoniak). F: ca. 175° (Zers.) (B., A., S., J. pr. [2] 92, 15). Verwittert an der Luft unter Ammoniak-Abspaltung. NaCsH-70°s, Blättchen. Sintert bei 250° unter Dunkelfärbung, schmilzt nicht bis 300° (B., A., S.). Leicht löslich in Wasser und Alkohol.
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. Neben der höherschmelzenden Form beim Kochen von Dichloressigsäure mit 1 Mol Phenylhydrazin und 4 Mol Kalilauge in verd. Alkohol (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 12, 14). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). Sintert gegen 125° und zersetzt sich bei weiterem Erhitzen; schmilzt unter Zersetzung beim Eintauchen in ein auf 127–128° erhitztes Bad. Ziemlich leicht löslich in siedendem Benzol und Toluol, in den übrigen Lösungsmitteln leichter löslich als die höherschmelzende Form. Elektrolytische Dissoziation in 70°/aigem Alkohol: B., A., S. Gibt beim Behandeln des Silbersalzes mit Methyljodid in Äther oder bei der Einw. von Dimethylsulfat in sodaalkalischer Lösung niedrigerschmelzendes Glyoxylsäuremethylester-phenylhydrazon (B., A., S., J. pr. [2] 92, 27). Geht bei Einw. von methylalkoholischer Schwefelsäure größtenteils in die höherschmelzende Form und deren Methylester über (B., A., S., J. pr. [2] 92, 14). Liefert bei der Einw. von salpetriger Säure Benzolazoformaldoxim (Syst. No. 2092) (B., A., S., J. pr. [2] 92, 35). NaC₈H₇O₂N₂. Gelbliche Blättchen. Sintert von 230° an, schmilzt unter Zersetzung gegen 273° (B., A., S., J. pr. [2] 92, 15). Sehr leicht löslich in Wasser.

Glyoxylsäuremethylester-phenylhydrazon $C_0H_{10}O_2N_2=C_0H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot CO_2\cdot CH_3$. Existiert in zwei stereoisomeren Formen.

a) Höherschmelzende Form (S. 336). B. Aus den beiden Formen des Glyoxylsäurephenylhydrazons durch ca. 12-stündige Einw. von methylalkoholischer Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 26). — Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 136—137°. Leicht löslich in warmem Alkohol und Benzol, sehr leicht in Äther und Eisessig. — Geht bei 145—150° teilweise in die niedrigerschmelzende

Form über (B., A., S., J. pr. [2] 92, 30). Liefert mit Natriumnitrit und wäßrig-alkoholischer Salzsäure in der Kälte Benzolazo-oximinoessigsäuremethylester (Syst. No. 2092) (B., A., S., J. pr. [2] 92, 35). Geht bei längerer Einw. von gesättigter alkoholischer Salzsäure in Glyoxylsäureäthylester [phenylhydrazonoacetyl-phenylhydrazon] (s. u.) über (B., A., S., J. pr. [2] 92, 32). Gibt beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat Glyoxylsäuremethylester-[acetylphenylhydrazon] (B., A., S., J. pr. [2] 92, 34).

b) Niedrigerschmelzende Form. B. Aus niedrigerschmelzendem Glyoxylsäure-

b) Niedrigerschmelzende Form. B. Aus niedrigerschmelzendem Gfyoxylsäurephenylhydrazon durch Behandlung des Silbersalzes mit Methyljodid in Ather oder durch Einw. von Dimethylsulfat in sodaalkalischer Lösung (Busch, Achterfeldt, Seuffert, J. pr. [2] 92, 27). Aus der höherschmelzenden Form beim Erhitzen auf 145—150° (B., A., S., J. pr. [2] 92, 30). — Gelbliche Krystalle (aus Petroläther). Schmilzt unscharf gegen 70°. — Gibt mit Acetanhydrid und Natriumacetat das Acetylderivat der höherschmelzenden Form (B., A., S.,

J. pr. [2] 92, 34).

Glyoxylsäureäthylester-phenylhydrazon $C_{10}H_{12}O_2N_2=C_4H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (S. 336). F: 129—130° (Zerner, M. 34, 1622), 128° (Scheiber, Herold, B. 46, 1108).

Glyoxylsäure-methylphenylhydrazon $C_9H_{10}O_2N_2=C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot N:CH\cdot CO_2H$. Diese Konstitution kommt der von H. Meyer (B. 37, 3592) als Glyoxylsäuremethylestermethylphenylhydrazon beschriebenen Verbindung (Hptw., S. 337) zu (Busch, Renner, B. 66, 1770). — B. Aus Dichloressigsäure und α -Methyl-phenylhydrazin, am besten in Gegenwart von Alkalilauge (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 23). Aus Glyoxylsäure und α -Methyl-phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (B., R.). — Blätter (aus Alkohol oder aus Äther + Petroläther), Nadeln (aus Benzol). F: 165—1670 (Zers.) (B., A., S.; B., R.). Leicht löslich in Aceton, löslich in heißem Wasser, schwer löslich in Petroläther (B., A., S.). Sehr leicht löslich in verd. Ammoniak (B., R.).

Glyoxylsäuremethylester-methylphenylhydrazon $C_{10}H_{12}O_2N_2=C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot N:$ $CH\cdot CO_2\cdot CH_3$. Die im Hptw.~(S.337) unter dieser Formel beschriebene Verbindung von H. Meyer (B. 37, 3592) ist als Glyoxylsäure-methylphenylhydrazon (s. o.) erkannt worden (Busch, Renner, B. 66, 1770). — B. Aus Glyoxylsäure-methylphenylhydrazon durch Einw. von methylalkoholischer Schwefelsäure oder durch Behandlung mit Dimethylsulfat in sodaalkalischer Lösung (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 29). — Gelbliche Platten oder Säulen (aus Alkohol). F: 61—62°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Petroläther.

Głyoxylsäure - äthylphenylhydrazon $C_{10}H_{12}O_2N_2=C_6H_5\cdot N(C_2H_5)\cdot N:CH\cdot CO_2H$ (S. 337). B. Aus Dichloressigsäure und α -Äthyl-phenylhydrazin (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 23).

Glyoxylsäuremethylester-acetylphenylhydrazon $C_{11}H_{12}O_3N_2=C_6H_5\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot N:CH\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus den beiden Glyoxylsäuremethylester-phenylhydrazonen (s. o.) beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 34). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 105°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln außer Petroläther, etwas löslich in siedendem Wasser. — Liefert bei der Verseifung mit alkoh. Kalilauge das höherschmelzende Glyoxylsäuremethylesterphenylhydrazon.

Glyoxylsäure-[2.4-diphenyl-semicarbazon] $C_{15}H_{19}O_5N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot N:$ $CH \cdot CO_2H$. B. Durch Verseifung des Methylesters (s. u.) mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 38). — Nadeln (aus Alkohol). F: 191° (Zers.).

Glyoxylsäuremethylester-[2.4-diphenyl-semicarbason] $C_{16}H_{15}O_2N_3 = C_6H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot N(C_6H_5) \cdot N : CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Aus dem höherschmelzenden Glyoxylsäuremethylesterphenylhydrazon und Phenylisocyanat bei 120° (Busch, Achterfelldt, Skufert, J. pr. [2] 92, 37). — Nadeln (aus Alkohol). F: 159°. Leicht löslich in siedendem Alkohol und Benzol, schwerer in Äther, schwer in Petroläther.

Glyoxylsäure-[phenylhydrazonoacetyl-phenylhydrazon] (Glyoxylsäure-[bensol-azoacetyl-phenylhydrazon]) $C_{16}H_{14}O_{2}N_{4} = C_{6}H_{5} \cdot NH \cdot N \cdot CH \cdot CO \cdot N(C_{6}H_{5}) \cdot N \cdot CH \cdot CO_{2}H$ oder $C_{6}H_{5} \cdot N : N \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot N(C_{6}H_{5}) \cdot N \cdot CH \cdot CO_{2}H$. B. Aus dem Äthylester (s. u.) bei schwachem Erwärmen mit verd. Kalilauge (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 33). — Orangefarbene Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 225° (Zers.).

Glyoxylsäureäthylester - [phenylhydrazonoacetyl - phenylhydrazon] (Glyoxylsäureäthylester-[benzolazoacetyl-phenylhydrazon]) $C_{18}H_{18}O_3N_4=C_8H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot CO\cdot N(C_8H_5)\cdot N:CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5\cdot der\ C_8H_5\cdot N:N\cdot CH_2\cdot CO\cdot N(C_8H_5)\cdot N:CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5\cdot B.$ Aus den höherschmelzenden Formen des Glyoxylsäure-phenylhydrazons oder des Glyoxylsäure-methylester-phenylhydrazons bei längerer Einw. von gesättigter alkoholischer Salzsäure (Busch, Achtrefeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 32). — Orangerote Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 154°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Benzol und Chloroform. — Wird durch Zinkstaub und Essigsäure sehr leicht reduziert.

Brenztraubensäure - phenylhydrazon $C_9H_{10}O_2N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CO_2H$ (S. 338). B. Aus $\alpha.\alpha$ -Dibrom-propionsäure und Phenylhydrazin in Gegenwart von Alkali (Busch, Achtebreldt, Seuffert, J. pr. [2] 92, 24). — Nadeln (aus Wasser). F: 192° (Curtus, B. 45, 1072). — Gibt bei der Reduktion mit Alumiumamalgam und etwas Wasser in warmem Alkohol Alanin (E. Fischer, Groh, A. 383, 367). Liefert bei der Einw. von salpetriger Säure Benzolazoacetaldoxim (Syst. No. 2092) (B., A., S., J. pr. [2] 92, 36).

Brenztraubensäure - nitril - phenylhydrazon, Acetylcyanid - phenylhydrazon $C_9H_9N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CN$ (S. 340). B. Durch Einw. von Benzoldiazoniumchlorid auf die Kaliumverbindung des α -Äthoxalyl-propionitrils in Gegenwart von Natriumacetat (Wislicenus, Silberstein, B. 43, 1836). — F: 150—151°.

Phenylhydrazon des Malonaldehydsäureamids, Phenylhydrazon des Formylessigsäureamids $C_0H_{11}ON_3=C_0H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 343). Ist als Bis-phenylhydrazon des Mesoxalaldehydsäureamids (S. 89) erkannt worden (Dakin, Biochem. J. 11, 88).

Propionylameisensäurephenylhydrazon $C_{10}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(C_2H_5) \cdot CO_2H$ (S. 343). Krystalle (aus verd. Alkohol); F: 148,5° (Forster, Müller, Soc. 97, 134). Gelbliche Krystalle (aus Benzol); F: 151—152° (Wislicenus, Silberstein, B. 48, 1830).

Acetessigsäureäthylester-phenylhydrazon $C_{12}H_{16}O_2N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (S. 344). Liefert bei Reduktion mit Aluminiumamalgam und verd. Alkohol und nachfolgender Verseifung β -Amino-buttersäure (E. FISCHER, GROH, A. 383, 365).

Acetessigsäure-benzoylphenylhydrazon $C_{17}H_{16}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot N \cdot C(CH_3) \cdot CH_4 \cdot CO_2H$. B. Aus dem Äthylester (s. u.) beim Kochen mit alkoh. Kalilauge (Auwers, A. 378, 254). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 203°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln.

Acetessigsäureäthylester-benzoylphenylhydrazon $C_{19}H_{20}O_3N_2=C_6H_5\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot N:C(CH_2)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Aus Acetessigester und salzsaurem α -Benzoyl-phenylhydrazin in verd. Alkohol (Auwers, A. 378, 254). — Krystalle (aus verd. Methanol). F: 144—145°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln.

Butyrylameisensäure-phenylhydrazon $C_{11}H_{14}O_2N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_2\cdot C_2H_5)\cdot CO_2H$ (S. 346). Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 101—102° (Blaise, Bl. [4] 19, 17).

Butyrylameisensäureäthylester-phenylhydrazon $C_{13}H_{18}O_3N_2=C_6H_8\cdot NH\cdot N:C(CH_2\cdot C_2H_6)\cdot CO_2\cdot C_2H_8$. B. Aus Phenylhydrazin und Butyrylameisensäureäthylester (Ergw. Bd. III/IV, S. 235) (Blaise, Bl. [4] 19, 16). Durch Einw. von Phenylhydrazin auf 4.4-Dimethyl-2-propyl-1.3-dioxolon-(5)-carbonsäure-(2)-äthylester (Syst. No. 2895) (B.). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 80—81°.

Lävulinsäure-phenylbydrason $C_{11}H_{14}O_{2}N_{2}=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:C(CH_{3})\cdot CH_{2}\cdot CH_{2}\cdot CO_{2}H$ (S. 346). Liefert bei der Reduktion mit amalgamiertem Aluminium und verd. Alkohol γ -Amino-n-valeriansäure (E. FISCHER, GROH, A. 363, 364).

Lävulinsäuremethylester - phenylhydrazon $C_{12}H_{16}O_2N_2 = (C_8H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Gelbliche Blätter (aus Alkohol). F: 105—106° (HARRIES, A. 406, 223). Leicht löslich in heißem Alkohol.

Phenylhydrazon der β -Formyl-isobuttersäure, Brenzweinsäurehalbaldehydphenylhydrazon $C_{11}H_{14}O_{2}N_{3}=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH_{2}\cdot CH(CH_{3})\cdot CO_{2}H$. F: 71—72° (BLAISE, C. r. 153, 73). — Geht bei der Destillation unter vermindertem Druck in 1-Phenyl-6-oxo-5-methyl-1.4.5.6-tetrahydro-pyridazin (Syst. No. 3563) über.

Isovalerylameisensäure-phenylhydrazon $C_{12}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_2)_2$. B. Aus Isovalerylameisensäure und salzsaurem Phenylhydrazin in heißem Wasser (Plattner, M. 36, 909). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol).

Methyläthylbrenstraubensäure - phenylhydrazon $C_{12}H_{16}O_8N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N$: $C(CO_2H) \cdot CH(CH_3) \cdot C_9H_5$ (S. 347). F: 132—133° (WISLICENUS, ŠILBERSTEIN, B. 43, 1835).

β - Methyl - lävulinsäure - phenylhydrazon $C_{12}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CH(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus β-Methyl-lävulinsäure und Phenylhydrazin in Toluol bei Zimmertemperatur (Pauly, Gilmour, Will, A. 403, 146). — Leicht zersetzliche Blättchen. F: 125°.

β-Methyl-lävulinsäure-methylester-phenylhydrazon $C_{13}H_{18}O_2N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N$: $C(CH_3)\cdot CH(CH_2)\cdot CH_3\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus β-Methyl-lävulinsäuremethylester und Phenylhydrazin in Äther (Pauly, Gilmour, Will, A. 403, 148). — Krystalle. F: 88°. Ziemlich schwer löslich in Äther, Methanol und Toluol. — Färbt sich an der Luft bald gelblich und zerfließt zu einem braunen Öl.

 α -Äthyl-acetessigsäure-nitril-phenylhydrason $C_{19}H_{15}N_s=C_9H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_9)\cdot CH(C_2H_5)\cdot CN.$ B. Aus α -Äthyl-acetessigsäurenitril und Phenylhydrazin in siedendem Alkohol (Μοης, J. pr. [2] 90, 237). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 73.—74°. Sehr leicht löslich in Alkohol. — Verharzt beim Aufbewahren, auch im Vakuumexsiccator. — Löslich in konz. Salzsäure mit citronengelber Farbe, die beim Kochen schwächer wird. Geht beim Kochen mit überschüssiger verdünnter Salzsäure in 1-Phenyl-5-amino-3-methyl-4-āthyl-pyrazol (Syst. No. 3564) über. Wandelt sich beim Kochen mit verd. Natronlauge anscheinend in eine isomere Verbindung $C_{19}H_{19}N_3$ (s. u.) um.

Verbindung C₁₈H₁₅N₃ (?). B. Beim Kochen von α-Äthyl-acetessigsäure-nitril-phenyl-hydrazon mit verd. Natronlauge (Монв, J. pr. [2] 90, 238). — Hellgelbe Prismen. F: 72° bis 73° bezw. 74—76°. Gibt mit dem Ausgangsmaterial Schmelzpunkts-Depression.

- α-Propyl-acetessigsäure-nitril-phenylhydrason $C_{13}H_{17}N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CH(CH_5 \cdot C_3H_5) \cdot CN$. B. Aus α-Propyl-acetessigsäurenitril und Phenylhydrasin auf dem Wasserbad (Mohr, J. pr. [2] 90, 247). Prismen (aus verd. Alkohol). F: 64°. Zersetzt sich sehr rasch. Liefert beim Kochen mit verd. Salzsäure 1-Phenyl-5-amino-3-methyl-4-propyl-pyrazol (Syst. No. 3564).
- αα Dimethyl lävulinsäure phenylhydrason, Mesitonsäurephenylhydrason C₁₃H₁₈O₂N₂ = C₆H₅·NH·N:C(CH₃·CH₂·C(CH₃)₂·CO₃H (S. 347). Mikroskopische Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 135° (Toivonen, A. 419, 208). Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam und Essigsäure in Alkohol bei 5—8° 2.4.4-Trimethyl-pyrrolidon-(5) (Syst. No. 3179) (Haller, Bauer, C. r. 158, 1091).

Phenylhydrason des 1-Oxo-dokosan-carbonsäure-(1)-äthylamids $C_{31}H_{55}ON_8 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CO \cdot NH \cdot C_2H_5) \cdot [CH_3]_{30} \cdot CH_3$. B. Aus 1-Oxo-dokosan-carbonsäure-(1)-åthylamid (Ergw. Bd. III/IV, S. 358) und Phenylhydrazin in heißem absolutem Alkohol (Brigl., H. 95, 187). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 96—98°.

- β -Acetyl-acrylsäure-phenylhydrazon $C_{11}H_{12}O_2N_3=C_0H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CH:CH\cdot CO_2H$ (S. 348). F: 160° (Zers.) bei raschem Erhitzen (Wolff, A. 264, 251), 158° bei langsamem Erhitzen (RINKES, VAN HASSELT, C. 1917 I, 208).
- β -Acetyl-acrylsäure-methylester-phenylhydrazon $C_{12}H_{14}O_2N_3=C_0H_5\cdot NH\cdot N$: $C(CH_3)\cdot CH: CH\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus β -Acetyl-acrylsäuremethylester und Phenylhydrazin in Äther (Pauly, Gilmour, Will, A. 403, 151). Goldgelbe Krystalle (aus Toluol). F: 156° (P., G., W.; Rinkes, van Hasselt, Chem. Weekbl. 13 [1916], 1225).
- [2-Methyl-cyclopropyl]-glyoxylsäure-phenylhydrason $C_{12}H_{14}O_2N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N$: $C(CO_2H)\cdot C_3H_4\cdot CH_5$. B. Aus [2-Methyl-cyclopropyl]-glyoxylsäure und Phenylhydrazin in verd. Essigsäure (Wohlgemuth, A. ch. [9] 3, 155). Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 130° (bei langsamem Erhitzen), 133° (im Quecksilberbad). Ziemlich leicht löslich in kaltem Benzol, löslich in Aceton, unlöslich in Petroläther.
- α-Allyl-acetessigsäure-nitril-phenylhydrason $C_{13}H_{15}N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CH(CH_3 \cdot CH : CH_2) \cdot CN$. B. Aus α-Allyl-acetessigsäurenitril und Phenylhydrazin in siedendem absolutem Alkohol (Mohr, J. pr. [2] 90, 250). Prismen (aus Alkohol). F: 60°. Zersetzt sich resch.

Cyclohexanon - (4) - carbonsäure - (1) - methylphenylhydraxon $C_{14}H_{16}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot N: C_6H_6 \cdot CO_3H$. B. Aus Cyclohexanon - (4) - carbonsäure - (1) und α - Methyl-phenylhydrazin in verd. Essigsäure (Mills, Bain, Soc. 105, 70). — Krystalle (aus Essigsster). F: 138—139° (Zers.). — Die Lösungen färben sich beim Aufbewahren rot.

Cyclohexanon - (4)- carbonsäure- (1)- benzoylphenylhydrazon $C_{20}H_{20}O_3N_2=C_6H_5$. $N(CO\cdot C_6H_8)\cdot N:C_8H_2\cdot CO_3H$. B. Aus Cyclohexanon- (4)-carbonsäure- (1) und essigsaurem α -Benzoyl-phenylhydrazin in wenig Alkohol (MILLS, BAIN, Soc. 105, 68). — Krystalle (aus Benzol). F: 169—171°. — Läßt sich über das Chininsalz in eine rechtsdrehende Form überführen, deren Salze beim Aufbewahren in Lösung allmählich, beim Ansäuern sofort racemisiert werden. — Chininsalz $C_{20}H_{24}O_2N_2+C_{20}H_{20}O_3N_2+H_3O$. Nadeln (aus verd. Methanol). F: 139—141°.

Phenylhydrason der 5.5-Dimethyl-bicyclo-[0.1.2]-pentanon-(3)-carbonsäure-(1) bezw. der 1.1-Dimethyl-cyclopenten-(2)-on-(4)-carbonsäure-(2) $C_{14}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5$ · NH·N: $C_5H_4(CH_5)_2\cdot CO_2H$ $(S.349)^1$). F: 222°; zersetzt sich unmittelbar oberhalb des Schmelzpunkts (Toivonen, A. 419, 210).

¹⁾ Zur Konstitution vgl. Ergw. Bd. X, S. 301 Anm.

Phenylhydrazon des 1-Methyl-cyclohexen-(1)-on-(3)-essigsäure-(2)-methylesters (?) $C_{16}H_{50}O_{2}N_{3}=$ $\frac{C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:C-CH_{3}-CH_{2}}{CH_{3}\cdot C_{2}C\cdot CH_{3}\cdot C:C(CH_{3})\cdot CH_{3}} (?). \quad B. \quad \text{Aus 1-Methyl-cyclohexen-(1)-on-(3)-essigsäure-(2)-methylester (?) (Ergw. Bd. X, S. 301) und Phenylhydrazinacetat in Alkohol (Harries, A. 406, 224). — Nadeln (aus Alkohol). F: 184—185°.$

Phenylhydragon des "Anhydrodiacetylvaleriansäuremethylesters" $C_{16}H_{20}O_{2}N_{2}=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:C_{6}H_{6}(CH_{3})\cdot CH_{2}\cdot CO_{2}\cdot CH_{3}$. Aus "Anhydrodiacetylvaleriansäuremethylester" (Ergw. Bd. X, S. 302) und Phenylhydrazinacetat (Harries, Adam, B. 49, 1036). — Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol). Sintert bei 128°, F: 135° (Zers.).

Phenylhydrazon der Oxo-carbonsäure $C_9H_{12}O_3$ (Ergw. Bd. X, S. 302) $C_{15}H_{18}O_2N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C_8H_{11}\cdot CO_2H$. Blättchen (aus Benzol). F: 176° (Sernagiotto, R. A. L. [5] 23 II, 72; G. 47 I, 156).

dl-Camphenonsäure-phenylhydrazon $C_{16}H_{20}O_{5}N_{2}=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:C_{9}H_{18}\cdot CO_{7}H.$ B. Aus dl-Camphenonsäure (Ergw. Bd. X, S. 304) und Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (Hintikka, C. 1919 I, 840). — Krystalle (aus Alkohol). F: 142—143°.

Phenylhydrazon des linksdrehenden 6-Cyan-dihydrocarvons $C_{17}H_{21}N_3 = C_6H_5\cdot NH\cdot N:C<\frac{CH_2\cdot CH[C(CH_3):CH_2]}{CH(CN)}>CH_2$. Aus linksdrehendem 6-Cyan-dihydrocarvon (Ergw. Bd. X, S. 305) und 1 Mol Phenylhydrazin bei $^{1}/_{2}$ -stündigem Erwärmen (Lapworth, Steele, Soc. 99, 1880). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung zwischen 113° und 116°. — Geht beim Aufbewahren in einen dunkelroten Sirup über.

Phenylglyoxylsäure-phenylhydrazon $C_{14}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_5) \cdot CO_2H$ (S. 350). F: 163° (Zers.) (STRAUS, A. 393, 308), 160—161° (Bad 140°) (DILTHEY, BÖTTLER, B. 52, 2049).

Phthalaldehydsäurephenylhydrazon, 2-Formyl-bensoesäure-phenylhydrason $C_{14}H_{12}O_2N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H.$ B. Aus 1 Mol Phthalaldehydsäure und 1 Mol Phenylhydrazinhydrochlorid in Gegenwart von $^3/_4$ Mol Natriumcarbonat in Wasser (MITTER, SEN, Soc. 115, 1146). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 106° . — Färbt sich an der Luft rot. Geht bei der Einw. von Essigsäure in (nicht näher beschriebenes) 3-Phenyl-

N. Phenyl-phthalazon (Syst. No. 3568) liefert und durch Mercuriacetamid in Aceton zu 3-Phenylhydrazono-phthalid (Syst. No. 2479) oxydiert wird.

Isophthalaldehydsäurephenylhydrason, 3-Formyl-benzoesäure-phenylhydrason $C_{14}H_{12}O_3N_3=C_6H_6\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot CO_3H$ (vgl. S. 352). Präparat von Simonis. B. Aus je 1 Mol Isophthalaldehydsäure und Phenylhydrazin in Alkohol (Simonis, B. 45, 1586). — Nadeln. F: 164° .

Terephthalaldehydsäurephenylhydrazon, 4 - Formyl - benzoesäure - phenylhydrazon $C_{14}H_{12}O_2N_2=C_0H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_0H_4\cdot CO_2H$ (S. 352). F: 225—226° (Wegscheider, Suida, M. 33, 1010).

Terephthalaldehydsäuremethylester - phenylhydrazon $C_{15}H_{14}O_{1}N_{2}=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO_{2}\cdot CH_{3}.$ B. Aus Terephthalaldehydsäuremethylester und Phenylhydrazinacetat in verd. Methanol (Wegscheider, Suida, M. 33, 1013). — Gelbe Nädelchen (aus verd. Methanol), F: 144—146°. Wurde bei einem Versuch in einer labilen Form vom Schmelzpunkt 116—117° erhalten. Leicht löslich in Alkohol und Benzol, fast unlöslich in Petroläther und Wasser.

3-Chlor-phenylbrenstraubensäure-phenylhydrazon $C_{1b}H_{1s}O_{\S}N_{\S}Cl = C_{\S}H_{\S}\cdot NH\cdot N: C(CO_{\S}H)\cdot CH_{\S}\cdot C_{\S}H_{\S}Cl.$ B. Aus 3-Chlor-phenylbrenztraubensäure und Phenylhydrazinhydrochlorid in heißem Wasser (Flatow, H. 64, 385). — Gelbe Nadeln (aus Essigsäure). F: 159°.

Phenylformylessigsäuremethylester - phenylhydrason $C_{16}H_{16}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH(C_6H_6)\cdot CO_3\cdot CH_2$ (S. 353). B. {Neben Phenylformylessigsäure-phenylhydrazid . . . (Börner, Dissert. [Würzburg 1899], S. 45; C. 1900 I, 122}; Wislicenus, A. 413, 250). — F: 116—117°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Ligroin. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violettrot und wird auf Zusatz von Eisenehlorid oder Kalium-dichromat braun.

Phenylformylessigsäuremethylester-diphenylhydrason $C_{22}H_{20}O_2N_2=(C_6H_5)_2N\cdot N:CH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2\cdot CH_3$ (S. 353). B. {Aus der α -Form . . . (Börner, Dissert. [Würzburg 1899], S.51; C. 1900 I, 122}; Wislicenus, A. 413, 251). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und wird auf Zusatz von Eisenehlorid violett.

- p-Tolylglyoxylsäure-phenylhydrazon $C_{18}H_{14}O_2N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(C_6H_4\cdot CH_8)\cdot CO_2H.$ B. Aus p-Tolylglyoxylsäure und Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (Buchka, Irish, B. 20, 1764). Aus dem Äthylester (s. u.) durch Verseifung mit alkoh. Natronlauge (Auwers, B. 44, 600, 601). Gelbe Nadeln (aus Ligroin + Benzol). F: 145—146° (Au.), 144° (B., I.). Wird am Licht fast farblos (Au.).
- p-Tolylglyoxylsäureäthylester-phenylhydrazon $C_{12}H_{18}O_{2}N_{2}=C_{5}H_{5}\cdot NH\cdot N:C(C_{6}H_{4}\cdot CH_{2})\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}\cdot B$. Aus je 1 Mol p-Tolylglyoxylsäureäthylester und Phenylhydrazin ohne Lösungsmittel (Auwers, B. 44, 600, 601). Krystelle (aus Ligroin + Petroläther). F: 94°. — Zersetzt sich beim Aufbewahren.
- 2-Nitro-4-carbomethoxy-phenylaceton-phenylhydrazon $C_{17}H_{17}O_4N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot C_5H_3(NO_2)\cdot CO_3\cdot CH_3\cdot B$. Aus dem Methylester des 2-Nitro-4-carboxy-phenylacetons (Ergw. Bd. X, S. 334) und Phenylhydrazin (Borsche, Stackmann, Makaroff-Semijanski, B. 49, 2228). Orangefarbene Krystalle (aus Methanol). F: 116°.
- $\begin{array}{lll} \alpha\text{--}\textbf{Benzyl--acetessigs\"{a}urenitril--phenylhydrazon} & C_{17}H_{17}N_3 = C_6H_6 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot$ Alkohol (Mohr, J. pr. [2] 90, 250). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 112°. — Zersetzt sich beim Aufbewahren ziemlich rasch; ist in alkoh. Lösung haltbar. Gibt beim Kochen mit Mineralsäuren oder Alkalilaugen 1-Phenyl-5-amino-3 methyl-4-benzyl-pyrazol (Syst. No. 3568).
- 4.6 Dinitro 3 acetonyl phenylessigsäureäthylester phenylhydrazon $C_{19}H_{20}O_6N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_6$. Rote Nadeln (aus Eisessig). F: 141—142° (Borsche, Bahr, A. 402, 109).
- Phenylhydrazon der festen Cinnamoylameisensäure $C_{16}H_{14}O_{2}N_{2}=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:C(CO_{2}H)\cdot CH:CH\cdot C_{6}H_{5}$ (S. 355). Gelbe Krystalle. F: 163—165° (Ciusa, Bernardi, G. 41 I, 153; C., G. 49 I, 165). Löslich in warmer Sodalösung (C.). Liefert beim Kochen mit Eisessig ein bei 1950 (Zers.) schmelzendes Pyrazolin (C.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe (C.).
- **2-N**itro-cinnamoylameisensäure-äthylester-phenylhydrazon $C_{18}H_{17}O_4N_3=C_6H_5$. $NH\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus 2-Nitro-cinnamoylameisensäureäthylester und Phenylhydrazinacetat in Alkohol (Heller, B. 43, 1926). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 143°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- CO·CO·CH:CH·C₆H₄·NO₂. Existiert in zwei stereoisomeren Formen.

 a) Labile Form, "cis-Form". Zur Konfiguration vgl. Heller, B. 43, 1924. B. Aus 2-Nitro-cinnamoylameisensäure und Phenylhydrazin in kaltem Alkohol (H., B. 43, 1925). Blaßgelbe Nadeln (aus Aceton + Petroläther). Lagert sich bei ca. 100° unter Gelbfärbung in die "trans-Form" um und zeigt dann deren Schmelzpunkt. Sehr leicht löslich in Aceton, ziemlich schwer in warmem Chloroform, schwer in Äther. — Geht beim Umkrystallisieren aus 50% iger Essigsäure in die "trans-Form" über. Bei der Einw. von sehr verd. Alkalien entsteht Indigo; Präparate, die bei längerem Aufbewahren im Dunkeln gelb geworden sind, zeigen diese Reaktion nicht.
- b) Stabile Form, ,trans-Form". Zur Konfiguration vgl. H., B. 43, 1924. B. Aus 2-Nitro-cinnamoylameisensäure und Phenylhydrazin in heißer 50% iger Essigsäure (H., B. 43, 1926). Aus der labilen Form beim Erhitzen auf 100° oder beim Umkrystallisieren aus 50°/0iger Essigsäure (H.). — Gelbe Nadeln (aus Essigsäure oder Alkohol), schwach gefärbte Nadeln (aus Aceton + Ligroin). F: 222º (Zers.). In Aceton schwerer löslich als die "cis-Form".

Hydrindon-(1)-carbonsäure-(2)-äthylester-phenylhydrazon $C_{18}H_{18}O_2N_2 = C_6H_5$ NH·N: CoH, CO2 C2H5. B. Durch Einw. von Phenylhydrazin auf Hydrindon-(1)-carbonsäure-(2)-äthylester oder 1-Imino-hydrinden-carbonsäure-(2)-äthylester in siedendem Eisessig (MITCHELL, THORPE, Soc. 97, 2273). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 101,5°.

2-Cyan-hydrindon-(1)-phenylhydrazon $C_{16}H_{13}N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C_9H_7\cdot CN.$ B. Durch Einw. von Phenylhydrazin auf 2-Cyan-hydrindon-(1) in warmer verdünnter Essigsäure (MITCHELL, THORPE, Soc. 97, 2278) oder auf 1-Imino-2-cyan-hydrinden in heißem Eisessig (M., Th., Soc. 97, 2277). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 160°.

Cinnamalbrenstraubensäure-phenylhydrason $C_{18}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CO_2H) \cdot C_{18}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CO_2H) \cdot C_{18}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CO_2H) \cdot C_{18}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CO_2H) \cdot C_{18}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CO_2H) \cdot C_{18}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CO_2H) \cdot C_{18}H_{18}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CO_2H) \cdot C_{$

CH:CH:CH:CH:C₆H₅. Existiert in 2 Formen.

a) Rote Form. B. Aus Cinnamalbrenztraubensäure und Phenylhydrazin in Gegenwart von überschüssiger Essigsäure (CIUSA, BERNARDI, G. 41 I, 153). Aus der gelben Form durch Einw. von heißer Essigsäure oder beim raschen Verdunsten alkoh. Lösungen (C., B.). -Rote Krystalle. F: 1680. — Geht beim Umkrystallisieren aus Alkohol in die gelbe Form über,

b) Gelbe Form. B. Aus Cinnamalbrenztraubensäure und Phenylhydrazin in Alkohol (C., B., G. 41 I, 154). Aus der roten Form beim Umkrystallisieren aus Alkohol (C., B.). — Gelbe Krystalle. F: 175—176°. — Geht bei Einw. von heißer Essigsäure oder beim raschen Verdunsten alkoh. Lösungen in die rote Form über.

Cinnamalbrenztraubensäureäthylester-phenylhydrazon $C_{20}H_{20}O_2N$, = $C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH:CH\cdot CH:CH\cdot C_6H_5$. Gelbe Krystalle. F: 123° (CIUSA, BERNARDI, G. 41 I, 154).

β-Benzal-β-benzoyl-propionsäure-phenylhydrazon $C_{23}H_{20}O_2N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N: C(C_6H_5)\cdot C(:CH\cdot C_6H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2H$. Hellgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 150—151° (Zers.) (Borsohe, B. 47, 1113).

Phenylhydrazon der Anthracen - aldehyd - (9 oder 1) - carbonsäure - (1 oder 9) $C_{22}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_{14}H_8 \cdot CO_2H$. B. Aus Anthracen-aldehyd-(9 oder 1)-carbonsäure-(1 oder 9) (Ergw. Bd. X, S. 377) und Phenylhydrazin in heißem Eisessig (LIEBERMANN, KARDOS, B. 47, 1209). — Gelbbraune Blättchen. Zersetzt sich bei 200°. Schwer löslich.

α.α.β-Triphenyl-γ-benzoyl-buttersäuremethylester-phenylhydrazon $C_{36}H_{32}O_2N_2 = C_8H_5 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot C(C_6H_5)_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus α.α.β-Triphenyl-γ-benzoyl-buttersäuremethylester und Phenylhydrazin bei Gegenwart von etwas Zinkchlorid in siedendem Methanol (Staudinger, Endle, A. 401, 275). — Krystalle (aus Methanol). F: 150° bis 152°.

Kupplungsprodukte aus Phenylhydrazin und acyclischen sowie isocyclischen Oxo-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen.

- α.β- Bis phenylhydrazono propionsäure, Mesoxalaldehydsäure bis phenylhydrazon, Glyoxalcarbonsäure bis phenylhydrazon, ,, Oxybrenztraubensäure osazon" $C_{15}H_{14}O_2N_4=C_6H_5$. NH·N:CH·C(:N·NH· C_6H_5)·CO₂H (S. 357). B. Neben Glyoxal-bis-phenylhydrazon bei der Einw. von Sauerstoff auf wäßr. Weinsäurelösung im Sonnenlicht und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Phenylhydrazin (CIAMICIAN, SILBER, B. 46, 1560; R. A. L. [5] 22 I, 542). Rotbraune Prismen (aus Alkohol). F: 208—2090 (C., S.), 213—2150 (Berl, Fodor, C. 1910 II, 1039). Über eine kolloide Lösung vgl. Fenton, Wilks, C. 1911 I, 805. Na $C_{15}H_{18}O_2N_4+H_2O$. Orangegelbe Nadeln. F: 2390 (C., S.).
- α.β-Bis-phenylhydrazono-propionsäure-äthylester, Mesoxalaldehydsäure-äthylester bis phenylhydrazon $C_{17}H_{18}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (S. 358). B. Durch Einw. von Phenylhydrazin auf Formylchloressigsäureäthylester in Alkohol oder durch Einw. von Phenylhydrazinacetat auf die Kaliumverbindung des Formylchloressigsäureäthylesters in Wasser (Wislicenus, B. 43, 3531). F: 222—223°.
- α.β-Bis-phenylhydrazono-propionsäureamid. Mesoxalaldehydsäureamid-bisphenylhydrazon $C_{15}H_{15}ON_5=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot CO\cdot NH_2$. Diese Konstitution kommt der im Hptv. (S. 343) als Phenylhydrazon des Malonaldehydsäureamids beschriebenen Verbindung zu (Dakin, Biochem. J. 11, 88). B. Aus Asparagin durch Einw. der Natriumverbindung des p-Toluolsulfonsäure-chloramids in wäßr. Lösung und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Phenylhydrazin und Essigsäure (Dakin, Biochem. J. 11, 88; vgl. Langheld, B. 42, 2370). Hellgelbe Prismen und Nadeln (aus Essigester). F: 250° bis 252°; leicht löslich in heißem Eisessig, ziemlich leicht in Alkohol, Essigester und Aceton (D.). Gibt beim Kochen mit alkoh. Salzsäure 1-Phenyl-5-oxo-4-phenylhydrazono-pyrazolin (Syst. No. 3588) (D.).
- β -Oxo-α-phenylhydrazono-buttersäure (Benzolazoacetessigsäure) $C_{10}H_{10}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CO_2H)\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 359). Beim Einleiten von Chlor in eine siedende alkoholische Suspension von β -Oxo-α-phenylhydrazono-buttersäure erhält man α-Chlor-α-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-aceton (S. 113) (Bülow, Neber, B. 46, 2374).
- α.β Bis phenylhydragono buttersäure, α.β Dioxo buttersäure bis phenylhydragon $C_{16}H_{16}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_8) \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CO_2H$ (S. 359). B. Bei der Einw. von Phenylhydrazin auf die bei der Ozonisation von Perezon (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 630) oder Oxyperezon (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 694) in Chloroform entstehenden Produkte (FIOHTER, JETZER, LEEFIN, A. 395, 22, 23). Schmilzt je nach der Geschwindigkeit des Erhitzens zwischen 209° und 219°. {Geht bei längerem Erwärmen in saurer Lösung B. 36, 2687)}; dieselbe Umwandlung erfolgt beim Erwärmen von alkal. Lösungen auf dem Wasserbad, teilweise auch beim Umkrystallisieren aus Alkohol, Chloroform oder Aceton (F., J., L.).

- β-Oxo-α-phenylhydrazono-buttersäureäthylester, α-Phenylhydrazono-acetessigsäureäthylester (Bensolasoacetessigester) $C_{12}H_{14}O_3N_4=C_4H_5\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_6)\cdot CO\cdot CH_4$ (8. 360). Davet. durch Umsetzung von Acetessigester mit Benzoldiazonium-chlorid in Gegenwart von Natriumacetat: BÜLOW, NEBER, B. 45, 3736. Liefert bei der Einw. von Chlor oder Sulfurylchlorid je nach den Reaktionsbedingungen [4-Chlor-phenylhydrazono]-chloressigsäureäthylester (S. 107) oder [2.4-Dichlor-phenylhydrazono]-chloressigsäureäthylester (S. 108) (B., N., B. 45, 3737, 3743; 46, 2040). Liefert mit Hydrazinhydrat in kaltem Eisessig das Azin des α-Phenylhydrazono-acetessigsäureäthylesters (s. u.), in siedendem Alkohol 5-Oxo-4-phenylhydrazono-3-methyl-pyrazolin (Syst. No. 3588) (B., HAAS, B. 43, 2651, 2653). Zur Einw. von konz. Salpetersäure (B., B. 32, 208) vgl. noch B., H., B. 43, 2662.
- α -Oxo- β -phenylhydrazono-buttersäureäthylester $C_{12}H_{14}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N$: $C(CH_3)\cdot CO\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (S. 361). Bei der Einw. von α-Benzoyl-phenylhydrazin in siedendem Methanol erhält man 1-Phenyl-5-oxo-4-phenylhydrazono-3-methyl-pyrazolin (Auwers, A. 378, 239).
- α.β-Bis-phenylhydrasono-buttersäureäthylester, α.β-Dioxo-buttersäureäthylester-bis-phenylhydrason $C_{18}H_{50}O_3N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot CO_3\cdot C_2H_5$ (vgl. S. 361). Prāparat von Scheiber, Herold. B. Durch Einw. von Phenylhydrazin auf α.β-Dioxo-buttersäureäthylester (Scheiber, Herold. B. 46, 1109; A. 405, 323, 341, 344). F: 168°. Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in 1-Phenyl-5-oxo-4-phenylhydrazono-3-methyl-pyrazolin über (Sch., H., B. 46, 1109). Gibt mit Eisenchlorid allmählich eine rote Färbung.
- α-Phenylhydrazono-β-benzoylhydrazono-buttersäureäthylester $C_{19}H_{20}O_2N_4 = C_4H_5\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot CH_3$ (S. 362). B. Durch Einw. von Benzhydrazid auf α-Phenylhydrazono-acetessigsäureäthylester-azin (s. u.) (Bülow, Haas, B. 43, 2652). F: 146°.
- Bis $\{\alpha$ -phenylhydrazono acetessigsäureäthylester] derivat des Malonsäuredihydraxids C_2 ; $H_{32}O_6N_8=[C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C(CH_2):N\cdot NH\cdot CO]_6CH_4$. B. Aus α -Phenylhydrazono-acetessigsäureäthylester und Malonsäuredihydrazid in kaltem Eisessig (BüLow, BOZENHARDT, B. 48, 240). Krystalle (aus absol. Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 128°, wird wieder fest und schmilzt erneut bei 217—218°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Essigester und Aceton, schwer in kaltem Eisessig und Alkohol, unlöslich in Ligroin und Wasser. Gibt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt 5-Oxo-4-phenylhydrazono-3-methyl-pyrazolin und 1.1'-Malonyl-bis-[5-oxo-4-phenylhydrazono-3-methyl-pyrazolin]. Liefert beim Kochen mit Alkohol 5-Oxo-4-phenylhydrazono-3-methyl-pyrazolin. Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure erhält man Anilin.
- α-Phenylhydrazono-acetessigsäureäthylester-azin $C_{24}H_{25}O_4N_6=[C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C(CH_3):N-]_4$. B. Aus α-Phenylhydrazono-acetessigsäureäthylester und Hydrazinhydrat in Eisessig in der Kälte (Bülow, Haas, B. 43, 2651). Rote Nadeln (aus Chloroform + Ligroin). F: 167°. Geht bei 3-stdg. Kochen mit Eisessig in 5-Oxo-4-phenylhydrazono-3-methyl-pyrazolin über; bei $^1/_3$ -stdg. Kochen erhält man daneben α-Phenylhydrazono-acetessigsäureäthylester. Liefert mit Benzhydrazid in siedender $80^0/_6$ iger Essigsäure α-Phenylhydrazono-β-benzoylhydrazono-buttersäureäthylester. Gibt mit Phenylhydrazin in siedendem Eisessig 1-Phenyl-5-oxo-4-phenylhydrazono-3-methyl-pyrazolin.
- γ-Chlor-β-oxo-α-phenylhydrazono-buttersäuremethylester $C_{11}H_{11}O_2N_3Cl = C_6H_5$ · NH·N:C(CO_2 ·CH₂)·CO·CH₂Cl (S. 364). Gibt bei der Einw. von kalter 1^0 /oiger Natronlauge 1-Phenyl-pyrazolon-(4)-carbonsäure-(3)-methylester (Syst. No. 3690) (FAVREL, C. r. 156, 1913).
- γ -Chlor- β -oxo- α -phenylhydrazono-buttersäureäthylester $C_{12}H_{12}O_2N_1Cl=C_0H_5$ ·NH·N: $C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot CH_2Cl$ (S. 364). Gibt bei der Einw. von kalter 1% jer Natronlauge 1-Phenyl-pyrazolon-(4)-carbonsäure-(3)-äthylester (Syst. No. 3690) (Favrel, C.r. 156, 1912).
- $\alpha.\beta$ -Bis-methylphenylhydrasono-buttersäureäthylester, $\alpha.\beta$ -Dioxo-buttersäureäthylester bis methylphenylhydrason $C_{20}H_{24}O_2N_4=C_4H_5\cdot N(CH_3)\cdot N\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C(CH_2)\cdot N\cdot N(CH_3)\cdot C_4H_5$. B. Aus $\alpha.\beta$ -Dioxo-buttersäureäthylester und α -Methyl-phenylhydrazin in siedendem Methanol (Auwers, A. 378, 240). Hellgelbe Prismen (aus Alkohol). F]: 103—104°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln.
- β -Phenylhydrasono-α-bensoylphenylhydrasono-buttersäure $C_{28}H_{20}O_2N_4=C_6H_5$ · $N(CO\cdot C_6H_5)\cdot N:C(CO_2H)\cdot C(CH_2):N\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Aus 1-Phenyl-4.5-dioxo-3-methyl-pyrazolin durch Einw. von verd. Natroniauge und Umsetzung der entstandenen α-Oxy- β -phenyl-hydrasono-buttersäure mit α-Benzoyl-phenylhydrasin (Auwers, A. 378, 238). Hellgelbe Naclein (aus Ligroin). F: 110—111°. Schwer löslich in Åther und Ligroin, leicht in den übrigen Lösungsmitteln. Löslich in verd. Alkalien. Geht beim Kochen mit absol. Alkohol

- und Eindampfen der erhaltenen Lösung oder beim Erwärmen mit Phosphorpentoxyd in Benzol in 1-Phenyl-5-oxo-4-phenylhydrazono-3-methyl-pyrazolin über.
- α.β-Bis-benzoylphenylhydrasono-buttersäureäthylester, α.β-Dioxo-buttersäureäthylester bis benzoylphenylhydrason $C_{33}H_{28}O_4N_4 = C_6H_5\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C(CH_3):N\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_5$. B. Aus α.β-Dioxo-buttersäureäthylester und salzsaurem α-Benzoyl-phenylhydrazin in Methanol auf dem Wasserbad (Auwers, A. 378, 240). Prismen (aus verd. Methanol). F: 190°. Leicht löslich in absol. Alkohol, ziemlich schwer in Methanol, schwer in Ather und Ligroin. Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 1-Phenyl-5-oxo-4-phenylhydrazono-3-methyl-pyrazolin.
- $\beta.\gamma$ -Bis-phenylhydrazono-n-valeriansäureäthylester, Diacetylcarbonsäureäthylester-bis-phenylhydrazon $C_{19}H_{23}O_2N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot CH_5\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 115° (Harries, Kircher, A. 374, 356). Schwerlöslich in kaltem Alkohol.
- β -Oxo- α -phenylhydrazono-n-capronsäureäthylester (Bonzolazo-butyrylessigsäureäthylester) $C_{14}H_{18}O_3N_2=C_8H_5\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_8H_5$. B. Durch Einw. von Benzoldiazoniumchlorid auf Butyrylessigsäureäthylester in Gegenwart von Natriumacetat in verd. Alkohol (Wahl., Doll., Bl. [4] 13, 270). Gelbes Öl. Liefert mit Phenylhydrazin in siedendem Eisessig 1-Phenyl-5-oxo-4-phenylhydrazono-3-propyl-pyrazolin.
- Cyclopentandion-(2.3 oder 3.4)-carbonsäure-(1)-bis-phenylhydrazon $C_{18}H_{18}O_2N_4=(C_6H_5\cdot NH\cdot N:)_2C_5H_5\cdot CO_2H$. Schmilzt unter Zersetzung beim Eintauchen in ein auf 220° erhitztes Bad (GAULT, C.r. 150, 1343).
- 3-Phenylhydrazon des 2-Methyl-cyclohexen-(1)-dion-(3.4)-carbonsäure-(1)-äthylesters $C_{16}H_{18}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C < \stackrel{C(CH_3):C(CO_2\cdot C_2H_5)}{CO} = CH_2$ CH_2 B. Beim Eingießen einer alkal. Lösung des Hagemannschen Esters (Ergw. Bd. X, S. 300) in eine essigsaure Lösung von Benzoldiazoniumacetat (DIECKMANN, B. 45, 2696). Gelbe bis rotgelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 83—84°. Leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform, löslich in Alkohol, sehwer löslich in Wasser.
- α-Oxy-β-oxo-α-phenylhydrazino-β-phenyl-propionsäuremethylester, α-Oxy-α-phenylhydrazino-benzoylessigsäuremethylester $C_{16}H_{16}O_4N_2=C_6H_5$. NH·NH·C(OH) ($CO_2\cdot CH_3\cdot CO\cdot C_6H_6$. B. Aus äquimolekularen Mengen Benzoylglyoxylsäuremethylester und Phenylhydrazin in methylalkoholischer Lösung in der Kälte (Wahl, Doll, Bl. [4] 13, 476). Nadeln (aus Methanol). F: 144—145°. Gleicht im chemischen Verhalten dem Äthylester (Hptw., S. 367).
- β -Oxo- α -phenylhydrazono- β -phenyl-propionsäuremethylester (Benzolazobenzoylessigsäuremethylester) $C_{16}H_{14}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot CH_3)\cdot CO\cdot C_6H_5$ (S. 367). B. Durch Umsetzung von Benzoylglyoxylsäuremethylester mit Phenylhydrazin bei Gegenwart von Zinkchlorid in kaltem Eisessig (Wahl, Doll, Bl. [4] 13, 476).
- β -Oxo- α -phenylhydrazono- β -phenyl-propionsäureisobutylester (Benzolazobenzoylessigsäureisobutylester) $C_{19}H_{29}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CO\cdot C_6H_5)\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(CH_2)_2$. B. Durch Umsetzung von Benzoylglyoxylsäureisobutylester mit Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung und nachfolgendes Eindunsten (Wahl, Doll, Bl. [4] 13, 477). Tafeln. F: 62—63°.
- β Phenoxyacetimino α phenylhydrazono β phenyl propionsäurenitril (?) [α-Bensolazo β phenoxyacetimino hydroximtsäurenitril (?)] $C_{23}H_{18}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N:C(CN) \cdot C(C_6H_5): N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_6$ (?). Zur Konstitution vgl. Benary, Hosenfeld, B. 55, 3418. B. Durch Einw. von Benzoldiazoniumchlorid auf die β-Form des β-Phenoxyacetimino-β-phenyl-propionsäurenitrils (Ergw. Bd. X, S. 323) bei Gegenwart von Natriumacetat in Alkohol (B., H., B. 55, 3421; vgl. v. Meyer, J. pr. [2] 90, 16). Gelbes Krystall-pulver (aus Methanol). F: 140° (B., H.).
- 3 Nitro 4 [β oxo α phenylhydrazono propyl] benzoesäuremethylester $C_{17}H_{15}O_5N_5=C_8H_5$. NH·N: $C(CO \cdot CH_3) \cdot C_8H_4(NO_2) \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus 3-Nitro-4-acetonylbenzoesäuremethylester (Ergw. Bd. X, S. 334) und Benzoldiazoniumchlorid in Gegenwart von Natriumacetat in verd. Methanol (Borsche, Stackmann, Makaboff-Semljanski, B. 49, 2229). Orangefarbene Nadeln (aus Methanol). F: 185°.
- $\textbf{6-Phenylhydrazon des 1-Methyl-3-phenyl-cyclohexen-(1)-dion-(5.6)-carbon-säure-(2)-methylesters} \ C_{21}H_{20}O_3N_3 = C_6H_5\cdot NH\cdot N: C < \underbrace{C(CH_3):C(CO_2\cdot CH_3)}_{CO------CH_2} > CH\cdot C_6H_5. \quad B.$

Man gießt eine alkoh. Lösung des Natriumsalzes des 1-Methyl-3-phenyl-cyclohexen-(1)-on-(5)-carbonsäure-(2)-methylesters in Benzoldiazoniumacetat-Lösung (DIECKMANN, B. 45, 2695). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 102°.

6-Phenylhydrazon des 1-Methyl-8-phenyl-cyclohexen-(1)-dion-(5.6)-carbon-säure-(2)-äthylesters $C_{22}H_{22}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C_6H_3O(CH_3)(C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. analog der vorangehenden Verbindung. — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 98—990 (DIECKMANN, B. 45, 2692).

Bis-phenylhydrazon der 2-[α -Benzoyl-äthyl]-phenylglyoxylsäure $C_{19}H_{26}O_{3}N_{4}=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:C(C_{6}H_{5})\cdot CH(CH_{3})\cdot C_{6}H_{4}\cdot C(CO_{2}H):N\cdot NH\cdot C_{6}H_{5}.$ B. Aus 2-[α -Benzoyl-äthyl]-phenylglyoxylsäure und Phenylhydrazinacetat in alkoh. Lösung (v. Braun, Kirschbaum, B. 46, 3050). — Rote Krystalle (aus Chloroform + Alkohol). F: 238°.

3-Phenylhydrazon des 2.6-Diphenyl-cyclohexen-(1)-dion-(3.4)-carbonsäure-(1)-äthylesters $C_{27}H_{24}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C < \frac{C(C_6H_5):C(CO_2\cdot C_2H_5)}{CH} > CH\cdot C_6H_5$. B. Aus der Enolform des 2.6-Diphenyl-cyclohexen-(1)-on-(4)-carbonsäure-(1)-āthylesters(?) (Ergw. Bd. X, S. 378) beim Eintragen einer alkoh. Lösung des Natriumsalzes in wäßrig-alkoholische Benzoldiazoniumscetat-Lösung (Dieckmann, B. 44, 979, 980). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 135°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Äther.

Kupplungsprodukte aus Phenylhydrazin und acyclischen sowie isocyclischen Oxo-carbonsäuren mit 5 Sauerstoffatomen.

Mesoxalsäurephenylhydrazon, Phenylhydrazonomalonsäure (Benzolazomalonsäure) $C_9H_8O_4N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CO_2H)_2$ (S. 370). F: 160—164° (Zers.) (Biltz, B. 43, 1598).

Mesoxalsäuredihydrazid-phenylhydrazon, Phenylhydrazonomalonsäure-dihydrazid $C_0H_{12}O_2N_6=C_0H_6$ \cdot NH·N: $C(CO\cdot NH\cdot NH_2)_2$. B. Aus Mesoxalsäuredimethylesterphenylhydrazon und Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol (BÜLOW, BOZENHARDT, B. 43, 237). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 164°. Ziemlich leicht löslich in Aceton, Alkohol, Chloroform und Eisessig, schwer in Äther, Benzol, Ligroin und Wasser. Löslich in Alkalien mit gelber Farbe, durch Kohlendioxyd fällbar. — Liefert beim Kochen mit Eisessig 3.5-Dioxo-4-phenylhydrazono-pyrazolidin (Syst. No. 3614).

Diacetylverbindung des Mesoxalsäuredihydrazid-phenylhydrazons $C_{13}H_{16}O_4N_6=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CO\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3)_2(?)$. B. Aus Mesoxalsäuredihydrazid-phenylhydrazon und Acetanhydrid (Bülow, Bozenhardt, B. 43, 238). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 246° bis 247°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig, schwer in Äther, Benzol, Ligroin und Wasser.

ω.ω'-Bis - [α-phenylhydrazono - acetessigsäureäthylester] - derivat des Phenylhydrazonomalonsäure - dihydrazids $C_{38}H_{36}O_6N_{10} = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C[CO \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5) : N \cdot NH \cdot C_6H_5]_2$ (S. 373). B. Aus Mesoxalsäuredihydrazid-phenylhydrazon und α-Phenylhydrazono-acetessigsäureäthylester in Eisessig in der Kälte (Bülow, Bolenhardt, B. 43, 238). {Aus dem Bis-[acetessigsäureäthylester]-derivat des Malonsäuredihydrazids ... (Bülow, B. 41, 645]; Bü., Bo., B. 48, 235, 236). — Goldgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 222,5°. — Liefert mit Phenylhydrazin in siedendem Eisessig 1-Phenyl-5-oxo-4-phenylhydrazono-3-methyl-pyrazolin und 3.5-Dioxo-4-phenylhydrazono-pyrazolidin.

Phenylhydrazonomethyl-malonsäuredinitril bezw. Phenylhydrazinomethylen-malonsäuredinitril $C_{10}H_8N_4 = C_6H_5$. NH·N:CH·CH(CN) $_8$ bezw. C_6H_5 . NH·NH·CH:C(CN) $_8$. Aus Äthoxymethylen-malonsäuredinitril und Phenylhydrazin in Äther (Passalacqua, G. 48 II, 568). — Orangegelbe Schuppen (aus Wasser). F:136°. Löslich in Alkohol und Benzol, schwer löslich in Wasser und Ligroin.

- $\begin{array}{ll} \alpha\text{-Oxo-glutarsäure-phenylhydrazon} & C_{11}H_{12}O_4N_2 = C_6H_5\cdot NH\cdot N: C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H. \end{array}$
- a) Präparat von Wislicenus, Waldmüller. B. Aus α-Oxo-glutarsäure und Phenylhydrazinacetat in sehr verdünnter wäßriger Lösung (Wislicenus, Waldmüller, B. 44, 1571). Tafeln (aus Essigester + Chloroform). F: 152—153°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Essigester, schwer in Äther, Benzol und Chloroform. Geht bei längerem Aufbewahren im Exsiceator oder beim Erhitzen mit oder ohne Lösungsmittel in 1-Phenyl-6-oxo-1.4.5.6-tetrahydro-pyridazin-carbonsäure-(3) über. Gibt in konz. Schwefelsäure mit Eisenchlorid oder Kaliumdichromat eine purpurrote Färbung.
- b) Präparat von Blaise, Gault. B. Aus äquimolekularen Mengen α-Oxo-glutarsäure und Phenylhydrazin in verd. Alkohol (BLAISE, GAULT, Bl. [4] 9, 456). Gelbliche Krystalle (aus verd. Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung gegen 260°.

- α-Oxal-propionsäure-monoamid-phenylhydrason $C_{11}H_{13}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N$: $C(CO_3H) \cdot CH(CH_3) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus α-Oxal-propionsäure-monoamid und Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (Wislicenus, Shiberstein, B. 43, 1831). Blättchen (aus sehr verd. Alkohol). F: 171—172°. Leicht löslich in Eisessig, Aceton, Alkohol und Wasser, sehr schwer in Äther, Chloroform und in Kohlenwasserstoffen. Beim Erhitzen über den Schmelzpunkt entsteht neben anderen Produkten Oxanilid. Spaltet beim Erwärmen mit verd. Natronlauge Phenylhydrazin ab. Gibt in wäßr. Lösung mit Eisenchlorid einen gelben, mit Silbernitrat einen farblosen, rasch dunkel werdenden Niederschlag.
- α-Phenylhydrazono- β -cyan-buttersäureäthylester, Propionitriloxalsäure-äthylester-phenylhydrazon $C_{13}H_{15}O_4N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(CH_3)\cdot CN$. B. Aus je 1 Mol Propionitriloxalsäureäthylester und Phenylhydrazin bei gelindem Erwärmen (Wislicenus, Silberstein, B. 43, 1832). Gelbliche Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 124—126°. Geht beim Erhitzen bis auf 200° in eine isomere Verbindung (s. u.) über. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist anfangs gelb, dann rot und wird beim Zufügen von Eisenchlorid oder Kaliumdichromat rotvjolett.

Verbindung $C_{13}H_{15}O_2N_3$ [vielleicht 1 - Phenyl - 5 - imino - 4 - methyl - pyrazolin-carbonsäure - (3) - äthylester $\frac{HN:C\cdot CH(CH_3)}{C_6H_5\cdot N}$ $C\cdot CO_2\cdot C_2H_5$]. B. Aus Propionitriloxalsäure-äthylester-phenylhydrazon beim Erhitzen bis auf 200° (WISLICENUS, SILBERSTEIN, B. 43, 1833). — Fast farblose Blättchen (aus Äther). F: 109—111°. — Gibt bei der Verseifung mit Natronlauge eine bei 166—167° schmelzende Säure. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist farblos und wird beim Zufügen von Eisenchlorid oder Kaliumdichromat nicht verändert.

- α-Oxo-adipinsäure-phenylhydrazon $C_{19}H_{14}O_4N_9 = C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CO_2H)\cdot [CH_2]_3\cdot CO_2H$. B. Aus α-Oxo-adipinsäure und Phenylhydrazinhydrochlorid in verd. Alkohol (Gault, Bl. [4] 11, 386). Gelbliche Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 141°.
- α Oxo adipinsäure diäthylester phenylhydrazon $\mathrm{C_{16}H_{22}O_4N_2}=\mathrm{C_6H_5\cdot NH\cdot N}$: $\mathrm{C(CO_3\cdot C_2H_5)\cdot [CH_2]_3\cdot CO_3\cdot C_2H_5}.$ B. Aus α -Oxo-adipinsäurediäthylester und Phenylhydrazin in Alkohol (Gault, Bl. [4] 11, 388). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 77°.
- α'-Oxo-α-methyl-glutarsäure-phenylhydragon $C_{12}H_{14}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Aus α'-Oxo-α-methyl-glutarsäure und Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (Blaise, Gault, Bl. [4] 9, 463). Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 171—172° (Maquennescher Block). Liefert bei $^1/_4$ -stdg. Erhitzen auf 140° 1-Phenyl-6-oxo-5-methyl-1.4.5.6-tetrahydro-pyridazin-carbonsäure-(3).

Phenylhydrazono - glutaconsäurediäthylester (Benzolazoglutaconsäurediäthylester) $C_{15}H_{18}O_4N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH:CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Glutaconsäurediäthylester und Benzoldiazoniumchlorid bei Gegenwart von Natriumacetat in verd. Alkohol (Henrich, A. 376, 131; vgl. B. 35, 1666). — Hellgelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 67—68°. Sehr leicht löslich in Äther und Chloroform, leicht in Eisessig und in warmem Alkohol, Benzol und Ligroin. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orange.

- α.γ-Dioxo-δ-phenylhydrasono-n-capronsäureäthylester $C_{14}H_{16}O_4N_2 = C_8H_5$ · NH· N:C(CH₃)·CO·CH₂·CO·CO₃·C₂H₅. B. Aus Diacetyl-monophenylhydrason und Diāthyloxalat in Gegenwart von Natriumäthylat in absol. Äther (Diels, Köllisch, B. 44, 266). Goldgelbe Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 148—149° (korr.). Leicht löslich in Aceton und Chloroform, löslich inÄther, Benzol und Eisessig, ziemlich schwer löslich in Alkohol.
- α.γ-Dioxo-δ-methylphenylhydrazono-n-capronsäureäthylester $C_{18}H_{18}O_4N_2 = C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot N:C(CH_3)\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Diacetyl-mono-methylphenylhydrazon und Diāthyloxalat in Gegenwart von Natriumäthylat in absol. Äther (DIELS, Köllisch, B. 44, 265). Rote Nadeln (aus Methanol). F: 88°. Sehr leicht löslich in Aceton, Benzol, Chloroform und Eisessig, schwerer in Alkohol, schwer in Ligroin.

Monophenylhydrason der α-Form des Oxalylacetessigsäureäthylesters $C_{14}H_{14}O_4N_2$ = $C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C \cdot CH(CO_2 \cdot C_3H_5) \cdot CO$ (?). B. Aus der α-Form des Oxalylacetessigsäureäthylesters (Ergw. Bd. X, S. 412) und 1 Mol Phenylhydrazin in warmem Benzol (Wislicenus, Schöllkopf, J. pr. [2] 95, 288). — Gelbe Tafeln (aus Methanol). F: 184—186° (Zers.). Löslich in warmem Alkohol und Benzol, schwer löslich in Wasser, äther und Ligroin. — Liefert beim Kochen mit Eisessig 1-Phenyl-3.4-malonyl-pyrazolon-(5) (Syst. No. 3620). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbrot und wird auf Zusatz von Eisenchlorid oder Kaliumdichromat tiefgrün. — Verbindung mit Phenylhydrazin $C_{14}H_{14}O_4N_2 + C_6H_8N_2$.

B. Aus den Komponenten oder aus der α-Form des Oxalylacetessigsäureäthylesters und 2 Mol Phenylhydrazin in heißem Benzol (W., Sch., J. pr. [2] 95, 289). Hellgelbe Nadeln (aus Essigester). F. ca. 148° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser. Wird durch alkoh. Kaliumāthylat-Lösung in die Komponenten gespalten. Gibt beim Kochen mit Essigester oder Methanol das Bis-phenylhydrazon der α-Form des Oxalylacetessigsäureäthylesters.

Monophenylhydrason der β -Form des Oxalylacetessigsäureäthylesters $C_{14}H_{14}O_4N_3$ = $C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C_5H_3O_3 \cdot CO_3 \cdot C_3H_8$. B. Aus der β -Form des Oxalylacetessigsäureäthylesters (Ergw. Bd. X, S. 413) und 1 Mol Phenylhydrazin in siedendem Alkohol (WISLIGENUS, Schöllkoff, J. pr. [2] 95, 292). — Dunkelrote Stäbehen. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. -- Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und wird auf Zusatz von Eisenchlorid schmutzig braun.

Bis-phenylhydrason der α -Form des Oxalylacetessigsäureäthylesters $C_mH_mO_2N_4$ $CH(CO_3 \cdot C_2H_5) \cdot C : N \cdot NH \cdot C_6H_5$ (?). B. Aus der Phenylhydrazinverbindung

 $= C_0H_5 \cdot NH \cdot N : C \Big\langle \begin{matrix} CO_- \\ \\ \end{matrix}$ -CH. des Monophenylhydrazons (S. 93) beim Kochen mit Methanol oder Essigester (WISLIGENUS, Schöllkoff, J. pr. [2] 95, 290). Aus dem Kaliumsalz des 2-Äthoxy-cyclopenten-(1)-dion-(4.5)-carbonsäure-(1)-äthylesters (Ergw. Bd. X, S. 483) und 2 Mol Phenylhydrazin in verd. Essigsäure (W., Sch.). — Schwach bräunliche Blättchen (aus Aceton); F: 198—202° (Zers.). Fast farblose, anscheinend methanolhaltige Nadeln (aus Methanol); schmilzt bei raschem Erhitzen bei 170—180°, erstarrt wieder und schmilzt erneut bei ca. 200° (Zers.). Leicht löslich in heißem Xylol und Eisessig, schwer in kaltem Alkohol und Aceton, unlöslich in Wasser und Ligroin. — Geht bei längerem Kochen mit Eisessig oder Kylol in eine isomere Verbindung $C_{50}H_{50}O_3N_4$ (s. u.) über. Liefert mit Kaliumäthylat in Alkohol eine gelbe Kaliumverbindung. — Gibt in alkoh. Lösung mit Eisenchlorid eine tiefrote Färbung. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotgelb und wird auf Zusatz von Eisenchlorid oder Kaliumdichromat tief blau.

Isomeres Bis-phenylhydrazon C₂₀H₂₀O₂N₄. B. Aus dem Bisphenylhydrazon der α-Form des Oxalylacetessigsäureäthylesters bei längerem Kochen mit Eisessig oder Xylol (WISLICENUS, SCHÖLLKOPF, J. pr. [2] 95, 291). — Grünlichgelbe Nadeln (aus Chloroform + Petroläther); Tafeln (aus Alkohol). F: 198–200°. — Zeigt die gleiche Löslichkeit und dasselbe Verhalten gegen Eisenchlorid und konz. Schwefelsäure wie die Ausgangssubstanz. Wird bei längerem Kochen mit Methanol oder beim Behandeln mit Kaliumäthylat und nachfolgenden Ansäuern teilweise in die Ausgangssubstanz zurückverwandelt.

8-Oxo-pentadien-(1.4)-dicarbonsäure-(1.5)-dimethylester-methylphenylhydrason $C_{18}H_{18}O_4N_3=C_6H_5\cdot N(CH_2)\cdot N\cdot C(CH\cdot CO_3\cdot CH_3)_3$. B. Aus 3-Oxo-pentadien-(1.4)-dicarbonsaure-(1.5)-dimethylester und α -Methyl-phenylhydrazin in Eisessig (STRAUS, B. 51, 1475). — Dunkelrote Krystalle (aus Methanol). F: 105°.

Phthalonsäure - phenylhydragon bezw. 8-Phenylhydragino - phthalid - carbonsäure-(8) $C_{15}H_{12}O_4N_2 = C_5H_5 \cdot NH \cdot N : C(CO_2H) \cdot C_5H_4 \cdot CO_2H$ bezw. $\begin{array}{c} C(CO_2H) \cdot NH \cdot NH \cdot C_5H_5 \\ C_6H_4 & O \end{array}$. B. Aus mit Soda teilweise neutralisierter Phthalonsäure

und 2 Mol salzsaurem Phenylhydrazin in wäßr. Lösung, neben 3-Phenyl-phthalazon-(4)carbonsaure-(1) (MITTER, SEN, Soc. 115, 1147). — Schuppen. F: 171—172°. Leicht löslich in Aceton und Alkohol. Läßt sich nicht umkrystallisieren. — Färbt sich an der Luft gelbbraun. Geht durch Behandeln mit verd. Salzsäure bei Zimmertemperatur in 3-Phenylphthalazon-(4)-carbonsaure-(1) über.

- [4 Brom phenyl] cyan brenstraubensäureäthylester phenylhydrazon $C_{18}H_{18}O_{2}N_{3}Br = C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:C(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})\cdot CH(C_{6}H_{4}Br)\cdot CN.$ B. Aus [4-Brom-phenyl]-cyan-brenztraubensäureäthylester und 1 Mol Phenylhydrazin in Eisessig auf dem Wasserbad (Opolski, Czapobowski, Zacharski, B. 49, 2287). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 118°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser.
- 2 Carbäthoxy benzoylessigsäureäthylester phenylhydrazon (?) $C_{50}H_{35}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 (?)$. B. Aus Phthalylacetessigester vom Schmelzpunkt 124° (Syst. No. 2620) durch Einw. von Natriumäthylat-Lösung und Behandlung des Reaktionsprodukts mit 2 Mol Phenylhydrazin in kaltem Eisessig (SCHEIBER, A. 389, 148). — Gelbrote Krystalle (aus Essigsaure). F: 80—83°. Unlöslich in Alkalien.

Bensaloxalessigsäure - phenylhydrason, α - Oxal - simtsäure - phenylhydrason $C_{17}H_{14}O_4N_2=C_6H_5$. NH·N:C(CO₂H)·C(CO₂H):CH·C₆H₅. B. Durch Verseifung des Monoäthylesters (S. 95) mit Alkalien (DIECKMANN, B. 47, 1438). — Blaßgelbe Krystalle (aus 50%) jeer Essigsäure). F: 179%. — Gibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid das Phenylhydrason des α Corp. Simtsäure - Scholick (Sept. N. 2040). des a-Oxal-zimtsäure-anhydrids (Syst. No. 2495).

Benzaloxalessigsäure-monoäthylester-phenylhydrason $C_{16}H_{16}O_4N_5 = C_4H_5 \cdot NH \cdot N : C(CO_3 \cdot C_2H_5) \cdot C(CO_2H) : CH \cdot C_6H_5$ oder $C_4H_5 \cdot NH \cdot N : C(CO_3H) \cdot C(CO_3 \cdot C_2H_5) : CH \cdot C_6H_5 \cdot B$. Aus dem Phenylhydrazon des α -Oxal-zimtsäure-anhydrids $\begin{array}{c} C_6H_5 \cdot CH : C \cdot CO \\ C_6H_5 \cdot CH : C \cdot CO \\ C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C \cdot CO \\ C_6$

 $β_1β_2$ - Diphenyl - α - oxal - propionsäure - monoäthylester - phenylhydrason $C_{25}H_{24}O_4N_2 = C_4H_5 \cdot NH \cdot N : C(CO_2H) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(C_6H_5)_2$. B. Aus $β_1β_2$ -Diphenyl-α-oxal-propionsäure-monoāthylester und Phenylhydrazin in Eisessig (Wislicenus, Eble, B. 50, 260). — Schwach grünlichgelbe Nadeln (aus Benzol). F: 190—192°. — Gibt beim Erhitzen auf 190—200° 1-Phenyl-4-benzhydryl-pyrazolon-(5). — Gibt in alkoh. Lösung mit Eisenchlorid eine rötlichbraune Färbung, die nach einiger Zeit in Blauschwarz übergeht.

β.β- Diphenyl - α - oxal - propionsäurediäthylester - phenylhydrazon $C_{s7}H_{28}O_4N_2 = C_0H_5 \cdot NH \cdot N : C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_6) \cdot CH(C_0H_5)_2$. B. Aus β.β-Diphenyl-α-oxal-propionsäure-diāthylester durch mehrstündige Einw. von Phenylhydrazin auf die Ketonform in absol. Alkohol oder durch Einw. von Phenylhydrazinacetat auf die Kaliumverbindung der Enolform (WISLICENUS, EBLE, B. 50, 258). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 90—91°. — Gibt beim Erhitzen auf 195—200° 1-Phenyl-4-benzhydryl-pyrazolon-(5)-carbonsäure-(3)-äthylester.

2-Dibensoylacetyl-bensoesäure-monophenylhydrason $C_{ss}H_{ss}O_4N_s=C_4H_5\cdot NH\cdot N:C(C_6H_6)\cdot CH(CO\cdot C_6H_6)\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$. B. Aus Dibensoyl-phthalyl-methan(?) (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 493) durch Einw. von Phenylhydrasin in Eisessig oder Äther (Scheiber, A. 389, 154). — Gelbrote Krystalle. F: 234—236°. Leicht löslich in Sodalösung. — Gibt mit Eisenchlorid in Alkohol eine rote Färbung.

Kupplungsprodukte aus Phenylhydrazin und acyclischen sowie isocyclischen Oxo-carbonsäuren mit 6 und mehr Sauerstoffatomen.

β-Oxo-α-phenylhydrazono-glutarsäurediäthylester (Benzolazo-acetondicarbonsäurediäthylester) $C_{15}H_{16}O_5N_2=C_6H_5$ 'NH·N: $C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von Benzoldiazoniumehlorid auf Acetondicarbonsäurediäthylester bei Gegenwart von Natriumacetat in verd. Alkohol (Bülow, Göller, B. 44, 2838). — Gelbe Krystalle (aus Ligroin). F: 48,5°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Ligroin und Tetrachlorkohlenstoff. — Liefert mit Phenylhydrazin in kaltem Eisessig 1-Phenyl-5-oxypyrazol-phenylhydrazonoessigsäure-(3)-äthylester (Syst. No. 3697).

 $\alpha - [\beta - \text{Carboxy-propionyl}]$ - acetessigsäureäthylester - bis - phenylhydrazon $C_{22}H_{26}O_4N_4 = C_6H_5 \cdot \text{NH} \cdot \text{N} : C(CH_3) \cdot \text{CH}(CO_3 \cdot \tilde{C}_2H_5) \cdot C(: \text{N} \cdot \text{NH} \cdot C_6H_5) \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CO_3H_-$ Phenylhydrazinsalz $C_6H_6N_3 + C_{22}H_{26}O_4N_4$. B. Aus 1 Mol α-[β-Carboxy-propionyl]-acetessigsäureäthylester und 3 Mol Phenylhydrazin in Äther (SCHEIBER, B. 44, 2424). Unbeständige Krystalle. F: 138°. Schwer löslich in Äther und Petroläther, löslich in heißem Alkohol, Benzol und Aceton unter teilweiser Zersetzung. Spaltet bei der Einw. von kalter Natronlauge Phenylhydrazin ab.

Cyclopentandion-(3.4)-dicarbons \(\text{aue-(1.2)}\)-mono\(\text{athylester-bis-phenylhydrazon}\) C₂₁H₂₂O₄N₄ = (C₆H₅·NH·N:)₂C₅H₄(CO₂H)·CO₂·C₂H₅. Krystalle (aus Alkohol). F: 190° (Zers.; Quecksilberbad) (Gault, C.r. 150, 1342).

- 1.1 Dimethyl cyclohexandion (3.5) dicarbonsäure (2.6) diäthylester monochenylhydrazon $C_{20}H_{20}O_5N_2=\frac{C_6H_5\cdot NH\cdot N:C\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C(CH_3)_2}{H_2C-CO-CO-CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5}$. B. Aus 1.1-Dimethyl-cyclohexandion-(3.5)-dicarbonsäure-(2.6)-diäthylester und Phenylhydrazin in Eisessig (Scheiber, Meisel, B. 48, 249). Bei der Einw. von Phenylhydrazin in Eisessig auf das beim Erhitzen von Natrium-acetessigester mit Isopropylidenmalonsäurediäthylester in Alkohol erhaltene primäre Reaktionsprodukt (Sch., M.). Gelbliches Pulver. F: 183—184°. Löslich in Alkohol. Gibt in konz. Schwefelsäure mit Eisenchlorid eine blaue Färbung.
- 3-Phenylhydrason des Cyclopentantetron-(2.3.4.5)-carbonsäure-(1)-äthylesters (Benzolaso-oxalylacetessigester) $C_{14}H_{12}O_5N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C CO \cdot CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ B. Durch Einw. von Benzoldiazoniumchlorid auf die Kaliumverbindung des 2-Äthoxy-cyclopenten-(1)-dion-(4.5)-carbonsäure-(1)-äthylesters (Ergw. Bd. X, S. 483) in wäßr. Lösung (Wislicenus, Schöllkoff, J. pr. [2] 95, 294). Aus der α -Form des Oxalylacetessigsäure-

äthylesters (Ergw. Bd. X, S. 412) und Benzoldiazoniumehlorid in Sodalösung (W., Sch., J. pr. [2] 95, 295). — Dunkelrote Nadeln (aus Aceton). Zersetzt sich bei ca. 1800. Unlöslich in Wasser, Ather und Petroläther, löslich in heißem Alkohol, Benzol und Aceton, leichter in heißem Eisessig. — Die gelbrote alkoholische Lösung wird auf Zusatz von Eisenchlorid dunkel blutrot. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelrot.

4.6 - Dinitro - phenylen - (1.8) - bis - [glyoxyl- $C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ säureäthylester - phenylhydrason] $C_{36}H_{34}O_{8}N_{6}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.6 -Dinitrom phenylendiessigsäure diäthylester und Benzol-diazoniumchlorid bei Gegenwart von Natriumacetat

·C(CO2·C2H5):N·NH·C6H5

in verd. Alkohol (Borsohe, Bahr, A. 402, 104). — Orangefarbene Blättohen (aus Chloroform + Alkohol). F: 201° . — Geht bei der Einw. von heißer alkoholischer Natronlauge in eine Verbindung $C_{32}H_{16}O_5N_4$ (hellgelbe Nadeln aus Alkohol; F: 266°) über.

Oxalbernsteinsäure - triäthylester - phenylhydrason $C_{18}H_{24}O_6N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N$: $C(CO_2\cdot C_3H_6)\cdot CH(CO_2\cdot C_3H_6)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_6$. B. Aus Oxalbernsteinsaure-triathylester und Phenylhydrazin ohne Verdünnungsmittel (Wislioenus, Waldmüller, B. 44, 1567). — Gelbliche Krystalle (aus kaltem verdünntem Alkohol). F: 85°. — Liefert beim Erhitzen auf 150° oder beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung 1-Phenyl-pyrazolon-(5)carbonsäure-(3)-essigsäure-(4)-diäthylester. Gibt beim Erwärmen mit alkoh. Natronlauge 1-Phenyl-pyrazolon-(5)-carbonsaure-(3)-essigsaure-(4).

Oxalbernsteinsäure-triäthylester-diphenylhydrason $C_{a4}H_{a8}O_{5}N_{2}=(C_{6}H_{5)a}N\cdot N:C(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})\cdot CH(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})\cdot CH_{2}\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}$. Aus der Additionsverbindung von Oxalbernsteinsäuretriäthylester mit N.N-Diphenyl-hydrazin (Ergw. Bd. III/IV, S. 293) beim Aufbewahren oder beim Fällen der warmen alkoholischen Lösung mit Wasser (WISLICENUS, WALDMÜLLER, B. 44, 1570). — Öl.

 α -Oxal-glutarsäure-triäthylester-phenylhydrazon $C_{19}H_{26}O_6N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N: C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5.$ B. Aus α -Oxal-glutarsäuretriäthylester und 1 Mol Phenylhydrazin in Alkohol (Gault, Bl. [4] 11, 385). — Krystalle (aus verd. Alkohol).

Phenylhydrason des Cyclohexen-(3)-on-(6)-dicarbonsäure-(1.3)-essigsäure-(2)triäthylesters oder des Cyclohexen - (6) - on - (4) - dicarbonsäure - (1.5) - essigsäure - (2) triäthylesters (vgl. Ergw. Bd. X, S. 449) $C_{12}H_{13}O_{6}N_{2} = C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:C_{6}H_{5}(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})_{8}\cdot CH_{2}\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}$. Aus den Komponenten in Eisessig bei 100° (Curtis, Kenner, Soc. 105, 289; vgl. Blaise, C. r. 136, 693; Bl. [3] 29, 1030). — Pyramiden (aus Alkohol). F: 130° (C., K.). — Wird durch Quecksilberoxyd zu einer roten Azoverbindung oxydiert (C., K.). Unlöslich in Alkslien (C., K.).

2 - Cyan - benzoyleyanessigsäureäthylester - phenylhydrazon $C_{10}H_{16}O_2N_4=C_6H_5$. $NH \cdot N : C(C_4H_4 \cdot CN) \cdot CH(CN) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus 2-Cyan-benzoyleyanessigsäureäthylester und Phenylhydrazin in Eisessig (Scheiber, Haun, B. 47, 3332). — Gelbbraune Krystalle (aus Alkohol). F: 198°. — Gibt in konz. Schwefelsäure mit Eisenchlorid eine blaue Färbung.

Kupplungsprodukte aus Phenylhydrazin und acyclischen sowie isocyclischen Oxy-oxo-carbonsäuren.

- 2-Oxy-phenylglyoxylsäure-phenylhydrazon, Salicoylameisensäure-phenylhydrazon $C_{14}H_{12}O_2N_2=C_4H_8\cdot NH\cdot N:C(CO_2H)\cdot C_4H_4\cdot OH$ (S. 391). B. Aus 2-Oxy-phenylglyoxylsäure und 1 Mol Phenylhydrazin in wäßr. Lösung bei kurzem Aufkochen (FRIES, Praffendorf, B. 45, 157). Aus Cumarandion-phenylhydrazon (3) (Syst. No. 2479) beim Erwärmen mit alkoh. Alkalilaugen (F., P.). — F: 148° (Zers.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Eisessig, löslich in Wasser, schwer löslich in Benzol und Benzin. — Geht beim Kochen mit etwas konz. Salzsäure in Eisessig in Cumarandion-phenylhydrazon-(3) über.
- 2 Mercapto phenylglyoxylsäure phenylhydrazon $C_{14}H_{12}O_2N_2S = C_0H_5 \cdot NH \cdot N$; C(CO₂H)·C₆H₄·SH. B. Aus dem 3-Phenylhydrazon des Thionaphthenchinons (Syst. No. 2479) beim Erwärmen mit alkoh. Alkalien (Auwers, A. 381, 286). Aus Thionaphthenchinon und Phenylhydrazin in alkal. Lösung (Au.). — Amorph. Schmilzt unscharf bei 80—86°. -Geht beim Erwärmen mit Alkohol oder Eisessig in das 3-Phenylhydrazon des Thionaphthenchinons über.
- 2 Methylmercapto phenylglyoxylsäure phenylhydrason $C_{15}H_{14}O_2N_2S=C_5H_5$. NH·N:C(CO₂H)·C₆H₄·S·CH₃. B. Aus dem Methylester (s. u.) beim Kochen mit alkoh. Natronlauge (Auwers, A. 381, 287). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 180° (Zers.).

bis 20551

- 2 Methylmercapto phenylglyoxylsäure methylester phenylhydrason $C_{16}H_{16}O_2N_4S=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CO_3\cdot CH_3)\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Natriummethylat-Lösung und Methyljodid auf das 3-Phenylhydrazon des Thionaphthenchinons (Auwers, A. 381, 287). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol oder Ligroin). F: 107,5°. Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, ziemlich leicht in Äther, schwer in Alkohol und Ligroin.
- 4-Oxy-phenylglyoxylsäure-phenylhydrazon $C_{14}H_{12}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CO_2H)\cdot C_6H_4\cdot OH$. B. Aus 4-Oxy-phenylglyoxylsäure und Phenylhydrazin-hydrochlorid in wenig Wasser (Fromheez, H. 70, 356). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 157° (Zers.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Benzol, unlöslich in Wasser.
- 4 Äthoxy phenylglyoxylsäure phenylhydrazon $C_{16}H_{16}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CO_2H)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_9H_5$. Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 153° (Zers.) (VORLÄNDER, B. 44, 2464).
- 3-Formyl-salicylsäure-phenylhydrazon $C_{14}H_{19}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H$. Gelbe Prismen. F: 188° (REMFRY, Soc. 99, 286).
- 5-Formyl-salicylsäure-phenylhydrazon $C_{14}H_{12}O_3N_2=C_4H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2H.$ Gelbliche Nadeln. F: 219° (REMFRY, Soc. 99, 286).
- 5-Formyl-salicylsäureäthylester-phenylhydrazon $C_{16}H_{16}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Gelbliche Prismen. F: 135—136° (REMFRY, Soc. 99, 286).
- 4 Oxy phenylbrenstraubensäure phenylhydrazon $C_{15}H_{14}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N$: $C(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 4-Oxy-phenylbrenztraubensäure und 1 Mol Phenylhydrazinhydrochlorid in kaltem Wasser (Neubauer, Fromherz, H. 70, 342). Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 167—169° (Zers.) bei raschem Erhitzen, 159—161° (Zers.) bei langsamem Erhitzen.
- 6-Oxy-3-methyl-phenylglyoxylsäure-phenylhydrazon $C_{15}H_{14}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CO_2H)\cdot C_8H_3(CH_3)\cdot OH.$ B. Aus 6-Oxy-3-methyl-phenylglyoxylsäure (Hptw. Bd. X, S. 957) und 1 Mol Phenylhydrazin in siedendem Alkohol (Auwers, A. 381, 271). Durch Einw. von alkoh. Natronlauge auf das 3-Phenylhydrazon des 5-Methyl-cumarandions (Au.). Hell grünlichgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 160° (Zers.). Löslich in Alkohol, Chloroform und Ather, schwer löslich in Benzol und Ligroin. Geht beim Behandeln mit Phosphorpentoxyd in Benzol oder beim Kochen mit Eisessig wieder in das 3-Phenylhydrazon des 5-Methyl-cumarandions über. Löst sich in Alkalien mit gelber, in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe.
- 6 Oxy 3 methyl phenylglyoxylsäure phenylhydrazid phenylhydrazon $C_{21}H_{20}O_2N_4 = C_5H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot OH$. B. Aus 5-Methylcumarandion und 2 Mol Phenylhydrazin in siedendem Alkohol (Auwers, A. 381, 273). Nadeln. F: 183°. Löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig und Chloroform, schwer löslich in Ather und Ligroin. Löst sich in heißer Natronlauge mit gelber, in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe.
- 6-Oxy-3-methyl-phenylglyoxylsäure-benzoylphenylhydrazon $C_{22}H_{18}O_4N_2=C_8H_5\cdot N(CO\cdot C_8H_5)\cdot N:C(CO_2H)\cdot C_8H_8(CH_3)\cdot OH.$ B. Aus 6-Oxy-3-methyl-phenylglyoxylsäure und α -Benzoyl-phenylhydrazin (Auwers, A. 381, 272). Bei der Einw. von alkoh. Natronlauge auf 5-Methyl-cumarandion-[benzoylphenylhydrazon]-(3) (Au.). Krystalle. F: 112° (Zers.). Leicht löslich in warmem Alkohol, Chloroform und Eisessig, schwer in Benzol und Ligroin. Wird durch kurzes Kochen mit Natronlauge unter Bildung von 6-Oxy-3-methyl-phenylglyoxylsäure-phenylhydrazon verseift. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangegelb.
- γ -Phenoxy-α-[4-chlor-phenyl]-acetessigsäure-phenylhydrazid $C_{33}H_{19}O_3N_3Cl=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH(C_6H_4Cl)\cdot CO\cdot CH_5\cdot O\cdot C_6H_5$. B. Aus γ -Phenoxy-α-[4-chlor-phenyl]-acetessigsäureäthylester und 1 Mol Phenylhydrazin in siedendem absolutem Alkohol (v. Walther, J. pr. [2] 83, 181). Nadeln (aus Ligroin). F: 125—126°. Gibt bei Einw. von alkoh. Natronlauge 1-Phenyl-5-phenoxymethyl-4-[4-chlor-phenyl]-pyrazolon-(3).
- γ Oxo ε [4 methoxy phenyl] n capronsäureäthylester phenylhydrazon $C_{21}H_{26}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Nadeln (aus Alkohol). F: 108° (Borsche, B. 47, 1112).
- δ -Anisal-lävulinsäureäthylester-phenylhydrazon $C_{31}H_{24}O_3N_8=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH:CH:C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5.$ Das bei der Einw. von Phenylhydrazin auf δ -Anisal-lävulinsäureäthylester in Eisessig entstehende Produkt (F: 70—71°) hat wahrscheinlich nicht obige Struktur, sondern ist 1-Phenyl-5-[4-methoxy-phenyl]-4.5-dihydro-pyrazol- $[\beta$ -propionsäureäthylester]-(3) (Syst. No. 3690) (Borsche, B. 47, 1112).
- β Oxy ζ oxo β phenyl δ styryl heptan α carbonsäure phenylhydrazon $C_{28}H_{30}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_2) \cdot CH_2 \cdot CH(CH : CH \cdot C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot C(OH)(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus β-Oxy-ζ-oxo-β-phenyl-δ-styryl-heptan -α-carbonsäure und Phenylhydrazin in Alkohol (Scholtz, Ar. 254, 560). Blaßgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 134°.

- α.α-Diphenyl- β -[4-methoxy-phenyl]- γ -benzoyl-buttersäuremethylester-phenyl-hydrazon $C_{37}H_{34}O_3N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)\cdot C(C_6H_5)_2\cdot CO_2\cdot CH_2$. B. Aus α.α-Diphenyl- β -[4-methoxy-phenyl]- γ -benzoyl-buttersäuremethylester und Phenylhydrazin bei Gegenwart von etwas Zinkchlorid in siedendem Methanol (STAUDINGER, ENDLE, A. 401, 284). Rötliches Krystallpulver. F: 150—153°. Schwer löslich in Äther. Geht beim Umkrystallisieren in eine gelbliche, in Äther leicht lösliche Substanz vom Schmelzpunkt 100—102° über.
- 5.6-Dimethoxy-2-formyl-benzoesäure-phenylhydrazon bezw. 6.7-Dimethoxy-3-phenylhydrazino-phthalid, Opiansäurephenylhydrazon, 3-Phenylhydrazino-mekonin $C_{1e}H_{16}O_4N_2=C_0H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_0H_2(O\cdot CH_3)_2\cdot CO_2H$ bezw. CH·NH·NH·C $_0H_5$

 $(CH_3 \cdot O)_2C_6H_2$ CO $CH \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5$ B. Aus Opiansäure und Phenylhydrazin in Äther

unter Kühlung (Mitter, Sen, Soc. 111, 990). — Schwach rötliche Nadeln (aus wäßt. Aceton). F: 146° (Zers.). Löslich in Sodalösung und Ammoniak, unlöslich in kalter Salzsäure. — Liefert bei der Oxydation mit Quecksilberoxyd in Aceton 6.7-Dimethoxy-3-phenylhydrazonophthalid (Syst. No. 2553). Geht beim Erwärmen mit Eisessig in 2-Phenyl-7.8-dimethoxy-phthalazon-(1) (Syst. No. 3636) über.

3-Nitro-5.6-dimethoxy-2-formyl-benzoesäure-phenylhydrazon bezw. 4-Nitro-6.7-dimethoxy-3-phenylhydrazino-phthalid, Nitroopiansäure-phenylhydrazon, 4-Nitro-3-phenylhydrazino-mekonin $C_{16}H_{15}O_6N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H(NO_3)(O\cdot CH_3)_2\cdot CH\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_5$

 CO_2H bezw. $(CH_3 \cdot O)_2C_6H(NO_2) < CO > O$ (S. 393). B. Aus Nitroopiansäure

und Phenylhydrazin in Äther (MITTER, SEN, Soc. 111, 992). — Gibt bei der Oxydation mit Quecksilberoxyd in Aceton 4-Nitro-6.7-dimethoxy-3-phenylhydrazono-phthalid (Syst. No. 2553).

- β -Oxo- α -phenylhydrazono- β -[2-methoxy-phenyl]-propionsäuremethylester (Benzolazo-2-methoxy-benzoylessigsäuremethylester) $C_{17}H_{18}O_4N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot CH_3)\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 2-Methoxy-benzoylessigsäuremethylester und Benzoldiazoniumchlorid bei Gegenwart von Natriumacetat in verd. Methanol (WAHL, SILBERZWEIG, Bl. [4] 11, 62; vgl. C.r. 150, 539). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 138—139°. Liefert mit Phenylhydrazin in Alkohol + Eisessig 1-Phenyl-5-oxo-4-phenylhydrazono-3-[2-methoxy-phenyl]-pyrazolin.
- β -Oxo- α -phenylhydrazono- β -[3-methoxy-phenyl]-propionsäure (Benzolazo-3-methoxy-benzoylessigsäure) $C_{16}H_{14}O_4N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CO_2H)\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2$. B. Durch Verseifen des Methylesters (s. u.) mit alkoh. Natronlauge in der Kälte (Wahl, Silberzweig, Bl. [4] 11, 64). Gelbe Nådeln (aus Alkohol). F: 118—120°.

Methylester $C_{17}H_{16}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CO_3 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 3-Methoxy-benzoylessigsäuremethylester und Benzoldiazoniumchlorid bei Gegenwart von Natriumacetat in verd. Methanol (Wahl, Silberzweig, Bl. [4] 11, 64; vgl. C. r. 150, 540). — Gelbe Krystalle. F: 72—73°.

- α -Oxy- β -oxo- α -phenylhydrazino- β -[4-methoxy-phenyl]-propionsäuremethylester $C_{17}H_{18}O_5N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot C(OH)(CO_2\cdot CH_3)\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus Anisoylglyoxylsäuremethylester und Phenylhydrazin in Alkohol oder in verd. Essigsäure (Wahl, Doll, C.r. 155, 50; Bl. [4] 13, 477). Krystalle (aus Chloroform + Methanol). F: 193° (Zers.). Geht beim Aufbewahren im Vakuum oder beim Erwärmen mit Essigsäure in $\beta\cdot Oxo-\alpha$ -phenylhydrazono- β -[4-methoxy-phenyl]-propionsäuremethylester und 1-Phenyl-5-oxo-4-phenylhydrazono-3-[4-methoxy-phenyl]-pyrazolin über.
- β -Oxo- α -phenylhydrazono- β -[4-methoxy-phenyl]-propionsäure (Benzolazo-anisoylessigsäure) $C_{16}H_{14}O_4N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CO_2H)\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2$. B. Durch Verseifen des Methylesters (s. u.) mit alkoh. Natronlauge in der Kälte (Wahl, Silberzweig, Bl. [4] 11, 65). Gelbe Krystalle. F: 149—150°.

Methylester $C_{17}H_{16}O_4N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot CH_3)\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus Anisoylessigsäuremethylester und Benzoldiazoniumchlorid bei Gegenwart von Natriumacetat in Methanol (Wahl., SILBERZWEIG, Bl. [4] 11, 65; vgl. C. r. 150, 540). Aus α-Oxy-β-οxo-α-phenylhydrazino-β-[4-methoxy-phenyl]-propionsäuremethylester (s. o.) beim Aufbewahren im Vakuum oder beim Erwärmen mit Essigsäure (W., Doll, C. r. 155, 50; Bl. [4] 13, 477). — Orangefarbene Krystalle. F: 121—122° (W., S.).

 $\begin{array}{ll} \beta\text{-}Oxo\text{-}\alpha\text{-}[acetylphenylhydrazono]\text{-}\beta\text{-}[4\text{-methoxy-phenyl}]\text{-}propions \"{a}uremethylester(?)} & C_{19}H_{18}O_5N_2=C_8H_5\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot N:C(CO_2\cdot CH_3)\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3(?). & B. & Durch \\ \end{array}$

Erwärmen von β -Oxo- α -phenylhydrazono- β -[4-methoxy-phenyl]-propionsäuremethylester mit Essigsäureanhydrid und etwas konz. Schwefelsäure (Wahl, Silberzweig, Bl. [4] 11, 65, 66; vgl. C. r. 150, 540). — Nadeln (aus Alkohol). F: 1160. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und 20% iger Schwefelsäure neben anderen Verbindungen Acetanilid.

Phenylhydrazon des 3 - Oxy - 4 - [α - oxy - 4 - formyl - benzyl] - naphthoesäure - (2)-methylesters $C_{26}H_{22}O_4N_2 = C_6H_6$, $NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot CH(OH)\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus 3-Oxy-4-[α -oxy-4-formyl-benzyl]-naphthoesäure-(2)-methylester (Ergw. Bd. X, S. 499) und 1 Mol Phenylhydrazin in siedendem Benzol (Lugner, M. 36, 161). — Krystalle (aus Toluol). F: 215°. — Gibt mit Eisenchlorid eine grüne Färbung. Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelvioletter Farbe, die bei Zusatz von konz. Salpetersäure allmählich in ein helles Olivgrün übergeht. Weitere Farbenreaktionen: L.

 $\begin{array}{ll} \alpha.\beta.\gamma - \text{Trioxy} - \delta.\varepsilon - \text{bis} - \text{phenylhydrazono} - \text{n-capronsaure}, & \text{Phenylosazon} & \text{aus} \\ \text{Glucuronsaure} & C_{1g}H_{gQ}O_5N_4 = C_6H_5 \cdot \text{NH} \cdot \text{N} : \text{CH} \cdot \text{C}(:\text{N} \cdot \text{NH} \cdot \text{C}_6H_5) \cdot [\text{CH}(\text{OH})]_3 \cdot \text{CO}_4H} & (vgl. & (vgl. + c.)) \end{array}$ S. 395). B. Aus d-Glucuronsäure oder d-Glucuronsäurelacton und Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung auf dem Wasserbad (Grimbert, Bernier, J. Pharm. Chim. [6] 30, 535; C. 191C I, 576; Goldschmiedt, Zerner, M. 31, 477). — Gelbe Nadeln (aus Wasser und etwas Pyridin). F: 123° (Zers.) (Go., Z.), 130—132° (Maquennescher Block) (Ge., B.). Löslich in heißem Wasser und kaltem Methanol, unlöslich in Benzol, Ather und kaltem Wasser (Gr., B.). — Gibt mit α-Naphthol und Schwefelsäure eine grüne Färbung (Go., Z.). Gibt mit 1.3-Dioxy-naphthalin und Salzsäure einen schwarzgrünen Niederschlag, der beim Schütteln mit Benzol eine violettrote, mit Chloroform eine mehr blauviolette Lösung liefert (NEUBERG, Saneyoshi, Bio. Z. 36, 57). — Ba(C₁₈H₁₉O₅N₄)₂. Hellgelbe, kuglige Gebilde. Zersetzt sich bei 192-195° (Go., Z.).

Phenylhydrazid $C_{24}H_{26}O_4N_6=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot [CH(OH)]_3\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot CH:N\cdot NH\cdot C_6H_5$ (vgl. S. 395). B. Aus d-Glucuronsäure (erhalten durch Spaltung von Mucosin oder Chondrosin mit Natriumamalgam) und Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung auf dem Wasserbad (Levene, Lopez-Suarez, J. biol. Chem. 36, 118). — Enthält 1,5 Mol Krystallwasser. Schmilzt bei 125°, zersetzt sich bei 132°.

4-Methoxy-6-methyl-2-carboxy-3-carbomethoxy-phenyl- $C_0H_5 \cdot NH \cdot N : C \cdot CO_2H$ glyoxylsäure-phenylhydrazon $C_{19}H_{18}O_7N_9$, s. nebenstehende Formel. — Phenylhydrazinsalz $C_6H_8N_2+C_{19}H_{18}O_7N_2$. B. Aus 4-Methoxy-6-methyl-2-carboxy-3-carbomethoxy-phenylglyoxylsäure (Ergw. Bd. X, S. 521) und Phenylhydrazin in Alkohol (DIMBOTH, B. 43, 1399). Fast farblose Stäbchen (aus Alkohol). F: 1830.

·CO2H · CO2 · CH3 $O \cdot CH_3$

Kupplungsprodukte aus Phenylhydrazin und acyclischen sowie isocyclischen Oxo-sulfonsäuren' Oxo-aminen, Oxy-oxo-aminen und Amino-carbonsäuren.

[Benzaldehyd-sulfonsäure-(4)-amid]-phenylhydrazon $C_{13}H_{13}O_2N_3S = C_6H_6\cdot NH\cdot N:$ $CH\cdot C_6H_4\cdot SO_3\cdot NH_2.$ B. Aus Benzaldehyd-sulfonsäure-(4)-amid und Phenylhydrazinacetat in West (No. 1) and (1) and (2) and (3) and (4) a in Wasser (Dakin, Biochem. J. 11, 93, 94). — Grünliche goldglänzende Tafeln (aus Alkohol). F: 244-2450 (Zers.). Schwer löslich in heißem Alkohol.

Äthylanilinomethyl-isopropyl-keton-phenylhydrazon $C_{10}H_{25}N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N$: $C[CH(CH_3)_3]\cdot CH_3\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_5$. Krystalle (aus Alkohol). F: 87° (GAULT, THIRODE, C.r. 150, 1125). — Zersetzt sich beim Aufbewahren, auch im Vakuum.

C. 1910 I, 975; Frdl. 9, 285).

910 1, 975; Frat. 9, 200).

3-Amino-campher-phenylhydrazon $C_{16}H_{23}N_3 = C_8H_{14}$ $C: N \cdot NH \cdot C_6H_5$ $C: N \cdot NH \cdot C_6H_5$ 3-Amino-campher und Phenylhydrazinhydrochlorid + Natriumacetat in heißem Wasser (Forster, Kunz, Soc. 105, 1728). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 107° . [α]_n: +176,2° (in Chloroform; c = 9.5). Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, unlöslich in Ligroin. Aus den bei der Darstellung zurückbleibenden Mutterlaugen scheiden sich beim Aufbewahren körnige Krystalle eines Hydrats (?) $C_{16}H_{23}N_3 + 2H_2O$ ab, das aus Benzol in farblosen Nadeln vom Schmelzpunkt 141° krystallisiert. — $C_{16}H_{23}N_3 + HCl$. Blättehen (aus Alkohol). F: 218°.

- 3-Acetamino-campher-phenylhydrazon $C_{18}H_{25}ON_3 = C_8H_{14} < \begin{matrix} CH \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3 \\ C \cdot N \cdot NH \cdot C_6H_5 \end{matrix}$. B. Aus 3-Amino-campher-phenylhydrazon und Acetanhydrid (Forster, Kunz, Soc. 105, 1729). F: 194°.
- 3-Benzamino-campher-phenylhydrazon $C_{23}H_{27}ON_3 = C_8H_{14}$ $CH \cdot NH \cdot CO \cdot C_9H_5$. B. Aus 3-Amino-campher-phenylhydrazon und Benzoylchlorid in Pyridin (Forster, Kunz, Soc. 105, 1729). Krystalle (aus Alkohol). F: 125°.
- 3 p Toluolsulfamino campher phenylhydrazon $C_{23}H_{80}O_2N_3S = CH \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus 3-Amino-campher-phenylhydrazon und p-Toluolsulfamino-campher und Phenylhydrazinacetat in Alkohol (F., K.). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 184—185°.
- 2 Amino benzaldehyd phenylhydrazon, [2 Amino benzal] phenylhydrazin $C_{13}H_{13}N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NH_1$ (S. 399). B. Aus 2-Nitro-benzaldehyd oder dessen Semicarbazon bei längerem Kochen mit Phenylhydrazin (Knöpfer, M. 31, 97). F: 222°.
- Phenylhydrazon des N-[2-Formyl-phenyl]-glycins $C_{15}H_{16}O_2N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N$: $CH\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus N·[2-Formyl-phenyl]-glycin und Phenylhydrazin in verd. Essigsäure (GLUUD, B. 48, 423). Fast farblose Platten (aus Methanol). Schmilzt unter Zersetzung gegen 217°. Leicht löslich in warmem Alkohol und Essigester, schwerer in Chloroform und Xylol, sehr schwer in Wasser.
- 3-[2-Carboxy-benzamino]-benzaldehyd-phenylhydrazon $C_{31}H_{17}O_3N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CO_2H.$ B. Aus 3-[2-Carboxy-benzamino]-benzaldehyd und Phenylhydrazin in verd. Essigsäure (Gelmo, J. pr. [2] 88, 818). Hellgelbes, krystallinisches Pulver. Zersetzt sich von 207° an, schmilzt bei ca. 216—217° zu einer schwarzbraunen Flüssigkeit. Sehr leicht löslich in kaltem Aceton und Methanol, leicht in warmem Alkohol, Eisessig und Pyridin, unlöslich in Wasser, Petroläther, Äther, Chloroform und Benzol. Unlöslich in verd. Mineralsäuren. Sehr empfindlich gegen Oxydationsmittel.
- **4-Dimethylamino-benzaldehyd-phenylhydrazon** $C_{15}H_{17}N_3 = C_5H_5$, $NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_2)_2$ (S. 400). Gibt bei Einw. von überschüssigem Semicarbazid 4-Dimethylamino-benzaldehyd-semicarbazon (Knöffer, M. 31, 101).
- 4-[2-Carboxy-benzamino]-benzaldehyd-phenylhydrazon $C_{i1}H_{i7}O_{i}N_{i} = C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO_{2}H.$ B. Aus 4-[2-Carboxy-benzamino]-benzaldehyd und Phenylhydrazin in kalter verdünnter Essigsäure (Gelmo, J. pr. [2] 88, 826). Tieforangefarbenes Krystallpulver. Zersetzt sich von 210° an, schmilzt unschaft bei 231—233°. Sehr leicht löslich in kaltem Aceton und Pyridin, leicht in warmem Alkohol und Essigester, schwer in Chloroform, unlöslich in Wasser, Äther, Petroläther und Benzol. Unlöslich in verd. Säuren. Sehr empfindlich gegen Luftsauerstoff.
- 2.4.6-Tribrom-3-amino-acetophenon-phenylhydrazon $C_{14}H_{18}N_3Br_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N$: $C(CH_3)\cdot C_6HBr_3\cdot NH_9$. B. Aus 2.4.6-Tribrom-3-amino-acetophenon und Phenylhydrazin in kaltem Eisessig (Fuchs, M. 36, 136). Breite Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 120°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser.
- 4-Amino-acetophenon-phenylhydrazon $C_{14}H_{15}N_3=C_9H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_9H_4\cdot NH_2$ (S. 402). B. Aus 4-Amino-acetophenon und Phenylhydrazin in 50% jeger Essigsäure bei gewöhnlicher Temperatur (Knöpfer, M. 31, 105). $C_{14}H_{15}N_3+HCl$. Zersetzt sich bei 215°.
- 3.5 Dibrom 4 amiuo acetophenon phenylhydrazon $C_{14}H_{13}N_3Br_2 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N$: $C(CH_3) \cdot C_6H_2Br_2 \cdot NH_2$. B. Aus 3.5-Dibrom-4-amino-acetophenon und Phenylhydrazin in kaltem Eisessig (Fuchs, M. 36, 122). Goldgelbe Nadeln. Schmilzt unschaff bei 146°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser. Läßt sich nicht unzersetzt umkrystallisieren.
- ω-Methylamino-acetophenon-phenylhydrazon $C_{15}H_{17}N_3 = C_6H_6 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_5) \cdot CH_3 \cdot NH \cdot CH_3$. B. Aus bromwasserstoffsaurem ω-Methylamino-acetophenon und Phenylhydrazin bei Gegenwart von Natriumacetat in Alkohol (Busch, Heffele, J. pr. [2] 83, 429). Rotgelbes Öl. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. $C_{15}H_{17}N_3 + HCl$. F: 180°. Hydrobromid. F: 155°.
- ω-[4-Chlor-anilino]-acetophenon-phenylhydragon $C_{30}H_{18}N_3Cl=C_0H_5\cdot NH\cdot N$: $C(C_0H_5)\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_0H_4Cl$. B. Aus ω-[4-Chlor-anilino]-acetophenon und Phenylhydragin in alkoholisch-essigsaurer Suspension bei 60—70° (Busch, Hefele, J. pr. [2] 83, 445). Gelb-

liche Nadeln. F: 147°. Sehr leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform, ziemlich leicht in Alkohol und in heißem Benzin. — Geht bei mehrmaligem Umkrystallisieren aus Alkohol und etwas Eisessig in 2.4-Diphenyl-1-[4-chlor-phenyl]-1.2.3-triazolin über.

- ω -Methylanilino-acetophenon-phenylhydrazon $C_{21}H_{21}N_3=C_6H_5$ · $NH\cdot N:C(C_6H_5)$ · $CH_2\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_5$. B. Aus ω -Methylanilino-acetophenon und Phenylhydrazinacetat in Alkohol auf dem Wasserbad (Busch, Hefele, $J.\ pr.\ [2]$ 83, 450). Farblose oder schwach gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 98°. Sehr leicht löslich in Benzol, leicht in Ather, Alkohol und Benzin.
- ω-p-Toluidino-acetophenon-phenylhydrazon $C_{21}H_{21}N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus ω-p-Toluidino-acetophenon und Phenylhydrazin in alkoholischessigaaurer Suspension (Busch, Heffele, J. pr. [2] 83, 434). Nadeln (aus Schwefelwasserstoff enthaltendem Alkohol). F: 147^6 . Sehr leicht löslich in Benzol, Äther und Eisessig, löslich in Alkohol. Zersetzt sich beim Kochen mit Eisessig. Gibt beim Kochen mit Alkohol und etwas Eisessig oder bei der Oxydation mit Chromsäure in Aceton + Eisessig in der Kälte 2.4-Diphenyl-1-p-tolyl-1.2.3-triazolin. Liefert mit Benzaldehyd bei 120^9 2.3.6-Triphenyl-4-p-tolyl-2.3.4.5-tetrahydro-1.2.4-triazin.
- ω -Benzylamino-acetophenon-phenylhydrazon $C_{21}H_{21}N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. Aus ω -Benzylamino-acetophenon und Phenylhydrazin in alkoholisch-essigsaurer Suspension (Busch, Hefele, J. pr. [2] 83, 430). Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 76°. Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroferm, leicht in Alkohol und Ather. Gibt beim Kochen mit Alkohol und Eisessig geringe Mengen einer aus Alkohol in gelblichen Säulen vom Schmelzpunkt 176° krystallisierenden Verbindung (vielleicht 2.4-Diphenyl-1-benzyl-1.2.3-triazolin).
- ω -Dibensylamino-acetophenon-phenylhydrason $C_{58}H_{37}N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot N(CH_2\cdot C_6H_5)_2.$
- a) Höherschmelzende Form. B. Neben der niedrigerschmelzenden Form aus ω-Dibenzylamino-acetophenon und Phenylhydrazin in siedender alkoholisch-essigsaurer Lösung (Busch, Heffele, J. pr. [2] 83, 449). Aus der niedrigerschmelzenden Form beim Erhitzen auf 105° oder bei der Einw. von alkoh. Salzsäure (B., H.). Blättchen. F: 107°. Färbt sich am Licht gelblich, wird im Dunkeln wieder farblos. Sehr leicht löslich in Benzol, leicht in Äther; in kaltem Alkohol schwerer löslich als die niedrigerschmelzende Form. Hydrochlorid. Nadeln. F: 255° (Zers.).
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. o. Nadeln. F: 75° (Busch, Heffele, J. pr. [2] 83, 449). Sehr leicht löslich in Benzol, leicht in Äther und siedendem Alkohol; in kaltem Alkohol leichter löslich als die höherschmelzende Form. Geht beim Erhitzen auf 105° oder bei der Einw. von alkoh. Salzsäure in die höherschmelzende Form über.
- $\label{eq:optimizero} \begin{array}{ll} \omega\text{-}[2.4.5\text{-}Trimethyl\text{-}anilino]-acetophenon-phenylhydrazon} & C_{23}H_{25}N_3 = C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(C_6H_8)\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_8(CH_3)_3. \end{array}$
- a) Höherschmelzende Form. B. Aus ω -[2.4.5-Trimethyl-anilino]-acetophenon und Phenylhydrazin in alkoholisch-essigsaurer Lösung (Busch, Hefele, J. pr. [2] 83, 447). Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 155°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Essigester und heißem Eisessig, ziemlich schwer in Ather, sehr schwer in Alkohol und Petroläther. Gibt beim Kochen mit Alkohol und etwas Eisessig 2.4-Diphenyl-1-[2.4.5-trimethyl-phenyl]-1.2.3-triazolin. Beim Kochen mit Eisessig erhält man eine Verbindung unbekannter Zusammensetzung (gelbliche Tafeln aus Chloroform + Alkohol; F: 203°) und andere Produkte.
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. Wurde bei einigen Versuchen neben der höherschmelzenden Form (s. o.) erhalten (Busch, Heffele, J. pr. [2] 83, 447). Gelbe Rhomboeder (aus Methanol). F: 118°. Sehr leicht löslich in Benzol und Petroläther, schwerer in Alkohol und Methanol.
- - ω -o-Anisidino-acetophenon-phenylhydrazon $C_{21}H_{21}ON_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(C_6H_5)\cdot CH_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 105° (Busch, Heffele, J. pr. [2] 88, 442). Bei längerem Aufbewahren einer alkoh. Suspension entsteht 2.4-Diphenyl-1-[2-methoxy-phenyl]-1.2.3-triazolin.
- Phenylhydrason der 2-Phenacylamino-benzoesäure $C_{21}H_{19}O_2N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot N$: $C(C_4H_5)\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$. B. Aus 2-Phenacylamino-benzoesäure und Phenylhydrazin in siedendem Alkohol (Scholtz, B. 51, 1648). Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 156°. In der Wärme leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- ω -p-Toluidino-acetophenon-bensoylphenylhydrazon $C_{28}H_{25}ON_3=C_8H_8\cdot N(CO\cdot C_8H_8)\cdot N:C(C_8H_8)\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CH_3$. Aus ω -p-Toluidino-acetophenon-phenylhydrazon und Benzoylchlorid in Pyridin (Busch, Heffele, J. pr. [2] 83, 435). Tafeln (aus Alkohol). F: 110°. Leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform, löslich in Alkohol und Benzin.

- ω -p-Toluidino-acetophenon-[2.4-diphenyl-semicarbazon] $C_{28}H_{28}ON_4=C_8H_5\cdot NH\cdot CO\cdot N(C_8H_5)\cdot N:C(C_8H_5)\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot CH_3$. B. Aus ω -p-Toluidino-acetophenon-phenyl-hydrazon und Phenylisocyanat bei kurzem Erhitzen auf dem Wasserbad (Busch, Heffelb, J. pr. [2] 83, 435). Tafeln (aus Benzol + Alkohol). F: 184°. Leicht löslich in Äther und Benzol, schwer in Alkohol.
- 3.5 Dinitro 2 methylamino zimtaldehyd phenylhydrazon $C_{16}H_{15}O_4N_5 = C_6H_5$. NH·N:CH·CH:CH·C₆H₂(NO₂)₂·NH·CH₃. B. Durch Einw. von Phenylhydrazin auf 6.8-Dinitro-2-oxy-1-methyl-1.2-dihydro-chinolin (Syst. No. 3113) in Benzol (Kaufmann, Strübin, B. 44, 688). Gelbbraune Nadeln. F: 141°.
- **4.4'-Diamino-benzophenon-phenylhydrazon** $C_{10}H_{18}N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(C_6H_4\cdot NH_2)_2$. B. Aus äquimolekularen Mengen 4.4'-Diamino-benzophenon und Phenylhydrazin auf dem Wasserbad (FIERZ, KOECHLIN, Helv. 1, 222). Schwach rötliche Nadeln (aus Alkohol). F: 240°.
 - 2.7-Diamino-fluorenon-phenylhydrazon $C_{10}H_{16}N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C \cdot \begin{pmatrix} C_6H_3 \cdot NH_2 \\ C_6H_3 \cdot NH_2 \end{pmatrix}$. B.
- Aus 2.7-Diamino-fluorenon oder dessen Hydrochlorid und Phenylhydrazinacetat in wäßrigalkoholischer Suspension (J. Schmidt, Retzlaff, Haid, A. 390, 225, 226). Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 230° (Zers.). $C_{19}H_{16}N_4+2$ HCl. Gelbe Blättehen (aus Alkohol). Sintert oberhalb 250°, ohne zu schmelzen.
- ms-[α -Carbāthoxyamino-benzyl]-acetylaceton-monophenylhydrazon $C_{11}H_{25}O_{3}N_{3}=C_{8}H_{5}\cdot NH\cdot N$: $C(CH_{3})\cdot CH(CO\cdot CH_{3})\cdot CH(C_{8}H_{5})\cdot NH\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}$. B. Aus ms-[α -Carbāthoxyamino-benzyl]-acetylaceton (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 424) durch Einw. von Phenylhydrazin in wäßrig-alkoholischer Essigsäure in der Kälte (BIANCHI, G. 42 II, 508). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 149—150° (geringe Zers.). Sehr leicht löslich in Chloroform, etwas schwerer in Benzol und Alkohol, ziemlich schwer löslich in Ligroin. Wird beim Kochen mit verd. Salzsäure hydrolysiert.
- 5-Benzamino-2.3-dioxo-1-methyl-hydrinden-bis-phenylhydrazon $C_{29}H_{25}ON_5 = CH_3 \cdot HC C:N \cdot NH \cdot C_6H_5$. $C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot \dot{C}_6H_3 \cdot \dot{C}:N \cdot NH \cdot C_6H_5$ (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 426) und Phenylhydrazin auf dem Wasserbad (v. Braun, Heider, B. 49, 1282). Rotbraun. Schmilzt bei 166—170°.
- 5-Amino-salicylaldehyd-phenylhydrazon $C_{13}H_{13}ON_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_3(OH) \cdot NH_2$. B. Aus 5-Benzolazo-salicylaldehyd bei der Reduktion mit Phenylhydrazin (Puxeddu, G. 46 I, 219). Gelbe Krystalle (aus Benzol). F: 165°.
- 5-Acetamino-2-oxy-acetophenon-phenylhydrazon $C_{16}H_{17}O_2N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H_3(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 405). Kunckell (Ber. Disch. pharm. Ges. 23 [1913], 476) gibt für diese Verbindung den Schmelzpunkt 107° an.
- 5-Acetamino-2-äthoxy-acetophenon-phenylhydrazon $C_{18}H_{21}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N: C(CH_3) \cdot C_6H_3(O \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 405). Vgl. dazu Kunckell, C. 1913 II, 2124.
- 4-Amino- ω -oxy-acetophenon-phenylhydrazon, 4-Amino-benzoylcarbinolphenylhydrazon $C_{14}H_{15}ON_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_2\cdot OH)\cdot C_6H_4\cdot NH_2$ (S. 405). Vgl. dazu Kunckell, C. 1912 I, 135.
- 4-Acetamino- ω -oxy-acetophenon-phenylhydrazon, 4-Acetamino-benzoyl-carbinol-phenylhydrazon $C_{16}H_{17}O_2N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_2\cdot OH)\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 405). Vgl. dazu Kunckell, C. 1912 I, 135.
- 5-Amino-2-oxy-phenylglyoxal-bis-phenylhydrazon $C_{20}H_{10}ON_5=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_3(OH)\cdot NH_2.$ B. Aus ω -Chlor-5-amino-2-oxy-acetophenon 'und Phenylhydrazin bei 100—110° (Kunckell, C. 1913 II, 2125). $C_{20}H_{19}ON_5+HCl.$ Sehr unbeständige rote Flocken. F: 205°.
- 5-Acetamino-2-oxy-phenylglyoxal-bis-phenylhydrazon $C_{22}H_{21}O_2N_5=C_6H_5\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_3(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2$. B. Aus ω -Chlor-5-acetamino-2-oxy-acetophenon und überschüssigem Phenylhydrazin bei 120° (Kunckell, C. 1913 II, 2125). Nadeln (aus Benzol). F: 223°.
- β Phenylnitrosamino α oxy 4 methoxy β phenyl propiophenon phenylhydrazon $C_{28}H_{26}O_{3}N_{4} = C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot N:C(C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3})\cdot CH(OH)\cdot CH(C_{6}H_{5})\cdot N(NO)\cdot C_{6}H_{5}.$ B. Aus dem Phenylhydrazon des β-[α-Phenyl-hydrazino]-α-oxy-4-methoxy-β-phenyl-propiophenons (Syst. No. 2079) durch Einw. von Natriumnitrit und Essigsäure (JÖBLANDER, B. 49, 2794). Hellgelbe Blättchen (aus Benzol und Ligroin). F: 156—157° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol und Äther, ziemlich leicht in Benzol. Zeigt die Liebermannsche Reaktion.

- Hippursäurephenylhydrazid, β -Hippuryl-phenylhydrazin $C_{15}H_{15}O_2N_3=C_6H_5$: $NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ (S. 406). B. Aus Hippursäure und Phenylhydrazin in heißer wäßriger Lösung (Scheißer, Reckleßen, B. 46, 2419). Aus Hippuryl-cyanessigsäureäthylester (Ergw. Bd. IX, S. 117) und Phenylhydrazin in der Wärme (Sch., R.). F: 184°.
- **4-Benzamino-benzoesäure-phenylhydraz**id $C_{20}H_{17}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5 \cdot B$. Aus Benzoesäure-[4-benzamino-benzoesäure]-anhydrid und Phenylhydrazin in Ather (Heller, B. 46, 3979). Blättchen (aus Essigester). F: 248°. Leicht löslich in Aceton und Eisessig, sehr schwer in Benzol.
- β [Benzyl isobutyryl amino] $\alpha.\alpha$ dimethyl hydrozimtsäure phenylhydrazid $C_{26}H_{33}O_2N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C(CH_3)_2\cdot CH(C_6H_5)\cdot N(CH_2\cdot C_6H_5)\cdot CO\cdot CH(CH_3)_2.$ B. Durch Einw. von Phenylhydrazin auf das bei der Reaktion von Benzal-benzylamin mit Dimethylketen entstehende, nicht isolierte 1-Benzyl-4.6-dioxo-3.3.5.5-tetramethyl-2-phenyl-piperidin (STAUDINGER, KLEVER, KOBER, A. 374, 30). Krystalle (aus Aceton). F: 155°. Leicht löslich in allen Lösungsmitteln außer Petroläther.
- 3-Benzamino-zimtsäure-phenylhydrazid $C_{22}H_{10}O_2N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH:CH\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5\cdot B$. Aus Benzoesäure-[3-benzamino-zimtsäure]-anhydrid und überschüssigem Phenylhydrazin (Heller, B. 46, 3978). Knollige Aggregate (aus Toluol). F: 197—199°. Leicht löslich in Aceton und Alkohol, schwer in heißem Toluol.
- α-[2-Phenylhydraxinoformyl-benzamino]-acetessigsäure-äthylester-phenylhydraxon (?) $C_{26}H_{27}O_4N_5 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5$ (?). B. In geringer Menge bei der Einw. von Phenylhydrazin auf α-Phthalimido-acetessigsäureäthylester in Eisessig (Sohelber, Haun, B. 47, 3338). Orangerote Nadeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt nicht bis 250°. Löslich in Natronlauge. Gibt in konz. Schwefelsäure mit Eisenchlorid eine braune Färbung.
- 2 Carbäthoxyamino phenylglyoxylsäure phenylhydrazon, N Carbäthoxyisatinsäure-phenylhydrazon $C_{17}H_{17}O_4N_3=C_6H_5$. $NH\cdot N:C(CO_2H)\cdot C_6H_4$. $NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. Zur Konstitution vgl. Heller, Lauth, J. pr. [2] 113, 225. Phenylhydrazinsalz $C_6H_6N_2+C_{17}H_{17}O_4N_3$. B. Aus N-Carbāthoxy-isatinsāure (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 691) und Phenylhydrazinacetat in heißem Wasser (H., B. 51, 434). Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 1610 (H., L., J. pr. [2] 113, 229). Leicht löslich in Essigester, heißem Alkohol und Benzol, schwer in Äther und Ligroin (H.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und wird bei Zusatz von Eisenchlorid grün (H.).
- 4-Acetamino-phenylglyoxylsäure-phenylhydrazon $C_{16}H_{15}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot NH \cdot N$: $C(CO_2H) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3 \cdot B$. Aus 4-Acetamino-phenylglyoxylsäure und Phenylhydrazinhydrochlorid in heißem Wasser (Alox, Rabaut, Bl. [4] 9, 763). Gelb. Schmilzt unter Zersetzung gegen 200—202°. Unlöslich in Wasser, löslich in verd. Alkohol; löslich in Alkalien.
- α [α Carbäthoxyamino benzyl] acetessigsäure äthylester phenylhydrazon $C_{22}H_{27}O_4N_3=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH(C_6H_5)\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus α [α Carbäthoxyamino benzyl] acetessigsäureäthylester und Phenylhydrazin in wäßrigalkoholischer Essigsäure (BIANCHI, G. 42 II, 509). Nadeln (aus Benzol). F: 136—137°.
- 3 Oxy 4 [α anilino 4 phenylhydrazono methyl benzyl] naphthoesäure (2) methylester C₃₃H₂₇O₃N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Oxy-4 [α anilino 4 phenyliminomethyl benzyl] naphthoessäure-(2)-methylester (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 712) und Phenylhydrazin in siedendem Benzol (Lugner, M. 36, 160). Gelbe Krystalle. F: 204—205 (Zers.). Ist im Licht und an der Luft unbeständig. Gibt mit Eisenchlorid eine grüne Färbung. Löst sich in warmer konzentrierter Schwefelsäure mit kirschroter Farbe, die auf Zusatz von Salpetersäure erst in Olivbraun, dann in Smaragdgrün übergeht. Weitere Farbenreaktionen: L.

Kupplungsprodukte aus Phenylhydrazin und anorganischen Säuren.

Methionsäure-bis-phenylhydrasid $C_{12}H_{16}O_4N_4S_2 = (C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot SO_2)_2CH_2$. B. Aus Methionsäuredichlorid und Phenylhydrazin in Äther (SCHROETER, A. 418, 222). — Nadeln (aus Alkohol). F: 118—119° (Žers.). — Färbt sich an der Luft rötlich.

Thionyl-phenylhydrazin $C_6H_6ON_2S=C_6H_5\cdot NH\cdot N:SO$ (S. 414). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: HUTCHISON, SMILES, B. 47, 515. — Bei der Einw. von Silberoxyd oder Quecksilberoxyd entsteht neben anderen Produkten Diphenylsulfid.

Thionyl-methylphenylhydraxin $C_7H_8ON_2S = C_6H_5 \cdot N(CH_8) \cdot N:SO$ (S. 415). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Hutchison, Smiles, B. 47, 515.

N-Nitroso-N-phenyl-hydraxin, α-Nitroso-phenylhydraxin C₆H₇ON₃ = C₆H₅·N(NO)·NH₂ bezw. C₆H₅·N(:N·OH):NH (S. 416). B. Zur Bildung durch Umsetzung von Phenylhydrazinhydrochlorid mit Natriumnitrit (E. Fischer, A. 190, 89) vgl. Bamberger, Hauser, A. 375, 317. — Gelbliche, breite Nadeln. F: 49—50° (B., H.). — Liefert bei der Oxydation mit Silbernitrat, Chlorkalklösung oder Quecksilberoxyd Nitrosobenzol (B., H., A. 375, 319). Gibt beim Kochen mit Wasser Azidobenzol (B., H., A. 375, 318). Zur Umwandlung in Azidobenzol durch Alkalien (E. Fischer, A. 190, 92) vgl. noch B., H., A. 375, 328. α-Nitroso-phenylhydrazin zersetzt sich bei der Einw. von Eisessig rasch unter Bildung von Azidobenzol und etwas Azobenzol (B., H., A. 375, 320). Liefert mit Cupriacetat in kaltem Alkohol das Kupfersalz (s. u.); bei der Einw. von Eisessig auf das Kupfersalz oder bei der Umsetzung von α-Nitroso-phenylhydrazin mit Cupriacetat in Eisessig oder mit ammonia-kalischer Kupferoxyd-Lösung erhält man das Kupfersalz des Phenylnitrosohydroxylamins (Syst. No. 2219) (B., H., A. 375, 320, 323, 326). Durch Behandeln mit Benzoylchlorid und wäßrig-alkoholischer Kalilauge erhält man N-Nitroso-N'-benzoyl-N-phenyl-hydrazin (Thiele, Sieglitz, A. 375, 334). — Zur Giftwirkung vgl. B., H., A. 375, 316. — Cu(C₆H₆ON₃)₂. Bronzeglänzende, kupferrote Blättchen (B., H., A. 375, 320). Zersetzt sich gelegentlich nach einigem Aufbewahren von selbst unter heftiger Explosion. Verpufft beim Erhitzen auf dem Wasserbad. Gibt mit verd. Salzsäure Azidobenzol. Löslich in kaltem Pyridin mit brauner Farbe. Oxydiert Chloroform zu Phosgen. Verhalten gegen Eisessig s. o.

N-Nitroso-N'-benzal-N-phenyl-hydrazin, Benzaldehyd-[N-nitroso-phenylhydrazon] $C_{13}H_{11}ON_3=C_6H_5\cdot N(NO)\cdot N:CH\cdot C_6H_5$. B. Aus Benzaldehyd-phenylhydrazon durch Einw. von Natriumnitrit-Lösung und Eisessig (Busch, Kunder, B. 49, 323). — Braungelbes, dickflüssiges Öl. — Geht beim Aufbewahren der äther. Lösung in 2.3-Diphenyl-1.4-dibenzaltetrazan und [α -Nitro-benzal]-phenylhydrazin über. Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig Benzaldehyd-phenylhydrazon. Bei der Einw. von Natriumäthylat erhält man Benzolazobenzaldoxim (B., Priv.-Mitt.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe. Gibt die Liebermannsche Nitrosoreaktion.

N-Nitroso-N'-[α -phenyl-äthyliden]-N-phenyl-hydrazin, Acetophenon-[N-nitrosophenylhydrazon] $C_{14}H_{13}ON_3=C_6H_5\cdot N(NO)\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H_5$. B. Aus Acetophenonphenylhydrazon durch Einw. von Natriumnitrit-Lösung in Alkohol + Eisessig (Busch, Kunder, B. 49, 330). — Gelbliche Nadeln (aus Aceton, Wasser oder Benzol + Petroläther). Schmilzt unscharf bei 82° (Zers.). Leicht löslich in Benzol, Äther und Aceton. — Geht beim Aufbewahren der Lösung in Benzol in Acetophenon-[4-nitro-phenylhydrazon] über. Zersetzt sich beim Erwärmen der Lösungen unter Entwicklung von Stickoxyden. Färbt sich an der Luft gelbgrün bis grün und nimmt in Ammoniak-Atmosphäre die ursprüngliche Farbe wieder an. Bei der Einw. von Natriumäthylat sowie bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig wird Acetophenon-phenylhydrazon zurückgebildet. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer, sofort in Violettblau übergehender Farbe. Gibt bei der Liebermannschen Reaktion eine blaue Färbung.

N-Nitroso-N'-diphenylmethylen-N-phenyl-hydrazin, Benzophenon-[N-nitrosophenylhydrazon] $C_{1p}H_{15}ON_3 = C_6H_5 \cdot N(NO) \cdot N : C(C_6H_8)_3 \cdot B$. Aus Benzophenon-phenyl-hydrazon und Natriumnitrit-Lösung in Eisessig bei 15—20% (Busch, Kunder, B. 49, 324).—Gelbe Nadeln (aus Äther + Petroläther), gelbe Säulen (aus wäßr. Aceton). Färbt sich gegen 100% braun, schmilzt bei 105% (Zers.). Leicht löslich in Benzol und Aceton, schwerer in Alkohol und Äther. — An der Luft ziemlich beständig; zersetzt sich beim Aufbewahren in geschlossenen Gefäßen. Liefert bei der Einw. von alkoh. Kalilauge sowie bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig Benzophenon-phenylhydrazon zurück. Entwickelt beim Kochen mit Benzol Stickoxyde. Beim Aufbewahren einer gesättigten Lösung in Benzol oder einer mit etwas Eisessig versetzten Suspension in Äther erfolgt Übergang in Benzophenon-[4-nitrophenylhydrazon]; bei der Einw. von äther. Salzsäure entsteht daneben Benzophenon-[2-nitrophenylhydrazon]; führt man die Umlagerung in alkoh. Lösung oder bei Gegenwart von Amylnitrit in Benzol aus, so erhält man neben diesen Verbindungen Benzophenon-[2.4-dinitrophenylhydrazon]. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer bis grünlichblauer Farbe. Zeigt die Liebermannsche Reaktion.

N-Nitroso-N'-formyl-N-phenyl-hydrazin, α -Nitroso- β -formyl-phenylhydrazin $C_7H_7O_5N_3=C_5H_5\cdot N(NO)\cdot NH\cdot CHO$ (S. 417). Liefert beim Kochen mit $20^0/_0$ iger Natronlauge Azidobenzol und etwas Anilin (Ponzio, Canuto, G. 45 II, 30).

N-Nitroso-N'-acetyl-N-phenyl-hydraxin, α -Nitroso- β -acetyl-phenylhydraxin $C_8H_9O_2N_3=C_8H_8\cdot N(NO)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_8$ (S. 417). Liefert beim Kochen mit Natronlauge Azidobenzol (Ponzio, Canuto, G. 45 II, 30).

 $\begin{array}{lll} N'\text{-Nitroso-N.N'-diphenyl-N-acetyl-hydrazin,} & N'\text{-Nitroso-N-acetyl-hydrazobenzol} & \mathrm{C}_{14}H_{18}\mathrm{O}_2\mathrm{N}_3 = \mathrm{C}_6H_5\cdot\mathrm{N(NO)\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot C}_6H_5}. & B. & \mathrm{Durch} & \mathrm{Einw. \ von \ \ } & \mathrm{Athylnitrit} \end{array}$

und alkoh. Salzsäure auf N-Acetyl-hydrazobenzol (S. 64) (Nomblot, C. r. 150, 339; Bl. [4] 7, 673). — Gelbliche Prismen (aus Alkohol oder Methanol). F: 65° (Maquennescher Block). Löst sich in Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur zu ca. 8°/0, bei Siedetemperatur in allen Verhältnissen; löslich in Äther und Benzol, unlöslich in Wasser. — Liefert bei der Reduktion mit Hydrazinhydrat in Alkohol N-Acetyl-hydrazobenzol, mit Zinkstaub und Eisessig in kaltem Alkohol N-Acetyl-hydrazobenzol und etwas Acetanilid, mit Aluminiumamalgam und feuchtem Äther N-Acetyl-hydrazobenzol, Acetanilid und Anilin.

- N-Nitroso-N'-benzoyl-N-phenyl-hydrazin, α -Nitroso- β -benzoyl-phenyl-hydrazin $C_{13}H_{11}O_2N_3=C_6H_5\cdot N(NO)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ (S. 417). B. Aus α -Nitroso-phenyl-hydrazin durch Behandlung mit Benzoylchlorid und wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Thiele, Sieglitz, A. 375, 334). Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 106°. Zersetzt sich leicht unter Entwicklung von Stickoxyden. Gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure β -Benzoyl-phenylhydrazin.
- N'-Nitroso-N.N'-diphenyl-N-benzoyl-hydrazin, N'-Nitroso-N-benzoyl-hydrazobenzol $C_{19}H_{18}O_2N_3=C_8H_5\cdot N(NO)\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_5$. B. Durch Einw. von Athylnitrit und alkoh. Salzsäure auf N-Benzoyl-hydrazobenzol (Nomblot, C. r. 150, 339; Bl. [4] 7, 674). Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 116,5° (Maquennescher Block). Löslich in Alkohol (bei gewöhnlicher Temperatur zu ca. 1°/0), in Äther und Benzol, unlöslich in Wasser. Gibt bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam und feuchtem Äther N-Benzoyl-hydrazobenzol, Benzanlild und Anilin.
- $\mathbf{N}^{\beta'}$ -Nitroso \mathbf{N}^{α} . $\mathbf{N}^{\beta'}$ diphenyl \mathbf{N}^{β} benzoyl benzhydrazidin $C_{26}H_{31}O_{2}N_{5}=C_{6}H_{5}$. $N(NO)\cdot N:C(C_{6}H_{5})\cdot N(C_{6}H_{5})\cdot NH\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus $\mathbf{N}^{\alpha}.\mathbf{N}^{\beta'}$ Diphenyl \mathbf{N}^{β} benzoyl benzhydrazidin (S. 68) durch Einw. von Natriumnitrit und Essigsäure (Busch, Kunder, B. 49, 2356). Fast farblose Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 1149. Sehr leicht löslich in Benzol, ziemlich leicht in warmem Alkohol. Färbt sich an der Luft gelblich. Zersetzt sich bei stärkerem Erwärmen mit Alkohol. Zeigt die Liebermannsche Reaktion.
- 1-Nitroso-1.4.4-triphenyl-semicarbazid $C_{19}H_{16}O_2N_4=C_6H_5\cdot N(NO)\cdot NH\cdot CO\cdot N(C_6H_5)_2^1)$. B. Durch Einw. von salpetriger Säure auf 1.4.4-Triphenyl-semicarbazid (S. 71) (v. Meyer, Nicolaus, J. pr. [2] 82, 528). Gelbliche Nadeln. F: 131°. Sehr unbeständig.

Phosphorsäure - dichloracetylamid - bis - phonylhydrazid $C_{14}H_{16}O_2N_5Cl_2P = (C_6H_5\cdot NH\cdot NH)_2PO\cdot NH\cdot CO\cdot CHCl_2$ (S. 421). Vgl. dazu Steinkopf, J. pr. [2] 81, 236.

Phosphorsäure - trichloracetylamid - bis - phonylhydrazid $C_{14}H_{15}O_{7}N_{5}Cl_{5}P=(C_{9}H_{5}\cdot NH\cdot NH)_{2}PO\cdot NH\cdot CO\cdot CCl_{3}$ (S. 421). Vgl. dazu Steinkoff, J. pr. [2] 81, 241.

Substitutions produkte des Phenylhydrazins.

- a) Fluor-Derivate des Phenylhydrazins.
- **4-Fluor-phenylhydragin** $C_6H_7N_2F=C_6H_4F\cdot NH\cdot NH_2$. B. Durch Diazotieren von 4-Fluor-anilin in salzsaurer Lösung und Reduzieren des Diazoniumsalzes mit Zinnchlorür und Salzsaure (Rinkes, C. 1914 I, 2036). Nadeln. E: 36,8°.
 - b) Chlor-Derivate des Phenylhydrazins.
- 2-Chlor-phenylhydragin $C_0H_7N_2Cl=C_0H_4Cl\cdot NH\cdot NH_2$ (S. 422). Flache Nadeln. F: 46—47° (Graziani, R. A. L. [5] 22 I, 624; G. 43 II, 540). Geschwindigkeit der Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure bei 100°: Franzen, J. pr. [2] 97, 76. $C_0H_7N_2Cl+HCl$. Nadeln. F: 194° (Zers.) (G.).

Benzaldehyd - [2 - chlor - phenylhydrason] $C_{18}H_{11}N_{2}Cl = C_{5}H_{4}Cl \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_{6}H_{5}$. Nadeln (aus Alkohol) . F: 73° (Graziani, R. A. L. [5] 22 I, 624; G. 43 II, 540).

4-Isopropyl-benzaldehyd-[2-chlor-phenylhydrazon], Cuminol-[2-chlor-phenylhydrazon] $C_{16}H_{17}N_{1}Cl = C_{6}H_{4}Cl\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH(CH_{3})_{3}$. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 67° (Graziani, R. A. L. [5] **22** I, 625; G. **43** II, 541).

Zimtaldehyd-[2-chlor-phenylhydrason] $C_{18}H_{18}N_{2}Cl = C_{6}H_{4}Cl\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH:CH\cdot C_{6}H_{5}$. Schwefelgelbe Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 99° (Graziani, R. A. L. [5] 22 I, 625; G. 43 II, 540).

Salicylaldehyd-[2-chlor-phenylhydrason] $C_{13}H_{11}ON_2Cl = C_6H_4Cl\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot OH$ (S. 423). Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 1236 (Graziani, R. A. L. [5] 22 I, 625; G. 43 II, 541).

¹⁾ Die vom Original abweichende Formulierung ergibt sich aus der Analogie mit 1-Nitroso-1-phenyl-semicarbazid und dessen Derivaten (*Hptw.*, S. 418).

Anisaldehyd-[2-chlor-phenylhydrazon] $C_{14}H_{13}ON_2Cl = C_6H_4Cl\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. Krystallinisches Pulver (aus Alkohol). F: 67⁶ (Graziani, R. A. L. [5] 22 I, 624; G. 43 II, 540).

Glyoxylsäure-[2-chlor-phenylhydrazon] $C_8H_7O_2N_2Cl = C_6H_4Cl\cdot NH\cdot N: CH\cdot CO_2H$. Existiert in zwei stereoisomeren Formen (Busch, Achterfeldt, Seufert, $J.\ pr.\ [2]$ 92, 2).

- a) Höherschmelzende Form. B. Neben der niedrigerschmelzenden Form beim Umsetzen von Dichloressigsäure mit 2-Chlor-phenylhydrazin in verd. Alkohol bei Gegenwart von Alkalicarbonat (B., A., S., J. pr. [2] 92, 4, 19). Gelbliche Nadeln. F: 153—154° (Zers.). Sehr schwer löslich in Benzol und Chloroform, leicht in siedendem Alkohol.
- b) Niedrigerschmelzende Form (S. 423). B. Entsteht ausschließlich beim Umsetzen von Dichloressigsäure mit 2-Chlor-phenylhydrazin in Gegenwart von überschüssiger Kalilauge (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 4, 19). F: 142—143° (Zers.). 1 Tl. löst sich in 50 Tln. siedendem Benzol.
- 3-Chlor-phenylhydrazin $C_6H_7N_2Cl = C_6H_4Cl \cdot NH \cdot NH_2$ (S. 424). Geschwindigkeit der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure bei 100°: Franzen, J. pr. [2] 97, 76. $-C_6H_7N_2Cl + HCl$. Nadeln. Beginnt bei 225° sich zu bräunen und schmilzt bei 229° unter Zersetzung (Graziani, R. A. L. [5] 22 I, 625; G. 43 II, 541).

Benzaldehyd - [3 - chlor - phenylhydrazon] $C_{13}H_{11}N_1Cl = C_0H_4Cl \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$ (S. 424). Färbt sich am Sonnenlicht schwach rosa (GRAZIANI, R. A. L. [5] 22 I, 626; G. 43 II, 541).

- p-Toluylaldehyd-[3-chlor-phenylhydrazon] $C_{14}H_{13}N_2Cl=C_6H_4Cl\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot CH_8$. Krystallpulver (aus Alkohol). F: 112° (Graziani, R. A. L. [5] 22 I, 627; G. 43 II, 543). Färbt sich am Sonnenlicht rosa, entfärbt sich im Dunkeln oder schneller bei 80—85°.
- 4-Isopropyl-benzaldehyd-[3-chlor-phenylhydrazon], Cuminol-[3-chlor-phenylhydrazon] $C_{16}H_{17}N_2Cl=C_6H_4Cl\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 131° (Graziani, R. A. L. [5] 22 I, 626; G. 43 II, 542). Färbt sich am Sonnenlicht stark rot, entfärbt sich im Dunkeln oder bei 95—100°.

Zimtaldehyd-[3-chlor-phenylhydrazon] $C_{15}H_{18}N_2Cl = C_6H_4Cl\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH:CH\cdot C_6H_5$. Gelbes krystallinisches Pulver (aus Alkohol). F: 120° (GRAZIANI, R.A.L. [5] 22 I, 626; G. 43 II, 542). Färbt sich am Sonnenlicht braun, entfärbt sich im Dunkeln oder schneller bei 80—85°.

Salicylaldehyd - [3 - chlor - phenylhydrazon] $C_{13}H_{11}ON_2Cl = C_6H_4Cl\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot OH$ (S. 424). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 165° (Graziani, R. A. L. [5] 22 I, 627; G. 43 II, 543). Wird am Sonnenlicht etwas dunkler.

Anisaldehyd-[3-chlor-phenylhydrazon] $C_{14}H_{13}ON_1Cl = C_6H_4Cl\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. Nadeln (aus Alkohol). F: 135° (Graziani, R. A. L. [5] 22 I, 626; G. 43 II, 542). Färbt sich am Sonnenlicht rot, entfärbt sich im Dunkeln und bei 100—105°.

- 4-Chlor-phenylhydrazin $C_6H_7N_3Cl=C_8H_4Cl\cdot NH\cdot NH_2$ (S. 425). Nadeln (aus Äther). F: 90° (Graziani, R. A. L. [5] 22 I, 627; G. 43 II, 543). Geschwindigkeit der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure bei 100°: Franzen, J. pr. [2] 97, 77. Hydrochlorid. Nadeln (aus Alkohol). F: 225—230° (Zers.) (G.).
- N-Methyl-N-[4-chlor-phenyl]-hydrazin $C_7H_9N_2Cl=C_6H_4Cl\cdot N(CH_3)\cdot NH_2$. B. Aus Anthrachinon-mono-[N-methyl-4-chlor-phenylhydrazon] durch Einw. von konz. Schwefelsäure (Charrier, G. 46 I, 367). Unbeständig. Hydrochlorid. Krystalle (aus Äther).

Benzaldehyd - [4 - chlor - phenylhydrazon] $C_{13}H_{11}N_{2}Cl = C_{6}H_{4}Cl \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_{6}H_{5}$ (S. 426). Nadeln (aus Alkohol). F: 132° (Graziani, R. A. L. [5] 22 I, 627; G. 43 II, 543). Färbt sich am Sonnenlicht rosa, entfärbt sich im Dunkeln oder schneller bei 65—70°. — Gibt in Benzol-Lösung beim Behandeln mit Sauerstoff das Peroxyd (s. u.) (Busch, Dietz, B. 47, 3287).

Peroxyd des Benzaldehyd-[4-chlor-phenylhydrazons] $C_{13}H_{11}O_{2}N_{3}Cl = C_{8}H_{4}Cl\cdot NH\cdot N O_{2}CH\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus Benzaldehyd-[4-chlor-phenylhydrazon] durch Einw. von Sauerstoff in Benzol-Lösung (Busch, Dietz, B. 47, 3287). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). Zersetzt sich bei 104—105°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Petroläther.

p - Toluylaldehyd - [4 - chlor - phenylhydrazon] $C_{14}H_{19}N_{2}Cl = C_{6}H_{4}Cl \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_{6}H_{4} \cdot CH_{3}$. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol) (Graziani, R. A. L. [5] 22 I, 629; G. 43 II, 544). Färbt sich am Sonnenlicht rötlich.

4-Isopropyl-benzaldehyd-[4-chlor-phenylhydrazon], Cuminol-[4-chlor-phenylhydrazon] $C_{16}H_{17}N_1Cl = C_6H_4Cl\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 131° (Graziani, R. A. L. [5] 22 I, 628; G. 43 II, 544). Färbt sich am Sonnenlicht sofort rot, entfärbt sich im Dunkeln oder schneller bei ca. 90°.

Zimtaldehyd-[4-chlor-phenylhydrazon] $C_{15}H_{13}N_2Cl = C_6H_4Cl\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH:CH\cdot C_6H_5$. Gelbgrüne Nadeln (aus Alkohol). F: 136° (Graziani, R. A. L. [5] 22 I, 628; G. 43 II, 544). Färbt sich am Sonnenlicht grünbraun, entfärbt sich im Dunkeln oder schneller bei 90° bis 95°.

Anthrachinon - mono - [4 - chlor - phenylhydrazon] $C_{20}H_{13}ON_2Cl = C_6H_4Cl\cdot NH\cdot N:C < C_6H_4 > CO$. B. Aus Anthranol und 4-Chlor-benzoldiazoniumchlorid in alkal. Lösung (Omarini, G. 45 II, 310). — Gelbe Nadeln (aus Toluol). F: 201—202°. Schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in Chloroform, Benzol und Toluol.

Anthrachinon - mono - [N - methyl - 4 - chlor - phenylhydrazon] $C_{21}H_{15}ON_2Cl = C_6H_4Cl\cdot N(CH_3)\cdot N:C<\frac{C_6H_4}{C_6H_4}CO.$ B. Aus Anthrachinon-mono-[4-chlor-phenylhydrazon] und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (OMARINI, G. 45 II, 310). — Rote Blättchen mit grünem Oberflächenglanz (aus Alkohol). F: 203°; ziemlich leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln (O.). — Wird durch Einw. von konz. Schwefelsäure in Anthrachinon und N-Methyl-N-[4-chlor-phenyl]-hydrazin gespalten (CHARRIER, G. 46 I, 367). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit blaugrüner Farbe, die bald in Gelb übergeht (O.).

 $\begin{array}{lll} \textbf{Salicylaldehyd - [4-chlor-phenylhydrazon]} & C_{13}H_{11}\mathrm{ON}_2\mathrm{Cl} = C_6H_4\mathrm{Cl}\cdot\mathrm{NH}\cdot\mathrm{N}:\mathrm{CH}\cdot\mathrm{C_6H_4\cdot\mathrm{OH}} & (S.~427). & \mathrm{F:}~173^{\circ}~(\mathrm{Graziani},~R.~A.~L.~[5]~22~\mathrm{I},~628;~G.~43~\mathrm{II},~545). \end{array}$

Anisaldehyd-[4-chlor-phenylhydrazon] $C_{14}H_{13}ON_{2}Cl = C_{6}H_{4}Cl\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3}$. Blättchen. F: 150° (Graziani, R. A. L. [5] 22 I, 628; G. 43 II, 544).

 $\label{eq:Vanillin-[4-chlor-phenylhydrazon] C14H13O2N2Cl = C6H4Cl·NH·N:CH·C6H3(OH)·O·CH3.} Gelbliche Nadeln. F: 135° (Graziani, R. A. L. [5] 22 I, 629; G. 43 II, 545).$

[4-Chlor-phenylhydrazono]-chloressigsäureäthylester, Oxalsäure-äthylester-[chlorid-(4-chlor-phenylhydrazon)] $C_{10}H_{10}O_2N_2Cl_2=C_6H_4Cl\cdot NH\cdot N:CCl\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (S. 428). B. Aus Benzolazoacetessigester (S. 90) durch Einleiten von Chlor in die heiße alkoholische Lösung oder besser bei der Einw. von 1 Tl. Sulfurylchlorid in Eisessig bei 5—10° (BÜLOW, NEBER, B. 45, 3743). — Nadeln (aus Eisessig). F: 150°. Leicht löslich in Chloroform, siedendem Benzol und Essigester, schwerer in Äther; sehr leicht löslich in Pyridin. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und alkoh. Salzsäure 4-Chlor-anilin. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüngelber Farbe. — Erzeugt Rötung und Juckreiz auf der Haut.

Amino-[4-chlor-phenylhydrazono]-essigsäureäthylester, Oxalsäure-äthylester-[amid-(4-chlor-phenylhydrazon)] bezw. Imino-[4-chlor-phenylhydrazino]-essigsäureäthylester $C_{10}H_{19}O_2N_3Cl=C_6H_4Cl\cdot NH\cdot N:C(NH_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ bezw. $C_6H_4Cl\cdot NH\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus der vorhergehenden Verbindung durch Einw. von alkoh. Ammoniak (Bülow, Neber, B. 46, 2039). — Nadeln (aus 50% gem Alkohol). F: 158%. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, sehr leicht in Pyridin. Leicht löslich in verd. Salzsäure und in Eisessig; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist fast farblos. — Die salzsaure Lösung reduziert in der Hitze Goldchlorid-Lösung und ammoniakalische Silberchlorid-Lösung.

2.4-Dichlor-phenylhydrazin C₆H₆N₂Cl₈ = C₆H₃Cl₂·NH·NH₂. B. Durch Reduktion von 2.4-Dichlor-benzoldiazoniumchlorid mit Zinnchlorür und Salzsäure (Chattaway, Pearce, Soc. 107, 33; Bülow, B. 51, 406; Borsche, Bahr, A. 402, 89 Anm.). Neben anderen Produkten beim Kochen von o-Toluidino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureäthylester (S. 110) mit 14,4°/ojger Salzsäure (Bü., Huss, B. 51, 40). — Nadeln (aus Wasser, verd. Alkohol, Äther oder Petroläther). F: 94° (Ch., P.), 90° (Bü., H.; Bo., Ba.). Leicht löslich in Äther und Petroläther (Ch., P.). — Zerfällt beim Erhitzen in 2.4-Dichlor-anilin, 1.3-Dichlor-benzol, Ammoniak und Stickstoff (Ch., P.). Wird durch Fehlingsche Lösung oder Alkalichromat-Lösung unter Bildung von 1.3-Dichlor-benzol oxydiert (Ch., P.; vgl. Bü., H.). — C₆H₆N₂Cl₂ + HCl. Tafeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei ca. 210° (Ch., P.). Verharzt beim Aufbewahren (Bü., H.). Leicht löslich in Wasser (Bü., H.).

N - Phenyl - N' - [2.4 - dichlor - phenyl] - hydrazin, 2.4 - Dichlor - hydrazobenzol $C_{12}H_{10}N_1Cl_2=C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von 2.4-Dichlor-azobenzol mit Zinkstaub in alkoh. ammoniakalischer Lösung in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre (Stieglitz, Graham, Am. Soc. 38, 1749). — Platten. F: 74,5°. — Oxydiert sich an der Luft sehr schnell. Kinetik der thermischen Zersetzung in alkoh. Lösung bei 145° (Bildung von 2.4-Dichlor-azobenzol): St., G.

Aceton-[2.4-dichlor-phenylhydrazon] $C_9H_{10}N_2Cl_2 = C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C(CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 2.4-Dichlor-phenylhydrazin mit Aceton (Bülow, B. 51, 416). — Krystalle. F: 42°. Kp_{100} : ca. 200°. Leicht löslich in allen gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. — Zersetzt sich an der Luft und am Licht. Wird durch Chlor gespalten. Gibt mit Zinkchlorid bei 190° 5.7-Dichlor-2-methyl-indol (Syst. No. 3070). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

Bensaldehyd-[2.4-dichlor-phenylhydrazon] $C_{13}H_{10}N_2Cl_2=C_0H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_0H_5$. B. Aus Benzaldehyd und 2.4-Dichlor-phenylhydrazin in Alkohol (Chattaway, Pearce, Soc. 107, 34; Borsche, Bahr, A. 402, 89 Anm.). — Tafeln (aus Alkohol). F: 107° (Ch., P.), 105° (Bo., Ba.).

2-Chlor-benzaldehyd-[2.4-dichlor-phenylhydrazon] $C_{13}H_0N_2Cl_3 = C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:$ $CH\cdot C_6H_4Cl.$ B. Aus 2-Chlor-benzaldehyd und 2.4-Dichlor-phenylhydrazin in siedendem Alkohol (Bülow, B. 51, 406). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 168—169°. Leicht löslich in Chloroform, Essigester und Benzol, schwer in Alkohol und Eisessig. — Gibt beim Einleiten von Chlor in die absolut-alkoholische Lösung 2.4-Dichlor-benzoldiazoniumchlorid und eine Verbindung, die sich aus Alkohol in Krystallen abscheidet und bei 82—86° schmilzt. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

3-Nitro-benzaldehyd-[2.4-dichlor-phenylhydrazon] $C_{13}H_9O_2N_3Cl_2=C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2.$ B. Aus 2.4-Dichlor-phenylhydrazin und 3-Nitro-benzaldehyd in siedendem Alkohol (Bülow, B. 51, 407). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 207°. Sehr leicht löslich in Pyridin, leicht mit gelber Farbe in Benzol und Chloroform, löslich in Aceton, schwer löslich in Alkohol und Eisessig. — Beim Einleiten von Chlor in die absolut-alkoholische Lösung unter Kühlung entstehen 2.4-Dichlor-benzoldiazoniumchlorid und eine Verbindung, die aus Alkohol in grünlichgelben, bei 146—147° schmelzenden Nadeln krystallisiert. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe, die beim Erwärmen verschwindet.

Zimtaldehyd-[2.4-dichlor-phenylhydrazon] $C_{15}H_{12}N_2Cl_2 = C_0H_3Cl_2 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH : CH \cdot C_0H_5$. B. Aus Zimtaldehyd und 2.4-Dichlor-phenylhydrazin in Alkohol (Chattaway, Pearce, Soc. 107, 34). — Gelbliche Tafeln (aus Eisessig). F: 163°. Schwer löslich in siedendem Alkohol.

Benzil-bis- $\{2.4$ -dichlor-phenylhydrazon $\}$ $C_{26}H_{18}N_4Cl_4 = C_6H_3Cl_2 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_5) \cdot C(C_6H_5) \cdot N \cdot NH \cdot C_6H_3Cl_2$. Zur Konstitution vgl. Büllow, B. 51, 402. — B. Aus 2.4-Dichlor-phenylhydrazin und Benzil in siedendem Eisessig (Büllow, B. 51, 411). — Blaßgelbe Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 217°. Sehr leicht löslich in heißem Pyridin, Benzol und Chloroform, löslich in Äther, Alkohol und kaltem Eisessig, schwer löslich in Ligroin. — Wird in alkoh. Lösung von Chlor nicht angegriffen.

Salicylaldehyd - [2.4 - dichlor - phenylhydrazon] $C_{13}H_{10}ON_2Cl_2 = C_6H_3Cl_2 \cdot NH \cdot N$: $CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 2.4-Dichlor-phenylhydrazin und Salicylaldehyd in Alkohol (Bülow, B. 51, 409). — Nadeln (aus Alkohol). F: 148°. Leicht löslich in Pyridin, Benzol, Essigester und Chloroform, löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig, schwer löslich in Ligroin. — Wird durch Chlor in alkoh. Lösung unter Bildung von 2.4-Dichlor-benzoldiazoniumchlorid und anderen Produkten gespalten. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grünlichgelber Farbe.

Vanillin - [2.4 - dichlor - phenylhydrazon] $C_{14}H_{12}O_2N_2Cl_2 = C_6H_3Cl_9\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 2.4-Dichlor-phenylhydrazin und Vanillin in siedendem Alkohol (Bülow, B. 51, 410). — Blaßgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 135°. Sehr leicht löslich in Pyridin, leicht in Chloroform, Aceton und Benzol, ziemlich leicht in Äther, löslich in Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Ligroin. — Gibt in Alkohol mit Chlor 2.4-Dichlor-benzoldiazoniumchlorid und andere Produkte. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit grüngelber Farbe.

Ameisensäure - o - tolylimid - [2.4 - dichlor - phenylhydrazid], N-[o-Tolyliminomethyl] - N' - [2.4 - dichlor - phenyl] - hydrazin bezw. N' - [o - Toluidino - methylen]-N-[2.4 - dichlor - phenyl] - hydrazin $C_{14}H_{13}N_3Cl_2 = C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot NH\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ bezw. $C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:CH\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Aus o - Toluidino - [2.4 - dichlor - phenyl-hydrazono]-essigsäure (S. 140) durch Erhitzen im Vakuum bis zum Schmelzen (Bülow, Huss, B. 51, 37). — Nadeln (aus siedendem Alkohol). F: 91°. Sehr leicht löslich in Pyridin, Chloroform und Benzol, leicht in Äther, Eisessig und Alkohol, schwer in Ligroin. Löst sich (anscheinend unter Zersetzung) in konz. Schwefelsäure. — Zersetzt sich an der Luft unter Rötung und Verharzung.

 β -Acetyl-2.4-dichlor-phenylhydrazin $C_8H_8ON_2Cl_2 = C_6H_3Cl_2 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2$. B. Aus 2.4-Dichlor-phenylhydrazin und Acetanhydrid (Chattaway, Pearce, Soc. 107, 33). — Prismen (aus Alkohol). F: 157°.

 β -Propionyl-2.4-dichlor-phenylhydrazin $C_0H_{10}ON_2Cl_2=C_0H_3Cl_2\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_2H_5$.

B. Aus 2.4-Dichlor-phenylhydrazin und Propionsäureanhydrid (Chattaway, Pearce, Soc. 107, 34). — Nadeln (aus Chloroform + Petroläther). F: 102°.

β-Benzoyl-2.4-dichlor-phenylhydrazin $C_{18}H_{10}ON_2Cl_2 = C_6H_5Cl_2\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ (S. 431). B. Aus 2.4-Dichlor-phenylhydrazin und Benzoylchlorid in verd. Alkalilauge (Chattaway, Pearce, Soc. 107, 34). — Farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 168°.

[3.4 - Dichlor - phenylhydrazono] - chloressigsäureäthylester, Oxalsäure - äthylester - [chlorid - (2.4 - dichlor - phenylhydrazon)] C₁₀H₉O₂N₂Cl₃ = C₆H₃Cl₂·NH·N:CCl-CO₃·C₂H₅. B. Durch Einleiten von Chlor in eine Lösung von Benzolazoacetessigester (S. 90) in Eisessig oder Chloroform unter Kühlung oder durch Einw. von Sülfurylchlorid in Eisessig (Bülow, Neber, B. 45, 3737) oder am besten durch Chlorieren von Benzolazoacetessigester in Aceton bei ca. 0° (B., N., B. 46, 2040). Aus 2.4-Dichlor-benzolazoacetessigester beim Chlorieren in Eisessig unter Kühlung (B., N., B. 45, 3742). — Nadeln (aus Eisessig). F: 98°. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform und Tetrachlorkohlenstoff, leicht in Äther, Schwefelkohlenstoff und Essigester, löslich in heißem Eisessig und siedendem Alkohol, schwer löslich in siedendem Petroläther, unlöslich in kaltem Wasser (B., N., B. 45, 3737). — Bei ca. 12-stdg. Einw. von gesättigtem alkoholischem Ammonisk bildet sich Amino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureäthylester, bei längerer Einw. (ca. 48 Stdn.) in der Kälte entsteht Amino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureamid (B., N., B. 45, 3738). Gibt mit Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol Hydrazino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäurehydrazid (S. 113) (B., N., B. 46, 2032). Liefert bei der Einw. von Kaliumäthylat 1.4-Bis-[2.4-dichlor-phenyl]-1.4-dihydro-1.2.4.5-tetrazin-dicarbonsäure-(3.6)-diäthylester (Syst. No. 4173) (B., N., B. 45, 3738; 49, 2186; vgl. Stollé, Helwerth, B. 47, 1135); diese Verbindung entsteht als Nebenprodukt bei der Einw. von Kaliumcyanid in wäßrigalkoholischer Lösung, neben [2.4-Dichlor-phenylhydrazono]-cyanessigsäureäthylester (S. 115) (B., N., B. 49, 2185). — Erzeugt auf der Haut lebhafte Rötung und Juckreiz (B., N., B. 45, 3737).

Amino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureäthylester, Oxalsäure-äthylester-[amid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] bezw. Imino-[2.4-dichlor-phenyl-hydrazino]-essigsäureäthylester $C_{10}H_{11}O_{2}N_{3}Cl_{1}=C_{6}H_{3}Cl_{2}\cdot NH\cdot N:C(NH_{2})\cdot CO_{3}\cdot C_{2}H_{5}$ bezw. $C_{6}H_{2}Cl_{2}\cdot NH\cdot N:C(NH_{2})\cdot CO_{3}\cdot C_{2}H_{5}$. B. Aus [2.4-Dichlor-phenylhydrazono]-chloressigsäureäthylester durch ca. 12-stdg. Einw. von gesättigtem alkoholischem Ammoniak (Bülow, Neber, B. 45, 3738). — Blätter oder Platten (aus Benzol + Ligroin). F: 99°. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform, Essigester und Schwefelkohlenstoff, leicht in Alkohol, Äther und Eisessig. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelblicher Farbe.

Methylamino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureathylester, Oxalsäureäthylester-[methylamid-(2.4-dichlor-phenylhydrazono]- $C_{11}H_{12}O_2N_3Cl_2=C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot CH_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus [2.4-Dichlor-phenylhydrazono]-chloressigsäureäthylester durch Einw. von Methylamin in verd. Alkohol (Bülow, Huss, B. 50, 1482). — Orangegelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 90°. Sehr leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform, schwerer löslich in Alkohol, Eisessig und Petroläther. — Gibt beim Kochen mit verd. Salzsäure ein in Wasser leicht lösliches Salz. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. Die verdünnt-schwefelsaure Lösung trübt sich auf Zusatz von Natriumnitrit und färbt sich mit Eisenchlorid graugelb, mit Kaliumdichromat schmutzig braun.

Äthylamino - [2.4 - dichlor - phenylhydrazono] - essigsäureäthylester, Oxalsäureäthylester-[äthylamid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_{12}H_{16}O_2N_3Cl_3 = C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N: C(NH\cdot C_2H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Büllow, Huss, B. 50, 1483). — Krystalle (aus Alkohol). F: 95°. Leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform, schwerer löslich in Alkohol und Petroläther, sehr schwer in siedendem Wasser. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. Die verdünnt-schwefelsaure Lösung trübt sich auf Zusatz von Natriumnitrit.

Propylamino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureäthylester, Oxalsäureäthylester-[propylamid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_{13}H_{17}O_2N_3Cl_2 = C_6H_3Cl_2 \cdot NH \cdot N:C(NH \cdot Cl_2 \cdot C_2H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Bülow, Huss, B. 50, 1484). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 102° . Läßt sich unter vermindertem Druck unverändert destillieren. Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwerer löslich in Äther und Alkohol, sehr schwer in siedendem Ligroin. — Beim Einleiten von Chlor in die alkoh. Lösung bildet sich 2.4-Dichlor-benzoldiazoniumchlorid. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. Gibt in schwefelsaurer oder salzsaurer Lösung mit Natriumnitrit eine milchige Trübung.

Butylamino-[2.4-dichlor-phenylhydrasono]-essigsäureäthylester, Oxalsäureäthylester-[butylamid-(2.4-dichlor-phenylhydrason)] $C_{14}H_{19}O_{2}N_{3}Cl_{2}=C_{6}H_{3}Cl_{2}\cdot NH\cdot N$: $C(NH\cdot CH_{2}\cdot CH_{3}\cdot C_{2}H_{5})\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}$. Analog der vorhergehenden Verbindung (Bülow,

Huss, B. 50, 1486). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 89°. Sehr leicht löslich in Pyridin, Benzol, Chloroform und siedendem Eisessig, schwerer löslich in siedendem Alkohol. — Wird durch konz. Salpetersäure zersetzt.

Isobutylamino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureäthylester, Oxalsäureäthylester-[isobutylamid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_{14}H_{19}O_2N_3Cl_2=C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C[NH\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2]\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Bülow, Huss, B. 50, 1486). — Hellgrünlichgelbe Platten (aus Petroläther). F: 68,5°. Sehr leicht löslich in Pyridin, siedendem Benzol, Chloroform und Ligroin, leicht in Alkohol.

Isoamylamino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureäthylester, Oxalsäureäthylester-[isoamylamid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_{15}H_{21}O_2N_3Cl_2 = C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot C_5H_{11})\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Bülow, Huss, B. 50, 1487). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 65,5°. Sehr leicht löslich in siedendem Äther, Benzol, Chloroform und Petroläther, schwerer in Alkohol und Eisessig. — Gibt mit konz. Salpetersäure ein braunes Öl, aus dem eine krystallinische Substanz isoliert wurde. — Entfärbt Permanganat in wäßr. Aceton. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. — Hydrochlorid. Schwer löslich. — Chloroplatinat. Graugelbe Nadeln.

α-Camphylamino - [2.4-dichlor-phenylhydrazono] - essigsäureäthylester, Oxalsäure-äthylester-[α-camphylamid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_{20}H_{27}O_2N_3Cl_2=C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot C_{10}H_{17})\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Bülow, Huss, B. 50, 1496). — Schwach bräunlichgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 111—111,5°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff, schwerer in Äther und Alkohol, schwer in kaltem Ligroin.

Anilino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureäthylester, Oxalsäure-äthylester-[anilid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_{16}H_{15}O_2N_3Cl_2 = C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot C_6H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Bülow, Huss, B. 50, 1489). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 90°. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform und siedendem Äther, löslich in Alkohol und Eisessig, schwer löslich in siedendem Ligroin. — Gibt mit Natriumnitrit in Essigsäure unter Gasentwicklung eine violettbraune Färbung; diese Reaktion kann zum Nachweis geringer Mengen salpetriger Säure verwendet werden. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

o-Toluidino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäure, Oxalsäure-[o-toluidid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_{18}H_{13}O_2N_3Cl_2=C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO_2H$. B. Beim Erwärmen des Äthylesters (s. u.) mit 20% [oiger Kalilauge auf 95% (Büllow, Huss, B. 51, 36). — Citronengelber Niederschlag (aus Benzol + Ligroin). F: 98%. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln, schwer in Ligroin mit goldgelber Farbe. — Zersetzt sich auch in Lösung beim Aufbewahren an der Luft. Gibt beim Erhitzen im Vakuum bis zum Schmelzpunkt N'-[o-Toluidino-methylen]-N-[2.4-dichlor-phenyl]-hydrazin (S. 108).

o-Toluidino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureäthylester, Oxalsäureäthylester-[o-toluidid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_{17}H_{17}O_2N_3Cl_2=C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5.$ B. Aus [2.4-Dichlor-phenylhydrazono]-chloressigsäureäthylester und o-Toluidin bei 200° (BÜLow, Huss, B. 50, 1492). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 130°. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure 2.4-Dichlor-anilin und o-Toluidin (B., H., B. 51, 39). Beim Kochen mit 14°/0 iger Salzsäure erhält man 2.4-Dichlor-phenylhydrazin, o-Toluidin und Oxalsäure (B., H., B. 51, 40).

Monoacetyl-Derivat $C_{19}H_{19}O_3N_3Cl_2=C_{17}H_{16}O_2N_3Cl_2(CO\cdot CH_3)$. B. Beim Kochen der vorangehenden Verbindung mit Acetanhydrid (Bülow, Huss, B. 51, 35). — Platten (aus Alkohol). F: 115°. Sehr leicht löslich in Pyridin, leicht in Chloroform und Benzol, löslich in Eisessig, Alkohol und Äther, schwer löslich in Ligroin. — Läßt sich durch Einleiten von chlorwasserstoffhaltigem Chlor in die absolut-alkoholische Suspension unter Bildung eines schwach gefärbten Diazoniumsalzes spalten. — Die fast farblose Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich auf Zusatz von Wasserstoffperoxyd oder Salpetersäure gelbbraun.

p-Toluidino - [2.4 - dichlor - phenylhydrazono] - essigsäureäthylester, Oxalsäureäthylester. [p-toluidid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_{17}H_{17}O_2N_3Cl_2 = C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N: C(NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. B. Aus [2.4-Dichlor-phenylhydrazono]-chloressigsäureäthylester und p-Toluidin bei 205° (Büllow, Huss, B. 50, 1493). — F: 130°. — Gibt bei der Einw. von Chlor in Alkohol bei niedriger Temperatur 2.4-Dichlor-benzoldiazoniumchlorid; in essigsaurer Lösung erfolgt Zersetzung.

Benzylamino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureäthylester, Oxalsäureäthylester-[benzylamid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_{17}H_{17}O_2N_3Cl_2 = C_6H_3Cl_2 \cdot NH \cdot N:C(NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Bülow, Huss, B. 50, 1488). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 89°.

α-Naphthylamino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureäthylester, Oxalsäure-äthylester-[α-naphthylamid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_{20}H_{17}O_2N_3Cl_2=C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot C_{10}H_7)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Bülow, Huss, B. 50, 1494). — Schwach graugrüne Plättchen (aus Alkohol). F: 130°. Leicht lößlich in Chloroform, ziemlich leicht in Benzol und siedendem Eisessig, schwer in warmem Alkohol und Ligroin. — Leicht oxydierbar. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

 β -Naphthylamino-[2.4-dichlor-phenylhydrasono]-essigsäureäthylester, Oxalsäure-äthylester-[β -naphthylamid-(2.4-dichlor-phenylhydrason)] $C_{20}H_{1}$, $O_{2}N_{3}Cl_{2}=C_{6}H_{3}Cl_{2}\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot C_{10}H_{7})\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Bülow, Huss, B. 50, 1494). — Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol). F: 161°. Schwer löslich in Alkohol. — Wird durch Chlor in alkoh. Suspension unter Bildung eines Diazoniumsalzes zersetzt. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit graubrauner Farbe.

p-Anisidino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureäthylester, Oxalsäureäthylester-[p-anisidid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_{17}H_{17}O_3N_3Cl_2 = C_6H_3Cl_2 \cdot NH \cdot N$: $C(NH \cdot C_8H_4 \cdot O \cdot CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Bülow, Huss, B. 50, 1490). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder aus Chloroform + Petroläther). F: 158°. Leicht löslich in Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff, löslich in siedendem Eisessig, schwerer in Alkohol, schwer in Äther, sehr schwer in Ligroin. — Färbt sich mit Natriumnitrit in essigsaurer Lösung braunviolett.

p-Phenetidino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureäthylester, Oxalsäureäthylester-[p-phenetidid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_{18}H_{19}O_3N_3Cl_2=C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Bülow, Huss, B. 50, 1491). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 163°. — Gibt mit Chlor in Alkohol unter Kühlung 2.4-Dichlor-benzoldiazoniumchlorid. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich mit Wasserstoffperoxyd braun.

Acetamino - [2.4 - dichlor - phenylhydrazono] - essigsäureäthylester, Oxalsäureäthylester-[acetylamid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_{12}H_{13}O_3N_3Cl_2 = C_6H_3Cl_2 \cdot NH \cdot N: C(NH \cdot CO \cdot CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Amino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureäthylester und Acetanhydrid (Bülow, Neber, B. 46, 2037). — Nadeln (aus Alkohol oder wäßr. Pyridin). F: 153°. Sehr leicht löslich in Pyridin, leicht in Essigester und siedendem Äther, löslich in Benzol. — Liefert mit Hydrazinhydrat die Verbindung $C_{10}H_9ON_5Cl_2$ (s. u.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelblicher Farbe.

 $\begin{array}{c} \text{Verbindung } C_{10}H_{0}ON_{5}Cl_{2} = \frac{C_{6}H_{3}Cl_{2}\cdot NH\cdot N:C\cdot N:C\cdot CH_{3}}{CO-N\cdot NH_{2}} \text{ oder } \\ \end{array}$

 $C_6H_3Cl_2\cdot N\cdot N:C\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2$ (?). Beim Kochen von Acetamino-[2.4-dichlor-phenyl-

CH₃·C=N
hydrazono]-essigsäureäthylester (s. o.) mit alkoh. Hydrazinhydrat-Lösung (Bülow, Neber, B. 46, 2037). — Nadeln (aus Alkohol). F: 205°. Sehr leicht löslich in Pyridin, leicht in Chloroform, schwer in Äther. — Gibt mit Benzaldehyd in siedender alkoholischer Lösung ein krystallinisches Kondensationsprodukt.

[2.4-Dichlor-phenylhydrazono]-chloressigsäureamid, Oxamidsäure-[chlorid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_8H_6ON_3Cl_3 = C_6H_3Cl_2 \cdot NH \cdot N : CCl \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Einleiten von Chlor in eine Lösung von Benzolazoacetessigester (S. 90) in Eisessig oder besser in heißem Alkohol (Bülow, Neber, B. 46, 2041). — Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 232°. Schwer löslich in Äther, Schwefelkohlenstoff und Benzol, ziemlich schwer in siedendem absolutem Alkohol. — Bei der Einw. von alkoh. Ammoniak erhält man Amino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureamid (s. u.). Reagiert analog mit Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol. — Geht in absolut-alkoholischer Suspension auf Zusatz von Kalilauge mit schmutzig grünbrauner Farbe in Lösung; die Lösung nimmt beim Außewahren eine bräunlichgelbe Färbung an. — Gibt beim Kochen mit Piperidin in alkoh. Lösung eine in Nadeln krystalliserende Verbindung vom Schmelzpunkt 136—136,5°. Liefert mit Pyridin eine aus Alkohol in fleischfarbenen Nadeln krystallisierende, bei 220—221° schmelzende Verbindung. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelbgrüner Farbe.

Amino - [2.4 - dichlor - phenylhydrazono] - essigsäureamid, Oxamid - mono- [2.4-dichlor-phenylhydrazon] C₈H₈ON₄Cl₂ = C₆H₃Cl₂·NH·N:C(NH₄)·CO·NH₂. B. Bei ca. 48-stündiger Einw. von gesättigtem alkoh. Ammoniak auf [2.4-Dichlor-phenylhydrazono]-chloressigsäureäthylester in der Kälte (Bülow, Neber, B. 45, 3739). Bei 12-stdg. Einw. von alkoh. Ammoniak auf [2.4-Dichlor-phenylhydrazono]-chloressigsäureamid bei gewöhn-licher Temperatur (B., N., B. 46, 2042). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 176° (B., N., B. 46, 2042). Sehr leicht löslich in Pyridin, leicht in Essigester, Chloroform und siedendem Benzol, löslich in Äther, sohwer löslich in Schwefelkohlenstoff, Ligroin und Tetrachlorkohlenstoff (B., N., B. 45, 3739). — Gibt mit überschüssigem Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol

Amino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäurehydrazid (B., N., B. 46, 2044). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit blaßgelber Farbe (B., N., B. 45, 3739). Die salzsaure Lösung reduziert Goldchlorid-Lösung in der Hitze, ammoniakalische Silbernitrat-Lösung in der Kälte (B., N., B. 46, 2042). — Chloroplatinat. Gelbe Krystalle (B., N., B. 46, 2042).

o-Toluidino - [2.4 - dichlor - phenylhydrazono] - essigsäureamid, Oxamidsäure-[o-tolylimid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_{15}H_{14}ON_4Cl_2 = C_4H_2Cl_2\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Sättigen von o-Toluidino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureäthylester in Alkohol mit Ammoniak (Bülow, Huss, B. 51, 28). Durch Verschmelzen von [2.4-Dichlor-phenylhydrazono]-chloressigsäureamid mit 2,5 Mol o-Toluidin (B., H., B. 51, 29). — Nadeln (aus Alkohol). F: 152°. Sehr leicht löslich in siedendem Eisessig und Essigester, leicht in Benzol, Aceton und Chloroform, sehr schwer in Ligroin. Löslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure. — Zersetzt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt unter Bildung einer in gelben Nadeln krystallisierenden Verbindung. Beim Einleiten von Chlor in eine absolut-alkoholische Suspension unter Kühlung bildet sich unter geringer Stickstoff-Entwicklung 2.4-Dichlor-benzoldiazoniumchlorid. — Gibt mit konz, Salpetersäure in Eisessig eine gelbbraune Färbung. Beim Überschichten der konzentrierten schwefelsauren Lösung, die geringste Mengen salpetriger Säure enthält, mit einer 1°/oigen alkoh. Lösung bildet sich ein bräunlicher Ring.

Amino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäurehydrazid, Oxalsäurehydrazid-[amid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_8H_9ON_5Cl_2=C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C(NH_2)\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2$. B. Aus Amino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureäthylester und Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol (Bülow, Neber, B. 46, 2034). Aus Amino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureamid mit überschüssigem Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol (B., N., B. 46, 2044). — Hellbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 230° (Zers.). Sehr schwer löslich in Chloroform und Benzol, schwer in siedendem Alkohol, sehr leicht in Pyridin. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit schwach gelblicher Farbe, die auf Zusatz von Eis verschwindet. Reduziert beim Kochen Silbernitrat-Lösung.

- o-Toluidino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäurehydrazid, Oxalsäurehydrazid-[o-toluidid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_{18}H_{18}ON_5Cl_2=C_8H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2.$ B. Aus o-Toluidino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureäthylester und Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol (Bülow, Huss, B. 51, 30). Prismen (aus absol. Alkohol). F: 145°. Leicht löslich in Aceton und Chloroform, schwerer in Benzol, Alkohol und Eisessig, sehr schwer in Ligroin. Löslich in verd. Salzsäure. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.
- o Toluidino [2.4 dichlor phenylhydrazono] essigsäure isopropylidenhydrazid , Oxalsäure isopropylidenhydrazid [o toluidid (2.4 dichlor phenylhydrazon)] $C_{18}H_{19}ON_5Cl_2 = C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO\cdot NH\cdot N:C(CH_3)_2.$ B. Aus der vorhergehenden Verbindung durch Kochen mit Aceton (Bülow, Huss, B. 51, 31). Nadeln (aus Alkohol). F: 202°; zersetzt sich bei weiterem Erhitzen. Sehr leicht löslich in warmem Pyridin, leicht in Benzol, Chloroform und siedendem Eisessig, ziemlich schwer in Alkohol, sehr schwer in Ligroin. Beim Einleiten von Chlor in eine alkoh. Suspension unter Kühlung bilden sich unter Stickstoff-Entwicklung 2.4-Dichlor-benzoldiazoniumchlorid und Ammoniumchlorid. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blaßgelber Farbe, die auf Zusatz von Wasserstoffperoxyd, Salpetersäure oder Kaliumdichromat in Gelbbraun übergeht. Reduziert beim Kochen Silbernitrat-Lösung und Fehlingsche Lösung.

Amino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäure-benzalhydrazid, Oxalsäure-benzalhydrazid-[amid-[2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_{1s}H_{1s}ON_5Cl_2=C_8H_3Cl_2\cdot NH\cdot N$: $C(NH_2)\cdot CO\cdot NH\cdot N$: $CH\cdot C_8H_5$. B. Aus Amino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäure-hydrazid und Benzaldehyd in siedendem Alkohol (Bülow, Neber, B. 46, 2035). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Pyridin. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit blaßgelber Farbe.

o-Toluidino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäure-benzalhydrazid, Oxalsäure-benzalhydrazid - [o-toluidid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_{22}H_{19}ON_5Cl_2=C_8H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot C_8H_4\cdot CH_3)\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5.$ B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Bülow, Huss, B. 51, 32). — Nadeln (aus Alkohol). F: 176°; zersetzt sich bei höherem Erhitzen. Sehr leicht löslich in Pyridin, Chloroform, siedendem Aceton und heißem Benzol, leicht in heißem Eisessig, schwer in Äther und Ligroin. — Beim Einleiten von Chlor in die alkoh. Suspension bildet sich unter Stickstoff-Entwicklung 2.4-Dichlor-benzoldiszonium-chlorid. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schwach gelblich grün und wird auf Zusatz von konz. Salpetersäure braun.

o-Toluidino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäure-[2-chlor-benzalhydrazid], Oxalsäure - [2 - chlor - benzalhydrazid - [o - toluidid - (2.4 - dichlor - phenylhydrazon)] $C_{22}H_{18}ON_5Cl_3 = C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4Cl.$ B. Analog der

vorhergehenden Verbindung (Bülow, Huss, B. 51, 33). — Nadeln (aus Eisessig). F: 198°. Sehr leicht löslich in Pyridin, leicht in Chloroform und Benzol, löslich in siedendem Eisessig, schwer löslich in Alkohol, sehr schwer löslich in Äther und Ligroin. — Gibt in äther. Suspension mit Chlor unter Chlorwasserstoff-Entwicklung ein in Äther unlösliches gelbbraunes Öl. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit blaßgelber Farbe.

o-Toluidino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäure-[3-nitro-benzalhydrazid], Oxalsäure-[3-nitro-benzalhydrazid]-[0-toluidid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_{33}H_{16}O_3N_5Cl_2=C_6H_3Cl_4\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_3.$ B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Bülow, Huss, B. 51, 34). — Schwach goldgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 229°. Sehr leicht löslich in Pyridin, leicht in Chloroform, löslich in Benzol, sehr schwer löslich in Alkohol und Eisessig.

o - Toluidino - [2.4 - dichlor - phenylhydrazono] - essigsäure - salicylalhydrazid , Oxalsäure - salicylalhydrazid - [o - toluidid - (2.4 - dichlor - phenylhydrazon)] $C_{32}H_{10}O_2N_5Cl_2 = C_6H_3Cl_2 \cdot NH \cdot N \cdot C(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Bülow, Huss, B. 51, 33). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 186°. Sehr leicht löslich in Pyridin, leicht in Chloroform und Benzol, löslich in Alkohol und Eisessig, sehr schwer löslich in Äther und Ligroin. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

Amino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäure-acetylhydrazid, Oxalsäure-acetylhydrazid-[amid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_{10}H_{11}O_2N_5Cl_2=C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C(NH_2)\cdot CO\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3.$ B. Aus Amino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäure-hydrazid und Acetanhydrid bei Zimmertemperatur (Bülow, Neber, B. 46, 2036). — Krystalle (aus Alkohol). F: 233°. Sehr schwer löslich in Benzol, schwer in Chloroform, sehr leicht in Pyridin. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist fast farblos und trübt sich auf Zusatz eines Tropfens 20°/oiger Natriumnitrit-Lösung. Reduziert in der Hitze Silbernitrat nur langsam.

Hydrazino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureamid, Oxamidsäure-[hydrazid-(2.4-dichlor-phenylhydrazono] $C_8H_9ON_5Cl_2=C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot NH_2)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus [2.4-Dichlor-phenylhydrazono]-chloressigsäureamid und Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol (BÜLOW, NEBER, B. 46, 2043). — Nadeln. F: 157°. Ziemlich schwer löslich in Chloroform, leichter in Benzol, sehr leicht in Pyridin und siedendem Essigester; die Lösungen farben sich bei längerem Kochen bräunlich. Zersetzt sich beim Kochen mit Eisessig. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe. Reduziert ammoniakalische Silbernitrat-Lösung.

Benzalhydrazino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureamid, Oxamidsäure-[benzalhydrazid-(2.4-dichlor-phenylhydrazon)] $C_{1b}H_{13}ON_bCl_2=C_bH_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot N:CH\cdot C_bH_5)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Hydrazino-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-essigsäureamid und Benzaldehyd in siedendem Alkohol (Bülow, Neber, B. 46, 2044). — Gelbe Nadeln. F: 205°. Löslich in siedendem Alkohol, Chloroform, Essigester, Benzol und wasserhaltigem Pyridin. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit bräunlichgelber Farbe, die auf Zusatz von Eis verschwindet.

Hydrazino - [2.4 - dichlor - phenylhydrazono] - essigsäurehydrazid, Oxalsäuredihydrazid-mono-[2.4-dichlor-phenylhydrazon] $C_8H_{10}ON_6Cl_2=C_8H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot NH_4)\cdot CO\cdot NH\cdot NH_2$. B. Aus [2.4-Dichlor-phenylhydrazono]-chloressigsäureäthylester und Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol (Bülow, Neber, B. 46, 2032). — Blaßgelbe Blättchen (aus wäßr. Pyridin). — Färbt sich bei 155° dunkelbraun und schmilzt bei 160° unter Zersetzung. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leichter in Aceton, leicht in Pyridin. Löslich in verd. Salzsäure. — Die verdünnte salzsaure Lösung trübt sich auf Zusatz von Natriumnitrit unter Bildung einer zersetzlichen Verbindung. — Löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit orangeroter Farbe, die beim Erwärmen in ein schwaches Schmutziggelb übergeht. Reduziert in der Kälte Silbernitrat.

Benzalhydrazino - [2.4 - dichlor - phenylhydrazono] - essigsäure - benzalhydrazid, Oxalsäure-bis-benzalhydrazid-mono-[2.4-dichlor-phenylhydrazon] $\begin{array}{l} C_{3}H_{18}ON_{6}Cl_{2} = \\ C_{5}H_{5}Cl_{2}\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{5})\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_{5}H_{5}. \quad B. \quad \text{Aus der vorhergehenenden Verbindung und Benzaldehyd in siedendem Alkohol (Büllow, Nebers, B. 46, 2034). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 218° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol und Benzol, löslich in siedendem Aceton und siedendem Essigester, leicht in heißem Pyridin. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotbrauner Farbe.$

 α -Chlor- α -[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-aceton $C_9H_7ON_3Cl_3=C_6H_3Cl_4\cdot NH\cdot N$: $CCl\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Suspension von Benzolazoacetessigsäure (S. 89) in siedendem Alkohol (Bülow, Neber, B. 46, 2374). — Nadeln (aus Alkohol). F: 125°. Löslich in Petroläther, siedendem Alkohol und in Eisessig, sehr leicht in Äther,

- Benzol, Chloroform und Pyridin. Liefert beim Behandeln mit alkoh. Ammoniak α -Amino- α -[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-aceton. Gibt beim Kochen mit Pyridin eine carminrote, bei 186° schmelzende Verbindung (4-[β -Oxo- α -(2.4-dichlor-phenylhydrazono)-propyl]-pyridin?)(B., N.; vgl. dazu B., Seidel, B. 57, 629). Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. Reduziert bei längerem Kochen ammoniakalische Silbernitrat-Lösung.
- α-Chlor-α-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-aceton-phenylhydrazon $C_{18}H_{13}N_4Cl_3=C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:CCl\cdot C(CH_3):N\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Aus der vorhergehenden Verbindung beim Kochen mit Phenylhydrazin in Alkohol (Bülow, Neber, B. 46, 2376). Gelbe Nadeln (aus Chloroform). F: 208° (Zers.). Schwer löslich in Ligroin, ziemlich leicht in siedendem Eisessig, leicht in Chloroform, sehr leicht in Pyridin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit braungelber Farbe.
- α-Amino-α-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-aceton $C_0H_0ON_3Cl_2=C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N$: $C(NH_2)\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus α-Chlor-α-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-aceton und alkoh. Ammoniak bei gewöhnlicher Temperatur (Bülow, Neber, B. 46, 2375). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 193°. Sehr schwer löslich in Ligroin, schwer in Äther, leicht in Chloroform und siedendem Benzol, sehr leicht in siedendem Alkohol, siedendem Eisessig und Pyridin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelblicher Farbe. Reduziert beim Kochen ammoniakalische Silbernitrat-Lösung.
- α-Amino-α-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-aceton-hydrazon $C_9H_{11}N_5Cl_2=C_9H_3Cl_2$ · NH·N:C(NH₂)·C(:N·NH₂)·CH₃. B. Aus der vorhergehenden Verbindung durch Kochen mit Hydrazinhydrat in Alkohol (Bülow, Neber, B. 46, 2377). Nadeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei 130° nach vorhergehendem Sintern. Ziemlich schwer löslich in siedendem Ligroin, löslich in Äther, leicht löslich in Chloroform, sehr leicht in Pyridin. Löslich in verd. Salzsäure und in Essigsäure. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blaßgelber Farbe. Zersetzt sich am Sonnenlicht unter Gelbfärbung.
- α-Amino-α-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-aceton-phenylhydrazon $C_{15}H_{15}N_5Cl_2=C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C(NH_2)\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot CH_3.$ B. Analog der vorhergehenden Verbindung oder aus α-Chlor-α-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-aceton-phenylhydrazon in Chloroform bei 40° durch Einw. von konzentriertem alkoholischem Ammoniak (Bülow, Neber, B. 46, 2375). Nadeln (aus Alkohol). F: 149° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in siedendem Äther, leicht in Chloroform, sehr leicht in Pyridin. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit bordeauxroter Farbe, die beim Schütteln mit Luft oder auf Zusatz von Kaliumdichromat in Violettblau übergeht.
- α Acetamino α [2.4 dichlor phenylhydrazono] aceton acetylhydrazon $C_{13}H_{15}O_2N_5Cl_2=C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3)\cdot CH_3$. B. Aus α -Amino- α [2.4 dichlor phenylhydrazono] aceton hydrazon beim Verreiben mit Essigsäureanhydrid (Bülow, Neber, B. 46, 2378). Nadeln (aus Pyridin + Wasser). F: 217°. Sehr schwer löslich in Äther und Chloroform. Leicht löslich in siedendem Pyridin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit bräunlichgelber Farbe.
- α-Hydrazino-α-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-aceton $C_0H_{10}ON_4Cl_2 = C_6H_3Cl_2 \cdot NH \cdot N \cdot C(NH \cdot NH_2) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus α-Chlor-α-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-aceton und Hydrazinhydrat in Alkohol bei 35° im Dunkeln (Bülow, Neber, B. 46, 2378). Hellgelbe Nadeln. F: 131°. Schwer löslich in siedendem Äther, leicht in siedendem Chloroform und Eisessig, sehr leicht in Pyridin. Ist lichtempfindlich. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelbbrauner Farbe, die sich an der Luft vertieft.
- α-[β-Acetyl-hydrazino]-α-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-aceton $C_{11}H_{12}O_{2}N_{4}Cl_{2}=C_{8}H_{3}Cl_{2}\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_{3})\cdot CO\cdot CH_{3}.$ B. Aus der vorhergehenden Verbindung und Essigsäureanhydrid bei 50—60° (Bülow, Neber, B. 46, 2379). Nadeln (aus Pyridin + Wasser). F: 199° nach vorhergehendem Sintern. Schwer löslich in siedendem Wasser mit gelber Farbe, die beim Erkalten verschwindet. Ziemlich schwer löslich in Äther, leicht in siedendem Alkohol und Eisessig, sehr leicht in Pyridin. Färbt sich an der Sonne gelb. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die durch Oxydationsmittel in Orange übergeht.
- β-Oxo-α-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-buttersäureäthylester (2.4-Dichlor-benzolazoacetessigsäure-äthylester) $C_{12}H_{12}O_3N_2Cl_2 = C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_6)\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Acetessigester durch Einw. von diazotiertem 2.4-Dichlor-anilin in wäßrigalkoholischer Natriumacetat-Lösung (Bülow, Neber, B. 45, 3741). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 127°. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform und Pyridin, leicht in Essigester, ziemlich leicht in siedendem Äther. Beim Chlorieren in Eisessig unter Kühlung entsteht [2.4-Dichlor-phenylhydrazono]-chloressigsäureäthylester. Gibt mit Hydrazin in Essigsäure 5-Oxo-4-[2.4-dichlor-phenylhydrazono]-3-methyl-pyrazolin (Syst. No 3588).

Mesoxalsäure-äthylester-nitril-[2.4-dichlor-phenylhydrazon], [2.4-Dichlor-phenylhydrazono]-cyanessigsäureäthylester (2.4-Dichlor-benzolazocyanessigsäureäthylester) $C_{11}H_{2}O_{2}N_{3}Cl_{2} = C_{6}H_{3}Cl_{2}\cdot NH\cdot N:C(CN)\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}.$ B. Aus [2.4-Dichlor-phenylhydrazono]-chloressigsäureäthylester bei der Einw. von Kaliumcyanid in wäßrigalkoholischer Lösung (Bülow, Neber, B. 49, 2185). Aus der Verbindung $C_{11}H_{2}O_{2}N_{3}Cl_{2}$ (s. u.) durch Erhitzen über den Schmelzpunkt oder beim Umkrystallisieren aus Alkohol oder Eisessig (B., N., B. 49, 2188). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 177°. Leicht löslich in siedendem Pyridin, heißem Benzol und heißem Eisessig, löslich in Chloroform, Tetrachlor-kohlenstoff und Paraldehyd, ziemlich schwer löslich in Schwefelkohlenstoff und siedendem Alkohol. — Die gelbe Lösung in verd. Kalilauge scheidet beim Übersättigen mit Kalilauge ein in gelben Nadeln krystallisierendes, wenig lösliches Kaliumsalz aus, das mit überschüssiger heißer verdünnter Salzsäure die Verbindung $C_{11}H_{10}O_{2}N_{3}Cl_{2}$ (s. u.) liefert. Das Kaliumsalz gibt mit Dimethylsulfat die Verbindung $C_{12}H_{11}O_{2}N_{3}Cl_{2}$ (s. u.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die beim Erhitzen auf 70° dunkler wird; beim Verdünnen mit Wasser fällt die Verbindung unverändert aus.

Verbindung $C_{11}H_0O_2N_3Cl_2$. Zur Konstitution vgl. Bülow, Neber, B. 49, 2184. — B. Aus dem Kaliumsalz des [2.4-Dichlor-phenylhydrazono]-cyanessigsäureäthylesters (s. o.) durch Einw. von überschüssiger heißer verdünnter Salzsäure (B., N., B. 49, 2189). Aus 2.4-Dichlor-benzoldiazoniumchlorid, Cyanessigester und Natriumacetat in wäßrig-alkoholischer Lösung bei 0^o (B., N., B. 49, 2187). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: $103-103,5^o$. — Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt sowie beim Umkrystallisieren aus Alkohol oder besser aus Eisessig in [2.4-Dichlor-phenylhydrazono]-cyanessigsäureäthylester, beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge in dessen Kaliumsalz über.

Verbindung C₁₂H₁₁O₂N₃Cl₂. Zur Konstitution vgl. Bülow, Neber, B. 49, 2192. — B. Aus dem Kaliumsalz des [2.4-Dichlor-phenylhydrazono]-cyanessigsäureäthylesters durch Erhitzen mit Dimethylsulfat (B., N., B. 49, 2189). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 80°. Läßt sich unzersetzt destillieren. Leicht löslich in Äther, sehr leicht in Chloroform, Benzol und Essigester. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist farblos. — Gibt mit Zinkstaub und konz. Salzsäure in siedendem Alkohol N-Methyl-2.4-dichlor-anilin. Wird durch siedende 10°/0jege Kalilauge verseift. Durch Einw. von Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol erhält man die Verbindung C₁₀H₉ON₅Cl₂ (s. u.). — Reduziert ammoniakalische Silberlösung auch beim Kochen nicht.

Verbindung $C_{10}H_0ON_5Cl_2$. B. Aus der vorhergehenden Verbindung durch Einw. von Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol (Bülow, Neber, B. 49, 2191). — Nadeln (aus Alkohol). F: 172°. Sehr schwer löslich in Äther, löslich in Chloroform, Benzol, Essigester, Aceton und siedendem Wasser. Löslich in verd. Salzsäure. — Die salzsaure Lösung wird durch Bromwasser milchig getrübt. Gibt in salzsaurer Lösung mit Natriumnitrit eine in Krystallen sich ausscheidende Verbindung. — Löslich in Alkalien und in konz. Schwefelsäure mit blaßgelber Farbe.

Verbindung C₁₇H₁₈ON₅Cl₂. B. Aus der vorhergehenden Verbindung und Benzaldehyd in siedendem Alkohol (Bülow, Neber, B. 49, 2193). — Nadeln. F: 205°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Pyridin und Alkohol, schwer in Benzol, sehr schwer in Äther, unlöslich in Alkalilaugen. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit blaßgelber Farbe.

Mesoxalsäure - äthylester - nitril - [2.5 - dichlor - phenylhydrazon], [2.5-Dichlor-phenylhydrazono] - cyanessigsäure-äthylester (2.5-Dichlor-benzolazocyanessigsäure-äthylester) $C_{11}H_9O_2N_3Cl_2 = C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:C(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus der Verbindung $C_{11}H_9O_2N_3Cl_2$ (s. u.) beim Kochen mit Alkohol oder besser mit Eisessig (Bülow, Neber, B. 49, 2203). — Krystalle (aus Alkohol oder Eisessig). F: 146—147°. — Das Kaliumsalz liefert bei der Einw. von überschüssiger Salzsäure die Verbindung $C_{11}H_9O_2N_3Cl_2$ (s. u.).

Verbindung C₁₁H₂O₂N₃Cl₂. Zur Konstitution vgl. Büllow, Neber, B. 49, 2184. — B. Aus 2.5-Dichlor-benzoldiazoniumchlorid, Cyanessigester und Natriumacetat in wäßrigalkoholischer Lösung bei 0° (B., N., B. 49, 2196). Aus dem Kaliumsalz des [2.5-Dichlor-phenylhydrazono]-cyanessigsäure-äthylesters (s. o.) durch Einw. von überschüssiger verdünnter Salzsäure (B., N., B. 49, 2197, 2203). — Nadeln. Beginnt bei 100° zu sintern, schmilzt bei 104,5°. Sehr leicht löslich in Chloroform, Benzol und Eisessig. — Geht beim Kochen mit Alkohol oder besser mit Eisessig in [2.5-Dichlor-phenylhydrazono]-cyanessigsäureäthylester über; diese Verbindung bildet sich auch beim Lösen in Pyridin unter Anlagerung des Lösungsmittels. Das Kaliumsalz gibt beim Erhitzen mit Dimethylsulfat die Verbindung C₁₂H₁₁O₂N₃Cl₂ (s. u.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit blaßgelber Farbe.

Verbindung C₁₂H₁₁O₂N₃Cl₂. B. Aus der vorhergehenden Verbindung durch Erhitzen des Kaliumsalzes mit Dimethylsulfat (Bülow, Neber, B. 49, 2198). — Platten (aus verd. Alkohol). F: 128—129°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, ziemlich leicht in

Alkohol, weniger in Eisessig, sehr leicht in Pyridin. Löslich in konz. Schwefelsäure. — Gibt mit Zinkstaub und konz. Salzsäure in siedendem Alkohol N-Methyl-2.5-dichlor-anilin,

Verbindung C₁₀H₉ON₅Cl₃. B. Aus der vorhergehenden Verbindung durch Einw. von Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol (Bülow, Neber, B. 49, 2199). — Nadeln (aus Wasser). F: 161—162°. Schwer löslich in Ather, löslich in Chloroform, Benzol und Essigester. Löslich in konz. Schwefelsäure sowie in verd. Kalilauge mit blaßgelber Farbe.

Verbindung C₁₇H₁₈ON₈Cl₂. B. Aus der vorhergehenden Verbindung und Benzaldehyd in siedendem Alkohol (Bölcw, Neber, B. 49, 2200). — Krystalle (aus Alkohol). F: 197°. Fast unlöslich in Äther, leicht löslich in Chloroform, sehr leicht in Pyridin. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit blaßgelber Farbe.

3.5-Dichlor-phønylhydrazin $C_0H_0N_0Cl_2=C_0H_0Cl_2\cdot NH\cdot NH_2$. B. Durch Reduktion von diazotiertem 3.5-Dichlor-anilin mit Zinnchlorür und Salzsäure bei 0^0 (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 588). — Tafeln (aus Alkohol). F: 118°. Sehr leicht löslich in Alkohol. — Gibt bei der Oxydation mit Luft, Fehlingscher Lösung oder heißer Kaliumchromat-Lösung 1.3-Dichlor-benzol und Stickstoff. — $C_0H_0N_2Cl_2+HCl$. Tafeln (aus verd. Salzsäure). Zersetzt sich bei etwa 190°.

Bensaldehyd - [3.5 - dichlor - phenylhydrazon] $C_{12}H_{10}N_2Cl_2 = C_9H_2Cl_2 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_8H_5$. B. Aus Benzaldehyd und 3.5-Dichlor-phenylhydrazin in Alkohol bei Gegenwart von etwas Eisessig (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 590). — Blaßgelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 117,5°. — Färbt sich am Licht scharlachrot.

2-Nitro-benzaldehyd-[3.5-dichlor-phenylhydrason] $C_{19}H_0O_2N_3Cl_2 = C_6H_3Cl_2\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. Scharlachrote Prismen (aus Alkohol). F: 222% (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 591). Ziemlich leicht löslich in Alkohol.

3-Nitro-bensaldehyd-[3.5-dichlor-pheny]hydrazon] $C_{13}H_0O_2N_3Cl_2=C_0H_2Cl_2\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_0H_4\cdot NO_3$. Orangefarbene Prismen (aus Eisessig). F: 205° (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 591). Sehr schwer löslich in siedendem Eisessig.

4-Nitro-benzaldehyd-[3.5-dichlor-phenylhydrazon] $C_{15}H_9O_2N_3Cl_2 = C_6H_2Cl_9 \cdot NH \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_3$. Orangefarbene Prismen (aus Eisessig), die sich in scharlachrote Tafeln umwandeln. F: 238,5° (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 591). Schwer löslich in siedendem Eisessig.

Zimtaldehyd-[3.5-dichlor-phenylhydrazon] $C_{15}H_{12}N_2Cl_2 = C_6H_3Cl_2 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH : CH \cdot C_6H_5$. Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 142^6 (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 592). Sehr leicht löslich in siedendem Alkohol.

Salicylaldehyd-[3.5-dichlor-phenylhydrazon] $C_{13}H_{10}ON_{2}Cl_{2}=C_{6}H_{2}Cl_{2}\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot OH$. Blaßgelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 146° (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 592). Sehr leicht Töslich in Alkohol.

Anisaldehyd - [3.5 - dichlor - phenylhydrazon] $C_{14}H_{19}ON_{9}Cl_{2} = C_{9}H_{9}Cl_{2} \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_{6}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}$. Prismen (aus Alkohol). F: 127° (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 592). Sehr leicht löslich in siedendem Alkohol.

 β -Acetyl-3.5-dichlor-phonylhydragin $C_8H_8ON_3Cl_2=C_8H_8Cl_2\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2.$ Prismen (aus Alkohol). F: 175,5° (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 589). Leicht löslich in Alkohol.

β-Benzoyl-8.5-dichlor-phenylhydrasin $C_{18}H_{10}ON_2Cl_2 = C_6H_2Cl_2 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. Tafeln (aus Alkohol). F: 221,5° (Chattaway, Ellington, Scc. 109, 589). Leicht löslich in Alkohol.

 β -[2-Nitro-bensoyl]-3.5-dichlor-phenylhydraxin C₁₂H₂O₂N₂Cl₂ = C₂H₂Cl₂·NH·NH·CO·C₄H₄·NO₂. Blaßgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 218,5° (CHATTAWAY, ELLINGTON, Soc. 109, 589). Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol.

 β -[3-Nitro-bensoyl]-3.5-dichlor-phenylhydraxin $C_{12}H_{2}O_{3}N_{3}Cl_{2}=C_{6}H_{4}Cl_{3}\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{3}$. Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 235,5° (CHATTAWAY, ELLINGTON, Soc. 109, 590). Schwer löslich in Alkohol.

 β -[4-Nitro-bensoyl]-3.5-dichlor-phenylhydrasin $C_{13}H_{2}O_{3}N_{3}Cl_{2}=C_{2}H_{3}Cl_{2}\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_{4}H_{4}\cdot NO_{3}\cdot Gelbliche Prismen (aus Eisessig). F: 196 (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 590). Schwer löslich in Alkohol, leicht in siedendem Eisessig.$

Brenstraubensäure-[3.5-dichlor-phenylhydrason] $C_0H_2O_2N_2Cl_2=C_0H_3Cl_2\cdot NH\cdot N$: $C(CH_3)\cdot CO_2H$. Blaßgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 192° (CHATTAWAY, ELLINGTON, Soc. 109, 593). Sehr leicht löslich in Alkohol.

c) Brom-Derivate des Phenylhydrazins.

2-Brom-phenylhydrasin $C_6H_7N_2Br = C_6H_4Br \cdot NH \cdot NH_2$ (S. 432). Geschwindigkeit der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure bei 100°: Franzen, J. pr. [2] 97, 77.

Glyoxylsäure-[2-brom-phenylhydrazon] $C_8H_7O_2N_2Br = C_6H_4Br \cdot NH \cdot N : CH \cdot CO_2H$

(8.433).

a) Höherschmelzende Form. B. Ein Gemisch aus ½ höherschmelzender und ½ niedrigerschmelzender Form entsteht beim Umsetzen von Dichloressigsäure mit 2-Bromphenylhydrazin in verd. Alkohol bei Gegenwart von Alkalicarbonat (Busch, Achterfeldt, Seuffert, J. pr. [2] 92, 4, 19). — Geht bei der Einw. von 20% iger alkoholischer Kalilauge

bei Zimmertemperatur in die niedrigerschmelzende Form über.
b) Niedrigerschmelzende Form. B. Entsteht ausschließlich bei der Einw. von Dichloressigsäure auf 2-Brom-phenylhydrazin in Kalilauge (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 19). Aus der höherschmelzenden Form durch Einw. von 20% iger alkoholischer Kalilauge bei Zimmertemperatur (B., A., S., J. pr. [2] 92, 20). — F: 147—149°. — Geht bei der Einw. von methylalkoholischer Schwefelsäure größtenteils in den Methylaster der höherschmelzenden Form über.

Glyoxylsäure-methylester-[2-brom-phenylhydrazon] $C_0H_0O_4N_0Br = C_0H_2Br \cdot NH \cdot NH$ N:CH·CO, CH₃. B. Aus der höherschmelzenden Form des Glyoxylsäure-[2-brom-phenyl-hydrazons] und Dimethylsulfat in sodaalkalischer Lösung (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 20). Aus der niedrigerschmelzenden Form des Glyoxylsäure-[2-brom-phenylhydrazons] durch Einw. von methylalkoholischer Schwefelsäure (B., A., S., J. pr. [2] 92, 19). — Nädelchen (aus verd. Alkohol). Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 139°. Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln außer Petroläther.

3-Brom-phenylhydrazin $C_aH_2N_2Br = C_6H_4Br \cdot NH \cdot NH_2$ (S. 433). Geschwindigkeit der Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure bei 100°: Franzen, J. pr. [2] 97, 78.

Glyoxylsäure-[8-brom-phenylhydrazon] $C_8H_7O_2N_2Br = C_6H_4Br \cdot NH \cdot N : CH \cdot CO_2H$. Existiert in zwei stereoisomeren Formen (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 20).

a) Höherschmelzende Form. B. Durch Einw. von Dichloressigsäure auf 3-Bromphenylhydrazin in verd. Alkohol bei Gegenwart von Kalilauge oder Soda, neben der niedrigerschmelzenden Form (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 4, 20). — Gelbe Blättehen (aus verd. Alkohol). F: ca. 136—139°. Sehr schwer löslich in Benzol. b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. bei der höherschmelzenden Form. — Hellgelbe

Nädelchen. F: 122º (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 20). — Löslich in warmem

Benzol.

4-Brom-phenylhydrazin $C_6H_7N_2Br = C_6H_4Br \cdot NH \cdot NH_2$ (S. 434). Oxydation mit Chinon in Ather bei —60°: Goldschmidt, B. 46, 1531. Geschwindigkeit der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure bei 100°: Franzen, J. pr. [2] 97, 78. Zerfällt, über den Schmelzpunkt erhitzt, unter Bildung von 4-Brom-anilin, Brombenzol, Ammoniak und Stickstoff

(Chattaway, Aldridge, Soc. 99, 406).

Verbindung C₁₂H₁₇O₇N₂Br(?) (S. 435). Zur Bildung aus Glucuronsäure und 4-Bromphenylhydrazinhydrochlorid nach Neuberg (B. 32, 2396) vgl. Jolles, Bio. Z. 34, 245; B. 45, 3280; N., Saneyoshi, Bio. Z. 36, 59. — Goldschmiedt, Zeener (M. 33, 1219; B. 46, 113) und LEVENE, LA FORGE (J. biol. Chem. 15, 71) konnten diese Verbindung nicht

wieder erhalten.

N-Phenyl-N'-[4-brom-phenyl]-hydrazin, 4-Brom-hydrazobenzol $C_{18}H_{11}N_{1}Br=C_{6}H_{4}Br\cdot NH\cdot NH\cdot C_{6}H_{5}$ (8. 435). Platten (aus Alkohol). F: 101—101,5° (STIEGLITZ, GRAHAM, Am. Soc. 38, 1747). — Gibt beim Erhitzen in alkoh. Lösung auf 145° 4-Brom-azobenzol und aquimolekulare Mengen Anilin und 4-Brom-anilin; Kinetik dieser Reaktion: Sr., G.

Aceton-[4-brom-phenylhydrazon] $C_0H_{11}N_2Br = C_0H_4Br\cdot NH\cdot N:C(CH_3)_2$. Peroxyd des Aceton-[4-brom-phenylhydrazons] $C_0H_{11}O_3N_2Br = C_0H_4Br\cdot NH\cdot N = O_3$ $C(CH_3)_2$ (S. 435). Zur Bildung vgl. Busch, Dietz, B. 47, 3289. Gelbe Blätter (aus Ligroin + Petroläther). Sehr leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer in Petrolather. — Zersetzt sich in alkoh. Lösung bei gewöhnlicher Temperatur unter Gasentwicklung. Spaltet bei Behandlung mit Wasserstoff bei Gegenwart von Palladium in alkoh. Kalilauge alles Brom als Bromwasserstoff ab (Busch, Stöve, B. 49, 1069).

 $\Delta^{1.5}$ - Dihydrocuminaldehyd - [4 - brom - phenylhydrazon] $C_{16}H_{19}N_{1}Br =$ $C_6H_4Br \cdot NH \cdot N : CH \cdot C < CH - CH_2 > CH \cdot CH(CH_3)_2$. Gelbe Blättchen. F: 127—1296 (Fran-CESCONI, SERNAGIOTTO, R. A. L. [5] 20 II, 391). — Färbt sich am Licht rot und nimmt im Dunkeln wieder die ursprüngliche Färbung an.

Benzaldehyd - [4 - brom - phenylhydrazon] $C_{13}H_{11}N_2Br = C_6H_4Br\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_6H_4$ (S. 436). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 129° (Graziani, G. 43 II, 537; R. A. L. [5] 19 II, 191). — Färbt sich, frisch bereitet, im Sonnenlicht, oder auch nach längerem Aufbewahren im Dunkeln rosa, entfärbt sich beim Erhitzen auf $70-75^\circ$ (G.). Gibt beim Behandeln mit Sauerstoff in Benzol das Peroxyd des Benzaldehyd [4-brom-phenylhydrazons] (s. u.) (Busch, Dietz, B. 47, 3284). Liefert mit Brom in Eisessig [a-Brom-benzal]-2.4-dibrom-phenylhydrazin (S. 125) (Ciusa, Vecchiotti, G. 46 I, 243; vgl. Chattaway, Walker, Soc. 127, 975).

Peroxyd des Benzaldehyd-[4-brom-phenylhydrazons] C₁₃H₁₁O₂N₂Br = C₆H₄Br·NH·N_{O2}CH·C₆H₅. B. Aus Benzaldehyd-[4-brom-phenylhydrazon] durch Behandeln mit Sauerstoff in Benzol (Busch, Dietz, B. 47, 3284). — Gelbe Prismen oder Blättchen (aus Benzol). Zersetzt sich bei 107—108°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, löslich in Alkohol und Åther, sehr schwer löslich in Petroläther (B., D.). — Ist im Dunkeln beständig. Spaltet bei Behandlung mit Wasserstoff bei Gegenwart von Palladium in alkoh. Kalilauge alles Brom als Bromwasserstoff ab (B., Stöve, B. 49, 1068). Zerfällt bei der Einw. von verd. Säuren und Alkalien sowie bei vorsichtigem Erhitzen unter Entwicklung von Stickstoff und Sauerstoff (B., D.). Zersetzt sich beim Übergießen mit konz. Schwefelsäure explosionsartig (B., D.). Gibt in warmer alkoholischer Lösung mit Schwefelsäure β-Benzoyl-4-bromphenylhydrazin, Benzaldehyd, Benzoesäure, Stickstoff, Sauerstoff und wenig Wasserstoffperoxyd (B., D.).

- 2.6-Dichlor-benzaldehyd-[4-brom-phenylhydrason] $C_{13}H_{\bullet}N_{1}Cl_{2}Br = C_{\bullet}H_{\bullet}Br \cdot NH \cdot N: CH \cdot C_{\bullet}H_{3}Cl_{2}$. Braune Nadeln. F: 142° (Reich, Bl. [4] 21, 223).
- **2-Nitro-benzaldehyd-[4-brom-phenylhydrazon]** $C_{12}H_{10}O_2N_2Br=C_6H_4Br\cdot NH\cdot N$: $CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 436). Liefert mit Brom in Eisessig [α -Brom-2-nitro-benzal]-2.4-dibrom-phenylhydrazin (S. 125) (Ciusa, Vecchiotti, G. 46 I, 247).
- 3-Nitro-benzaldehyd-[4-brom-phenylhydrazon] $C_{13}H_{10}O_2N_3Br=C_6H_4Br\cdot NH\cdot N$: $CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 437). Orangerote Nadeln. F: 151°. Tritt auch in einer gelben Form auf; meist erhält man ein untrennbares Gemisch beider Formen (Vecchotti, G. 43 II, 638; R. A. L. [5] 22 II, 76). Liefert mit Brom in Eisessig [α -Brom-3-nitro-benzal]-2.4-dibrom-phenylhydrazin (S. 125) (Ciusa, V., G. 46 I, 246).
- **4-Nitro-benzaldehyd-[4-brom-phenylhydrazon]** $C_{18}H_{10}O_2N_3Br=C_6H_4Br\cdot NH\cdot N$: $CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 437). Liefert mit Brom in Eisessig [α -Brom-4-nitro-benzal]-2.4-dibrom-phenylhydrazin (S. 125) (Ciusa, V., G. 46 I, 245).
- 2.6-Dinitro-benzaldehyd-[4-brom-phenylhydrazon] $C_{18}H_9O_4N_4Br = C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_3(NO_2)_2$. B. Aus 2.6-Dinitro-benzaldehyd in Alkohol und 4-Brom-phenylhydrazin in Essigsäure (Reich, Gaigallian, B. 46, 2382). Rote Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 176° (Zers.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, leicht in Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin. Liefert mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge 1-[4-Brom-phenyl]-4-nitro-indazol (Syst. No. 3473).

Benzaldehyd-[4 (?)-brom-methylphenylhydrazon] $C_{14}H_{13}N_2Br = C_6H_4Br \cdot N(CH_3) \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Aus Benzaldehyd-methylphenylhydrazon bei der Bromierung in Eisessig (CIUSA, VECCHIOTTI, G. 46 I, 248). — Blättchen (aus Alkohol). F: 104° . — Liefert bei der Hydrolyse mit Schwefelsäure Benzaldehyd.

Acetophenon-[4-brom-phenylhydrazon] $C_{14}H_{13}N_1Br = C_6H_4Br\cdot NH\cdot N: C(CH_2)\cdot C_6H_5$. Peroxyd des Acetophenon-[4-brom-phenylhydrazons] $C_{14}H_{13}O_2N_2Br = C_6H_4Br\cdot NH\cdot N C_{02}C(CH_2)\cdot C_6H_5$ (S. 437). B. Zur Bildung vgl. Busch, Dietz, B. 47, 3290. — Gelbe Nadeln (aus Petroläther). Verpufft beim Erhitzen. Zersetzt sich in trocknem Zustande bei Zimmertemperatur.

- ω -Azido-acetophenon-[4-brom-phenylhydrazon] $C_{14}H_{12}N_5Br=C_6H_4Br\cdot NH\cdot N$: $C(CH_2\cdot N_2)\cdot C_6H_5$. Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 114,5° (FORSTER, MÜLLER, Soc. 97, 141).
- p-Toluylaldehyd-[4-brom-phenylhydrazon] $C_{14}H_{12}N_1Br = C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2$. Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 162° (Zers.) (Graziani, G. 48 II, 539; R. A. L. [5] 19 II, 192).
- **4-Isopropyl-benzaldehyd-[4-brom-phenylhydrazon]**, Cuminol-[4-brom-phenylhydrazon] $C_{16}H_{17}N_{2}Br = C_{6}H_{4}Br\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH(CH_{2})_{2}$. Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 135° (Graziani, G. 43 II, 538; R. A. L. [5] 19 II, 192). Färbt sich im Sonnenlicht rot; entfärbt sich wieder im Dunkeln oder schneller beim Erhitzen auf 65—70°.
- Methyl [β p tolyl propyl] keton [4 brom phenylhydragon], Curcumon-[4 brom phenylhydragon] $C_{18}H_{11}N_3Br = C_8H_4Br\cdot NH\cdot N:C(CH_2)\cdot CH_2\cdot CH_(CH_3)\cdot C_8H_4\cdot CH_2$. Nadeln. F: 71° (Rupe, Lursch, Steinbach, B. 42, 2519). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

Syst. No. 20681

Zimtaldehyd-[4-brom-phenylhydrazon] $C_{18}H_{13}N_2Br = C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_5$ (S. 437). Gelbgrüne Nadeln (aus Alkohol). F: 143° (Graziani, G. 43 II, 538; R. A. L. [5] 19 II, 191). — Färbt sich im Sonnenlicht grünbraun; entfärbt sich wieder im Dunkeln oder schneller beim Erhitzen auf 125—130°.

- 4-Brom-phenylhydrazon des 2-Methylen-hydrindons-(1) oder 2-Methyl-inden-(1)-ons-(3) $C_{16}H_{18}N_2Br=C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:C \xrightarrow{C_6H_4}CH_2$ oder $C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:C \xrightarrow{C_6H_4}CH$.

 B. Durch Einw. von 4-Brom-phenylhydrazin auf 2-Brom-2-methyl-hydrindon-(1) (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 196) in Essigsäure (KISHNER, Ж. 46, 1423; C. 1915 I, 1114). Gelbe Prismer (aus Alkohol). F: 122—123°.
- $\begin{array}{ll} \textbf{9-Formyl-fluoren-[4-brom-phenylhydrazon]} \ \ bezw. \ \textbf{9-[4-Brom-phenylhydrazino-methylen]-fluoren} \quad C_{20}H_{15}N_2Br = C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:CH\cdot HC \\ \hline C_6H_4 \ \ bezw. \end{array}$
- C₆H₄Br·NH·NH·CH:C C₆H₄. B. Aus 9-Formyl-fluoren und 4-Brom-phenylhydrazin in Alkohol (Wislicenus, Russ, B. 43, 2729). Gelbe Blättchen (aus Aceton). F: 158—159° (Zers.). Leicht löslich in warmem Aceton, Benzol, Chloroform und Äther, löslich in Alkohol. Wird von Kaliumpermanganat in Aceton zu 9-[4-Brom-benzolazomethylen]-fluoren (Syst. No. 2103) oxydiert.
- 2.2'-Dichlor-dibenzalaceton-[4-brom-phenylhydrazon] $C_{23}H_{17}N_2Cl_2Br=C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:C(CH:CH\cdot C_6H_4Cl)_2$. B. Aus 2.2'-Dichlor-dibenzalaceton und 4-Brom-phenylhydrazin in Eisessig (STRAUS, B. 51, 1472). Dunkelgelbe Krystalle (aus Methanol). F: 145°.
- 4.4'-Dichlor-dibenzalaceton-[4-brom-phenylhydrazon] $C_{23}H_{17}N_2Cl_1Br=C_6H_4Bt$ · $NH\cdot N:C(CH:CH\cdot C_6H_4Cl)_2$. B. Aus 4.4'-Dichlor-dibenzalaceton und 4-Brom-phenylhydrazin in Eisessig unter Lichtausschluß (Straus, B. 51, 1473). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 183°. Bräunt sich an der Luft, ist in Wasserstoff-Atmosphäre haltbar. Liefert beim Kochen mit Eisessig 1-[4-Brom-phenyl]-5-[4-chlor-phenyl]-3-[4-chlor-styryl]-pyrazolin (Syst. No. 3488). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und wird auf Zusatz von Eisenchlorid vorübergehend grün, dann braun.
- [d-Campher]-chinon-oxim-(2)-[4-brom-phenylhydrazon]-(3) $C_{16}H_{20}ON_3Br = C_8H_{14} C:N\cdot OH$ C:N·OH

 B. Aus der höherschmelzenden Form des [d-Campher]-chinon-[4-brom-phenylhydrazon]-(3)-nitrimins-(2) (s. u.) und Hydroxylaminacetat in siedendem verdünntem Alkohol (Forster, Trotter, Weintroube, Soc. 99, 1989). Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 180°. Sehr schwer löslich in siedendem Petroläther-leicht in Aceton, Chloroform, Methanol, siedendem Benzol und Essigester. [α]_D: +215,5° (in Chloroform; c=1). Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
- [d-Campher]-chinon-[4-brom-phenylhydrazon]-(3)-semicarbazon-(2) $C_{17}H_{22}ON_5Br = C_8H_{14} C:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus der höherschmelzenden Form des [d-Campher]-chinon-[4-brom-phenylhydrazon]-(3)-nitrimins-(2) (s. u.) und Semicarbazidacetat (Forster, Trotter, Weintroube, Soc. 99, 1989). Braune Tafeln (aus Alkohol). F: 265°. Unlöslich in Petroläther, schwer löslich in siedendem Benzol, ziemlich leicht in siedendem Methanol.
- $\begin{array}{lll} & \text{[d-Campher]-chinon-[4-brom-phenylhydrazon]-(3)-nitrimin-(2)} & C_{16}H_{19}O_2N_4Br = \\ & C_8H_{14} & C_8H_4Br & \text{Existiert in zwei Modifikationen.} \end{array}$
- a) Niedrigerschmelzende Form. B. Aus dem Kaliumsalz des [d-Campher]-nitrimins (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 81) und diazotiertem 4-Brom-anilin in schwach alkalischer Lösung, neben der höherschmelzenden Form (Forster, Trotter, Weintroube, Soc. 99, 1988). Goldgelbe Prismen (aus Benzol + Petroläther). F: 143° (Zers.). Unlöslich in Aceton. [α]_D: +301° (in Chloroform; c = 1,2). Löslich in konz. Schwefelsäure mit brauner Farbe.
- b) Höherschmelzende Form. B. s. bei der niedrigerschmelzenden Form. Gelbe Prismen (aus Benzol + Petroläther). F: 159° (Forster, Trotter, Weintroube, Soc. 99, 1988). Löslich in Aceton. Die Lösung in Chloroform zeigt Mutarotation: Anfangsdrehung $[\alpha]_{\rm D}$: +312,3°; Enddrehung nach 10 Tagen $[\alpha]_{\rm D}$: +235,5° (c = 0,9).
- Acenaphthenchinon mono [4 brom phenylhydrazon] $C_{18}H_{11}ON_8Br = C_{10}H_6$ CO B. Aus Acenaphthenchinon und 4-Brom-phenylhydrazin-hydrochlorid (Cruto, G. 45 II, 334). Gelbe Nadeln. F: 193°. Sehr leicht löslich in Toluol,

ziemlich leicht in Eisessig, Alkohol und Chloroform, schwer in Äther. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit rubinroter Farbe.

Acenaphthenchinon-mono - [4 - brom - methylphenylhydrazon] $C_{19}H_{13}ON_1Br = C_{10}H_{4} \stackrel{CO}{\bigcirc} \cdot N \cdot N(CH_3) \cdot C_8H_4Br$ B. Aus Acenaphthenchinon-mono-[4-brom-phenylhydrazon] und Dimethylsulfat in verd. Natronlauge (Cruto, G. 45 II, 335). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 143°. Sehr leicht löslich in Alkohol.

 β -Oxy-butyraldehyd-[4-brom-phenylhydrazon], Aldol-[4-brom-phenylhydrazon] $C_{10}H_{13}ON_2Br=C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_3$. B. Aus Aldol und 4-Brom-phenylhydrazin in heißem Alkohol (Neuberg, Kerb, Bio. Z. 92, 109). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 127—128°.

 γ -Oxy-n-valeraldehyd-[4-brom-phenylhydrazon] $C_{11}H_{15}ON_2Br = C_8H_4Br\cdot NH\cdot N: CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_3\cdot Hellbraune Krystalle (aus Äther + Ligroin). Sintert bei 85°, sehmilzt bei 88–89° (korr.) (Helferich, B. 52, 1129).$

Salicylaldehyd - [4 - brom - phenylhydrazon] $C_{12}H_{11}ON_2Br = C_0H_4Br\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_0H_4\cdot OH$ (S. 439). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 171—172° (GRAZIANI, G. 48 II, 539; R. A. L. [5] 19 II, 193). — Färbt sich im Sonnenlicht schwach orangegelb und nimmt im Dunkeln wieder die ursprüngliche Farbe an.

Anisaldehyd-[4-brom-phenylhydrazon] $C_{16}H_{19}ON_2Br = C_6H_6Br \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_6 \cdot CH_8 \cdot (S.~439)$. Farblose Blättchen (aus Alkohol). F: 150° (Graziani, G. 43 II, 538; R. A. L. [5] 19 II, 191).

Bis-[4-brom-phenylhydrazon] des Dithioresoreindiphenacyläthers $C_{34}H_{28}N_4Br_2S_2 = [C_8H_4Br\cdot NH\cdot N:C(C_8H_5)\cdot CH_2\cdot S]_2C_8H_4$. B. Aus Dithioresoreindiphenacyläther (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 540) und 4-Brom-phenylhydrazin in Chloroform und Alkohol (Finzi, G. 43 II, 650). — Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 167—168°.

2-Oxy-naphthaldehyd-(1)-[4-brom-phenylhydrazon] $C_{17}H_{13}ON_2Br = C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_{10}H_6\cdot OH.$ B. Aus 2-Oxy-naphthaldehyd-(1) und 4-Brom-phenylhydrazin in Alkohol (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 437). — Gelbe Krystalle (aus Aceton oder Eisessig). F: 194—195° (Zers.). Sehr'schwer löslich in Alkohol, Benzol und Chloroferm, schwer in Aceton und Eisessig. Unlöslich in heißer $10^9/_0$ iger Natronlauge.

Methyl - [4 - nitro - 1 - oxy - naphthyl - (2)] - keton - [4 - brom - phenylhydrason] $C_{18}H_{14}O_3N_3Br = C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_{10}H_5(NO_3)\cdot OH.$ B. Aus Methyl-[4-nitro-1-oxy-naphthyl-(2)]-keton und 4-Brom-phenylhydrazin in siedendem Eisessig (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 436). — Dunkelrote Nadeln (aus Eisessig). F: 257—258° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig. Geht beim Erwärmen mit wäßr. Alkalien in Lösung. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauschwarzer Farbe.

3(oder 5 oder 6)-Brom-2-oxy-4-methoxy-acetophenon-[4-brom-phenylhydrazon] $C_{15}H_{14}O_2N_2Br_3=C_5H_4Br\cdot NH\cdot N:C(CH_2)\cdot C_6H_2Br(OH)\cdot O\cdot CH_2$. Gelbe Platten (aus Eisessig). F: 189,5° (Adams, Am. Soc. 41, 261). Unlöslich in siedenden Alkalien.

 $\alpha.\beta$ - Bis - [4 - brom - phenylhydrazono] - α - [6 - oxy - 3 - methyl - phenyl] - propan $C_{22}H_{40}ON_4Br_2 = C_6H_4Br\cdot NH\cdot N: C(CH_3)\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_2H_4Br)\cdot C_6H_5(OH)\cdot CH_3.$ B. Aus 2-Athoxy-2.5-dimethyl-cumsranon-(3) (Syst. No. 2510) und 4-Brom-phenylhydrazin-hydrochlorid in siedendem Alkohol (v. Auwers, B. 50, 1603). — Gelbliche Nadeln (aus verd. Methanol). F: 148—149°.

4-Brom-phenylosason der Rhodeotetrose, Rhodeotetroson-bis-[4-brom-phenylhydrason] $C_{17}H_{18}O_2N_4Br_3 = C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4Br)\cdot CH(OH)\cdot CH(OH)\cdot CH_3$. B. Aus Rhodeotetrose (Ergw. Bd. I, S. 432) und 4-Brom-phenylhydrazin-acetat in wäßr. Lösung (Votoček, B. 50, 40). — Gelb. F: 143—1440 (unkorr.) (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Benzol.

[d-Ribose] - [4-brom - phenylhydrason] $C_{11}H_{15}O_4N_2Br = C_4H_4Br\cdot NH\cdot N: CH\cdot [CH(OH)]_s\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 441). Krystalle (aus Essigester). F: 166° (Haiser, Wenzel, M. 31, 361), 164° (van Ekenst" N, Blanksma, C. 1913 II, 1562).

[d-Arabinose]-[4-brc a-phenylhydragon] $C_{11}H_{15}O_4N_2Br=C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:CH\cdot [CH(OH)]_5\cdot CH_3\cdot OH$ (S. 441). Krystalle (aus 50%)eigem Alkohol). F: 150—155% (E. FISCHER, BERGMANN, SCHOTTE, B. 53, 520).

 $\begin{array}{ll} [\text{d-Lyxose}] \cdot [\text{4-brom-phenylhydrason}] & C_{11}H_{18}O_4N_2\text{Br} = C_6H_4\text{Br} \cdot \text{NH} \cdot \text{N} : \text{CH} \cdot [\text{CH}(\text{OH})]_3 \cdot \text{CH}_2 \cdot \text{OH}. & B. & \text{Aus d-Lyxose und 4-Brom-phenylhydrazin in verd. Alkohol} \end{array}$

- (Levene, La Forge, J. biol. Chem. 18, 325). Nadeln (aus Alkohol). F: 161,5° (korr.) (Le., La F.), 156—157° (Weerman, R. 37, 32). Mutarotation α_D : $+1,41° \rightarrow +0,34°$ (Pyridin; c = 10; l = 0,5 dm) (Le., La F.).
- [l-Lyxose] [4-brom phenylhydrazon] $C_{11}H_{15}O_4N_2Br = C_6H_4Br\cdot NH\cdot N: CH\cdot [CH(OH)]_3\cdot CH_2\cdot OH.$ B. Aus l-Lyxose und 4-Brom-phenylhydrazin in Alkohol (van Ekenstein, Blanksma, C. 1914 I, 965). Krystalle (aus Wasser). F: 157°. Schwer löslich in kaltem, leicht in siedendem Wasser, löslich in kaltem, leicht löslich in heißem Alkohol.
- 4-Brom-phenylhydrazon einer Ketoxylose (?) aus Harn $C_{11}H_{15}O_4N_2Br = C_8H_4Br\cdot NH\cdot N:C(CH_2\cdot OH)\cdot [CH(OH)]_2\cdot CH_2\cdot OH$ (?). Siehe darüber Levene, La Forge, J. biol. Chem. 18, 322.
- [d-Rhamnoson]-bis-[4-brom-phenylhydrazon], [4-Brom-phenyl]-d-rhamnosazon, [4-Brom-phenyl]-isorhodeosazon, [4-Brom-phenyl]-d-isorhamnosazon $C_{18}H_{20}O_3N_4Br_3=C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4Br)\cdot [CH(OH)]_3\cdot CH_3^{-1}).$ B. Aus Isorhodeose und 4-Brom-phenylhydrazin in Essigsäure (Votoček, B. 44, 823). F: 221,5—222°.
- [l-Rhamnoson]-bis-[4-brom-phenylhydrazon], [4-Brom-phenyl]-l-rhamnosazon, [4-Brom-phenyl]-l-isorhamnosazon, 4-Brom-phenylosazon der gewöhnlichen Rhamnose und Isorhamnose (Epirhamnose) $C_{18}H_{20}O_3N_4Br_2=C_6H_4Br\cdot NH:N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4Br)\cdot [CH(OH)]_3\cdot CH_3$ (S. 442). F: 221,5—2220 (Votoček, B. 44, 823).
- [4 Brom phenyl] d rhodeosazon, [4 Brom phenyl] epirhodeosazon $C_{18}H_{20}O_3N_4Br_2=C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4Br)\cdot [CH(OH)]_3\cdot CH_3.$ B. Aus d-Rhodeose und 4-Brom-phenylhydrazin (Votoček, B. 43, 482 Anm.). Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 202—204°.
- [4-Brom-phenyl]-1-fucosazon, [4-Brom-phenyl]-epifucosazon $C_{18}H_{20}O_3N_4Br_2=C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4Br)\cdot [CH(OH)]_3\cdot CH_3$. B. Aus Fucose oder Epifucose und 4-Brom-phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (Votoček, Červený, B. 48, 659).—Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 204°.
- [d Allose] [4 brom phenylhydrazon] $C_{12}H_{17}O_5N_2Br = C_6H_4Br \cdot NH \cdot N : CH \cdot [CH(OH)]_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. Blättchen (aus Wasser). Sintert bei 143°, schmilzt bei 145—147° (korr.) (Levene, Jacobs, B. 43, 3147). [α] $_0^{\infty}$: -6.7° (Alkohol; c=2,3).
- d-Rhodeo α hexose [4 brom phenylhydrazon] $C_{13}H_{19}O_5N_2Br = C_6H_4Br \cdot NH \cdot N$: $CH \cdot [CH(OH)]_5 \cdot CH_3$. Pulver (aus Aceton). F: 173° (Krauz, B. 48, 488). Leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Aceton, unlöslich in Äther.
- d-Rhodeo β hexose [4 brom phenylhydrazon] $C_{13}H_{19}O_5N_2Br = C_6H_4Br\cdot NH\cdot N: CH\cdot [CH(OH)]_5\cdot CH_3.$ Schuppen (aus $60^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). F: 145° (Krauz, B. 43, 488). Leicht löslich in Alkohol, schwer in Aceton.
- [4-Brom-phenyl]-d-rhodeo- α -hexosazon, [4-Brom-phenyl]-d-rhodeo- β -hexosazon $C_{19}H_{22}O_4N_4Br_2=C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4Br)\cdot [CH(OH)]_4\cdot CH_3$. Gelbe Schuppen (aus $60^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). F: 220° (Krauz, B. 43, 488; C. 1911 II, 1216). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, unlöslich in Äther.
- Bis-[4-brom-phenylhydrazon] des 5.5'-Dimethoxy-6.6'-diacetoxy-3.3'-bis-[β -acetyl-vinyl]-diphenyls $C_{38}H_{36}O_{5}N_{4}Br_{2}=[C_{6}H_{4}Br\cdot NH\cdot N:C(CH_{3})\cdot CH:CH\cdot C_{5}H_{2}(O\cdot CH_{3}))$. Gelber krystallinischer Niederschlag. F: 226—227° (ELBS, LERCH, $J.\ pr.\ [2]$ 93, 6). Fast unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln.
- [d-Manno- α -heptose]-[4-brom-phenylhydrazon] $C_{13}H_{19}O_6N_2Br=C_6H_4Br\cdot NH\cdot N$: CH·[CH(OH)] $_6\cdot CH_2\cdot OH$. F: 207—208 0 (unkorr.) (La Forge, J. biol. Chem. 28, 522). Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol.
- $\begin{array}{l} [\textbf{d-Mannoketoheptose}]\textbf{-[4-brom-phenylhydrazon]} \ C_{18}H_{19}O_6N_2Br = C_6H_4Br\cdot NH\cdot N: \\ C(\textbf{CH_3}\cdot \textbf{OH})\cdot [\textbf{CH(OH)}]_4\cdot \textbf{CH_3}\cdot \textbf{OH}. \quad \text{Gelbliche Blättchen (aus Alkohol).} \quad \textbf{F: 179° (unkorr.)} \\ (\textbf{La Forge, }\textit{J. biol. Chem. 28, 519).} \quad -- \text{Wird durch Benzaldehyd leicht gespalten.} \end{array}$
- [4-Brom-phenyl]-sedoheptosazon $C_{19}H_{29}O_5N_4Br_2=C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4Br)\cdot [CH(OH)]_4\cdot CH_2\cdot OH.$ Gelbe Nadeln. F: 227—228° (unkorr.; Zers.) (La Forge, Hudson, J. biol. Chem. 30, 66).
- β -Formyl-4-brom-phenylhydraxin $C_7H_7ON_4Br=C_6H_4Br\cdot NH\cdot NH\cdot CHO$ (S. 442). B. Aus 3.6-Diamino-1.2.4.5-tetrazin (Syst. No. 4132) und 4-Brom-phenylhydrazin in wäßrigalkoholischer Essigsäure (Ponzio, Gastaldi, G. 44 I, 267). — Blättehen (aus Wasser). F: 198°.

¹⁾ Über das im Hptw. (S. 442) beschriebene Präparat vgl. Ergw. Bd. I, S. 440 Anm. 1.

- β -Benzoyl-4-brom-phenylhydrazin $C_{12}H_{11}ON_2Br=C_0H_4Br\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_0H_5$ (S. 444). B. Durch Einw. von Schwefelsäure auf das Peroxyd des Benzaldehyd-[4-bromphenylhydrazons] (S. 118) in warmem Alkohol, neben anderen Produkten (Busch, Dietz, B. 47, 3286). — F: 156°.
- β -[2-Nitro-benzoyl]-4-brom-phenylhydrazin $C_{13}H_{10}O_3N_3Br = C_6H_4Br\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot$ C₆H₄·NO₃. B. Aus 4-Brom-phenylhydrazin und 2-Nitro-benzoylchlorid in Ather (Gastaldi, G. 41 II, 322). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 193°. Unlöslich in Chloroform, Benzol und Ligroin, sehr schwer löslich in Alkohol.
- β -[8-Nitro-benzoyl]-4-brom-phenylhydrazin $C_{13}H_{10}O_3N_3Br = C_6H_4Br \cdot NH \cdot NH \cdot CO$ C.H. NO. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (GASTALDI, G. 41 II, 322). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 198°. Unlöslich in Chloroform, Benzol und Ligroin, schwer löslich in Alkohol.
- β -[4-Nitro-benzoyl]-4-brom-phenylhydraxin $C_{18}H_{10}O_3N_3Br = C_6H_4Br \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot$ C₆H₄·NO₂. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (GASTALDI, G. 41 II, 323). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 194°. Unlöslich in Chloroform, Ligroin und Benzol, schwer löslich in Alkohol.
- 9 Brom 9 [(4 brom phenylhydrazono) brommethyl] fluoren $C_{20}H_{12}N_2Br_3=$ methyl]-fluoren (Syst. No. 2103).
- 1-[4-Brom-phenyl]-4- α -naphthyl-semicarbasid $C_{17}H_{14}ON_3Br = C_6H_4Br \cdot NH \cdot NH$ CO·NH·C₁₀H₁. B. Aus 4·Brom-phenylhydrazin und α·Naphthyl-carbamidsäureazid (Ergw. Bd. XI/XII, S. 527) (OLIVERI-MANDALA, G. 44 I, 665). — Krystalle (aus Eisessig). F: 230°. Schwer löslich in heißem Eisessig, fast unlöslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Aceton. — Bei der Einw. von Natriumnitrit in Essigsäure bei 40° entsteht [4-Brom-benzolazo]-ameisensäure-[naphthyl-(1)-amid] (Syst. No. 2092). — Die violette Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Erwärmen kirschrot.
- 4-Brom-phenylhydrazin-eta-dithiocarbonsäure-[2-nitro-benzylester], ω -[4-Bromphenyll-dithiocarbasinsäure-[2-nitro-benzylester] $C_1H_{12}O_2N_3S_2Br = C_6H_4Br\cdot NH\cdot NH\cdot CS_2\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus dem Kaliumsalz der ω -[4-Brom-phenyl]-dithiocarbazinsäure (vgl. Hptw. S. 446) und 2-Nitro-benzylchlorid in Alkohol, neben wenig Dithiokohlensäure-bis-[2-nitro-benzylester]-[4-brom-phenylhydrazon] (s. u.) (Busch, Kraff, J. pr. [2] 84, 301). — Nadeln. F: 156—157°. Löslich in Chloroform, Ather, Benzol und Eisessig, schwer löslich in Alkohol, sehr schwer in Gasolin.
- 4-Brom-phenylhydrazin- β -dithiocarbonsäure-[4-nitro-benzylester], ω -[4-Bromphenyl]-dithiocarbasinsäure-[4-nitro-bensylester] $C_{14}H_{13}O_{2}N_{3}S_{2}Br = C_{6}H_{4}Br\cdot NH\cdot NH\cdot CS_{2}\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Busch, Kraff, J. pr. [2] 84, 301). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 135—136°. Löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Chloroform, leicht löslich in Benzol, schwer in Gasolin.

Dithiokohlensäure-methylester-[4-nitro-benzylester]-[4-brom-phenylhydrason] $C_{15}H_{14}O_2N_3BrS_2=C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:C(S\cdot CH_3)(S\cdot CH_3\cdot C_6H_4\cdot NO_3).$ B. Aus ω -[4-Brom-phenyl]-dithiocarbazinsäure-methylester und 4-Nitro-benzylchlorid (Busch, Kraff, J. pr. [2] 84, 302). Aus ω -[4-Brom-phenyl]-dithiocarbazinsäure-[4-nitro-benzylester] und Methyljodid (B., K.). — Rote monokline Prismen. F: 120—121°. Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Benzol, schwer in Alkohol.

Dithiokohlensäure - bis - [2 - nitro - benzylester] - [4 - brom - phenylhydrason] $C_{91}H_{17}O_4N_4BrS_2 = C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:C(S\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2)_2$. B. In geringer Menge aus den Kaliumsalz der ω -[4-Brom-phenyl]-dithiocarbazinsäure und 2-Nitro-benzylehlorid in Alkohol, Response to the state of th neben 4-Brom-phenylhydrazin- β -dithiocarbonsäure-[2-nitro-benzylester] (s. o.) (Busch, Krapf, $J.\ pr.\ [2]$ 84, 302). — Hellrote Nädelchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 119°.

Dithiokohlensäure-[2-nitro-benzylester]-[4-nitro-benzylester]-[4-brom-phenyl-hydrazon] $C_{21}H_{17}O_4N_4BrS_2 = C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:C(S\cdot CH_2\cdot C_4H_4\cdot NO_2)_2$.

a) Höherschmelzende Form. B. Aus ω -[4-Brom-phenyl]-dithiocarbazinsäure-[2-nitro-benzylester] und 4-Nitro-benzylchlorid (Busch, Krapf, J. pr. [2] 84, 303). — Goldgelbe Nädelchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 113—114°. Leicht löslich in Benzol, löslich in Eisessig und Chloroform, schwer löslich in Alkohol und Äther. — Geht im Schmelzfluß teilweise in die niedrigerschmelzende Form über.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. Aus ω-[4-Brom-phenyl]-dithiocarbazinsäure-[4-nitro-benzylester] und 2-Nitro-benzylchlorid (Busch, Kraff, J. pr. [2] 84, 303). — Orangerote Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 107°. — Geht im Schmelzfluß teilweise in die höherschmelzende Form über.

Dithiokohlensäure - bis - [4 - nitro - benzylester] - [4 - brom - phenylhydrazon] $C_{21}H_{17}O_4N_4BrS_2 = C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:C(S\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2)_2$. B. Aus dem Kaliumsalz der ω -[4-Brom-phenyl]-dithiocarbazinsäure und 4-Nitro-benzylehorid in Alkohol, neben 4-Brom-phenylhydrazin- β -dithiocarbonsäure-[4-nitro-benzylester] (S. 122) (Busch, Krapf, J. pr. [2] 84, 301). — Rote Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 132°. Leicht löslich in Benzol, und Chloroform, schwer in Alkohol, Äther und Eisessig.

Glyoxylsäure-[4-brom-phenylhydrazon] $C_8H_7O_2N_2Br = C_6H_4Br \cdot NH \cdot N : CH \cdot CO_2H$. Existiert in zwei stereosiomeren Formen (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] **92**, 20).

- a) Höherschmelzende Form. B. Entsteht neben der niedrigerschmelzenden Form beim Umsetzen von Dichloressigsäure mit 4-Brom-phenylhydrazin unter allmählichem Zusatz von Kalilauge (B., A., S., J. pr. [2] 92, 4, 20). Hellgelbe Nadeln. Bräunt sich gegen 130° und schmilzt bei 137° unter Zersetzung.
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. Entsteht neben der höherschmelzenden Form beim Umsetzen von Dichloressigsäure mit 4-Brom-phenylhydrazin in überschüssiger Kalilauge (B., A., S., J. pr. [2] 92, 4, 21). Hellgelbe Blättchen (aus Benzol). Schmilzt im vorgewärmtem Bad bei 121° unter Zersetzung. Liefert bei längerem Aufbewahren mit methylalkoholischer Schwefelsäure den Methylester der höherschmelzenden Form.

Glyoxylsäure-methylester-[4-brom-phenylhydrazon] $C_9H_9O_2N_2Br=C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:CH\cdot CO_2\cdot CH_3$. Existiert in zwei stereoisomeren Formen (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 5).

- a) Höherschmelzende Form. B. Aus der höherschmelzenden Form des Glyoxylsäure-[4-brom-phenylhydrazons] und Dimethylsulfat in Sodalösung (B., A., S., J. pr. [2] 92, 29). Aus beiden Formen des Glyoxylsäure-[4-brom-phenylhydrazons] beim Aufbewahren mit methylalkoholischer Schwefelsäure (B., A., S., J. pr. [2] 92, 29). Nadeln (aus Alkohol). F: 191—192°.
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. Aus der niedrigerschmelzenden Form des Glyoxylsäure-[4-brom-phenylhydrazons] und Dimethylsulfat in Sodalösung (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 29). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 102°.
- [(4-Brom-phenylhydrazono)-essigsäure]-benzoesäure-anhydrid $C_{15}H_{11}O_3N_2Br = C_6H_4Br\cdot NH\cdot N: CH\cdot CO\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. Existiert in zwei stereoisomeren Formen (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 21).
- a) Höherschmelzende Form. B. Aus dem höherschmelzenden Glyoxylsäure-[4-bromphenylhydrazon] und Benzoylchlorid in wäßrigem Pyridin (B., A., S., J. pr. [2] 92, 21). Hellgelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 175—176°. Schwer löslich in Benzol, leicht in Alkohol, Äther und Eisessig. Unlöslich in Ammoniak und Sodalösung. Wird durch Alkalilauge sehr leicht verseift.
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. Aus dem niedrigerschmelzenden Glyoxylsäure[4-brom-phenylhydrazon] und Benzoylchlorid in wäßr. Pyridin (B., A., S., J. pr. [2] 92, 21). —
 Hellgelbe Blättchen oder Nädelchen. F: 123°. Ziemlich leicht löslich in Benzol. Unlöslich in Ammoniak und Sodalösung. Wird durch Alkalilauge sehr leicht verseift.

Ketopinsäure - [4 - brom - phenylhydrazon] $_{19}^{H_2C-C(CO_2H)-C; N\cdot NH\cdot C_6H_4Br}$ $C_{16}^{H_{19}}O_2N_2Br$, s. nebenstehende Formel. Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 165—166° (korr.) (Lipp, $_{H_2C-CH}^{L_2C-CH}$ $_{H_2C-CH}^{L_2C-CH}$ $_{H_2C-CH}^{L_2C-CH}$ $_{H_2C-CH}^{L_2C-CH}$

- α.β-Bis-[4-brom-phenylhydrazono]-propionsäureamid, Mesoxalaldehydsäureamid-bis-[4-brom-phenylhydrazon] $C_{15}H_{13}ON_5Br_2=C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4Br)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Oxydation von Asparagin mit dem Natriumsalz des p-Toluolsulfonsäurechloramids in wäßr. Lösung und Behandlung des Reaktionsprodukts mit 4-Bromphenylhydrazin in heißer Essigsäure (Dakin, Biochem. J. 11, 89). Goldgelbe Nadeln (aus Eisessig + Alkohol). F: 274—275° (Zers.). Leicht löslich in Eisessig, schwer in Alkohol und Essigester.
- α-Oxo-β-[4-brom-phenylhydrazono]-buttersäure, α.β-Dioxo-buttersäure-β-[4-brom-phenylhydrazon] $C_{10}H_{9}O_{3}N_{2}Br=C_{6}H_{4}Br\cdot NH\cdot N:C(CH_{3})CO\cdot CO_{2}H.$ B. Durch Fällen einer Lösung von 1-[4-Brom-phenyl]-4.5-dioxo-3-methyl-pyrazolin (Syst. No. 3588) in Natronlauge oder Sodalösung mit konz. Mineralsäuren (Wislicenus, Göz, B. 44, 3494). Gelbe, mikroskopische Prismen (aus verd. Alkohol). F: 153—154° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Essigester und Aceton, schwer in Benzol, Chloroform und Wasser. Beim Kochen mit Acetanhydrid wird 1-[4-Brom-phenyl]-4.5-dioxo-3-methyl-pyrazolin zurückgebildet. Liefert mit Phenylhydrazin in Eisessig eine goldgelbe, bei 211° schmelzende Verbindung. Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelroter Farbe. Silbersalz. Gelb. Unlöslich. Lichtempfindlich.

Methylester $C_{11}H_{11}\cup_3N_3Br=C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:C(CH_3)CO\cdot CO_3\cdot CH_3$. B. Aus dem Silbersalz der Säure (S. 123) und Methyljodid (WISLICENUS, GÖz, B. 44, 3494). — Bräunlichgelbe, mikroskopische Prismen (aus Methanol). F: ca. 165—170°.

 $\label{eq:mesonal} \begin{array}{ll} \textbf{Mesoxals\"{a}ure-1-menthylester-nitril-[4-brom-phenylhydrason]} & \textbf{([4-Brom-bensolaso]-cyanessigs\"{a}ure-1-menthylester)} & C_{19}H_{24}O_2N_3Br = C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:C(CN)\cdot CO_2\cdot C_{10}H_{19} & \textbf{(S. 448)}. \end{array}$

S. 448, Zeile 15 v. o. statt ,,95-100° lies ,,95-105°.

4-Brom-phenylhydrazon des 3-Oxo-pentadien-(1.4)-dicarbonsäure-(1.5)-diäthylesters $C_{17}H_{19}O_4N_2Br=C_8H_4Br\cdot NH\cdot N:C(CH:CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 3-Oxo-pentadien-(1.4)-dicarbonsäure-(1.5)-diäthylester und 4-Brom-phenylhydrazin in Essigsäure (STRAUS, B. 51, 1475). — Rotgelbe Nadeln (aus Methanol). F: 134°.

α.β.γ-Trioxy-δ.ε-bis-[4-brom-phenylhydrazono]-n-capronsäure, 4-Brom-phenylosazon aus d-Glucuronsäure $C_{18}H_{18}O_5N_4Br_3=C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4Br)\cdot [CH(OH)]_3\cdot CO_3H$. B. Das Natriumsalz entsteht aus glucuronsaurem Natrium und 4-Bromphenylhydrazin-hydrochlorid in Gegenwart von Natriumacetat und etwas Essigsäure auf dem Wasserbad (Goldschmiedt, Zerner, M. 33, 1227; vgl. a. G., Z., B. 46, 113; Levene, La Forge, J. biol. Chem. 15, 71). — NaCl₁₈H₁₇O₅N₄Br₂. Gelbe Nädelchen (aus 60°/ajgem Alkohol). Leicht löslich in Pyridin. [α]₀: —259° (in Pyridin + Alkohol) (G., Z., M. 33, 1227). — Ca(Cl₁₈H₁₇O₅N₄Br₂)₂. Hellgelbe, mikroskopische Nadeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt bei raschem Erwärmen bei 215—217° unter Zersetzung. Hygroskopisch. Schwer löslich in Pyridin; die Lösung erstarrt beim Abkühlen gelatinös und wird auch durch Wasser gelatinös gefällt (G., Z.).

α-Nitroso-β-benzal-4-brom-phenylhydrazin, Benzaldehyd-[N-nitroso-4-brom-phenylhydrazon] $C_{13}H_{10}ON_3Br = C_6H_4Br\cdot N(NO)\cdot N:CH\cdot C_6H_5$. B. Aus Benzaldehyd-[4-brom-phenylhydrazon] durch Einw. von Natriumnitrit in wäßrig-alkoholischer Essigsäure bei 10—15° (Busch, Kunder, B. 49, 324). — Gelbe Nadeln. F: 68—69° (Zers.). Sehr leicht löslich in Äther und Benzol, löslich in Alkohol. — Gibt bei längerem Aufbewahren in Benzol eine in roten Nadeln krystallisierende Verbindung $C_{13}H_{10}O_2N_3Br$ [$C_6H_4Br\cdot NH\cdot N:C(NO_2)\cdot C_6H_5$ (?)]. Aus der äther. Lösung scheiden sich nach Zusatz von Petroläther gelbe Krystalle ab, die gegen 85° schmelzen; die Schmelze erstarrt bei weiterem Erhitzen sofort zu einer roten Masse, die bei ca. 120° unter Zersetzung schmilzt. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe. Gibt die Liebermannsche Nitrosoreaktion.

α-Nitroso- β -formyl-4-brom-phenylhydrazin $C_7H_6O_2N_3Br=C_9H_4Br\cdot N(NO)\cdot NH\cdot CHO$ (8. 449). Liefert beim Erwärmen mit $20^9/_0$ iger Natronlauge 4-Brom-1-azido-benzol (Ergw. Bd. V, S. 142) (Ponzio, Canuto, G. 45 II, 30).

α-Nitroso-β-acetyl-4-brom-phenylhydrazin $C_8H_8O_2N_3Br=C_6H_4Br\cdot N(NO)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus N'-Acetyl-N-[4-brom-phenyl]-hydrazin durch Einw. von salpetriger Säure (Ponzto, Canuto, G. 45 II, 30). — Gelbliche Blättchen (aus Äther + Petroläther). F: 108° bis 110° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in kaltem Benzol und Chloroform. — Beim Kochen mit Wasser wird N'-Acetyl-N-[4-brom-phenyl]-hydrazin zurückgebildet. Liefert beim Erwärmen mit 20°/0jer Natronlauge 4-Brom-1-azido-benzol. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit weinroter Farbe.

Benzaldehyd - [2.4 - dibrom - phenylhydrazon] $C_{13}H_{10}N_2Br_2 = C_6H_8Br_2 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Aus Benzaldehyd und 2.4-Dibrom-phenylhydrazin-hydrochlorid bei Gegenwart von Natriumacetat (CIUSA, VECCHIOTTI, G. 46 I, 243). — Nadeln. F: 104°. — Liefert bei der Bromierung in Essigsäure [α -Brom-benzal]-2.4-dibrom-phenylhydrazin (S. 125) (C., V., G. 46 I, 243; vgl. Humphries, Bloom, Evans, Soc. 123, 1767; Chattaway, Walker, Soc. 127, 976).

2-Nitro-benzaldehyd-[2.4-dibrom-phenylhydraxon] $C_{13}H_2O_2N_3Br_2=C_6H_3Br_2\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. Orangerote Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 204—206° (Vecchiotti, G. 43 II, 638; R. A. L. [5] 22 II, 76). — Liefert mit Brom in Eisessig [α -Brom-2-nitro-benzal]-2.4-dibrom-phenylhydrazin (S. 125) (Ciusa, V., G. 46 I, 247).

| 3-Nitro-benzaldehyd-[2.4-dibrom-phenylhydrazon] $C_{13}H_{9}O_{2}N_{3}Br_{2}=C_{6}H_{3}Br_{2}\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}$. Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 207° (VECCHIOTTI, G. 43 II, 639; R. A. L. [5] 22 II, 76). — Die Bromierung verläuft analog wie bei der vorhergehenden Verbindung (CIUSA, V., G. 46 I, 247).

4-Nitro-benzaldehyd-[2.4-dibrom-phenylhydrazon] $C_{12}H_2O_2N_3Br_2 = C_0H_3Br_2 \cdot NH \cdot N: CH \cdot C_0H_4 \cdot NO_2$. Wird in 2 Modifikationen erhalten: Orangerote Nadeln (aus Alkohol), F: 205° ; gelbe Schuppen (aus Alkohol + Wasser), die sich bei 140° , bei längerem Aufbewahren

oder beim Umkrystallisieren aus Essigsäure in die orangerote Form umwandeln (Vecchiotti, G. 43 II, 639; R. A. L. [5] 22 II, 76). — Die Bromierung verläuft analog wie bei der vorhergehenden Verbindung (Ciusa, V., G. 48 I, 245).

[α-Brom-benzal]-2.4-dibrom-phenylhydrazin $C_{18}H_9N_3Br_3=C_6H_3Br_2\cdot NH\cdot N: CBr-C_6H_5$. Zur Konstitution vgl. Humphries, Bloom, Evans, Soc. 123, 1766; Chattaway, Walker, Soc. 127, 976; vgl. a. Vanghelovitch, C. 1927 II, 261; 1928 I, 1951. — B. Beim Bromieren von Benzaldehyd-phenylhydrazon, -[4-brom-phenylhydrazon] oder -[2.4-dibrom-phenylhydrazon] in Eisessig (Ciusa, Vecchiotti, G. 46 I, 243). — Nadeln (aus Alkohol). F: 114—115°; schwer löslich in siedendem Alkohol, löslich in Eisessig, Benzol und Äther (C., Ve.). — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat 4-Brom-benzoesäure und andere Produkte (C., Ve.; vgl. Ch., W.).

[α -Brom-2-nitro-benzal]-2.4-dibrom-phenylhydrazin $C_{13}H_8O_2N_3Br_3=C_6H_3Br_2\cdot NH\cdot N:CBr\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (CIUSA, VECCHIOTTI, G. 46 I, 247). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Explodiert bei 144°. Ziemlich leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln.

[α-Brom-3-nitro-benzal]-2.4-dibrom-phenvlhydrazin $C_{13}H_8O_2N_3Br_3=C_6H_3Br_2\cdot NH\cdot N:CBr\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. β. Analog der vorhergebenden Verbindung (CIUSA, VECCHIOTTI, G. 46 I, 246). — Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 175—176°. Fast unlöslich in Alkohol und Äther. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat-Lösung 3-Nitro-benzoesäure.

[α -Brom-4-nitro-benzal]-2.4-dibrom-phenylhydrazin $C_{13}H_8O_2N_3Br_3=C_6H_3Br_2\cdot NH\cdot N:CBr\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (ČIUSA, VECCHIOTTI, G. 46 I, 245). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 214°. Schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat-Lösung 4-Nitro-benzoesäure,

- 3.5-Dibrom-phenylhydrazin $C_6H_6N_2Br_2=C_6H_3Br_2\cdot NH\cdot NH_2$. B. Durch Reduktion von diazotiertem 3.5-Dibrom-anilin mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure bei 0° (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 588). Tafeln (aus Alkohol). F: 95,5°. Oxydiert sich an der Luft und am Licht lr ngsam. Gibt bei der Oxydation mit Fehllnsscher Lösung oder mit Kaliumchromat in der Hitze 1.3-Dibrom-benzol und Stickstoff. $C_6H_6N_2Br_2+HCl$. Prismen (aus verd. Salzsäure). Zersetzt sich bei ca. 207°.
- 2-Nitro-benzaldehyd-[3.5-dibrom-phenylhydrazon] $C_{13}H_0O_2N_3Br_2 = C_6H_3Br_2 \cdot NH \cdot N: CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus 2-Nitro-benzaldehyd und 3.5-Dibrom-phenylhydrazin in Alkohol + Eisessig (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 591). Scharlachrote Prismen (aus Eisessig). F: 224° (Zers.). Schwer löslich in siedendem Eisessig.
- 3-Nitro-bensaldehyd-[3.5-dibrom-phenylhydrazon] $C_{13}H_2O_2N_3Br_2 = C_6H_3Br_2\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 591). Orangefarbene Prismen (aus Eisessig). F: 233°. Sehr schwer löslich in siedendem Eisessig.
- 4-Nitro-benzaldehyd-[3.5-dibrom-phenylhydrazon] $C_{13}H_9O_2N_3Br_9=C_6H_3Br_9$ ·NH·N:CH·C $_6H_4$ ·NO $_2$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 591). Existiert in zwei Modifikationen. Orangefarbene Prismen (zus Eisessig), die sich in rote Tafeln vom Schmelzpunkt 242° umwandeln. Schwer löslich in siedendem Eisessig mit orangegelber Farbe.

Zimtaldehyd - [3.5 - dibrom - phenylhydrazon] $C_{15}H_{12}N_2Br_2 = C_6H_3Br_2 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 592). — Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 150°. Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol.

Salicylaldehyd-[3.5-dibrom-phenylhydrazon] $C_{13}H_{10}ON_3Br_2 = C_6H_3Br_2 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 592). — Gelbliche Tafeln (aus Eisessig). F: 141,5°. Sehr leicht löslich in Alkohol.

Anisaldehyd-[3.5-dibrom-phenylhydrason] $C_{14}H_{12}ON_2Br_2 = C_6H_3Br_2 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 592). — Prismen (aus Alkohol). F: 130°. Sehr leicht löslich in siedendem Alkohol.

 β -Acetyl-3.5-dibrom-phenylhydrazin $C_8H_8ON_2Br_2=C_6H_3Br_2\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. Prismen (aus Alkohol). F: 198,5° (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 589). Sehr leicht löslich in Alkohol.

 β -Benzoyl-3.5-dibrom-phenylhydrazin $C_{13}H_{10}ON_2Br_2=C_0H_3Br_2\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_0H_5$. Tafeln (aus Alkohol). F: 206° (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 589). Leicht löslich in Alkohol.

- β -[2-Nitro-bensoyl]-3.5-dibrom-phenylhydrasin $C_{13}H_9C_3N_3Br_3=C_6H_3Br_5\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NO_4$. Gelbliche Tafeln (aus Alkohol). F: 204° (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 589). Ziemlich leicht löslich in siedendem Eisessig und Alkohol.
- $\beta\text{-[8-Nitro-bensoyl]-8.5-dibrom-phenylhydrasin}$ $C_{13}H_{9}O_{3}N_{3}Br_{2}=C_{6}H_{3}Br_{4}\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}.$ Blaßgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 235\$\delta\$ (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 589). Schwer löslich in siedendem Alkohol.
- β -[4-Nitro-bensoyl]-3.5-dibrom-phenylhydrazin $C_{13}H_{\nu}O_3N_3Br_2=C_6H_3Br_2\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. Hellgelbe Prismen (aus Eisessig). F: 200° (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 590). Schwer löslich in Alkohol.
- Brenstraubensäure-[3.5-dibrom-phenylhydrazon] $C_9H_8O_2N_2Br_2=C_6H_3Br_9\cdot NH\cdot N:C(CH_9)\cdot CO_2H$. Prismen (aus Alkohol). F: 192° (Zers.) (Chattaway, Ellington, Soc. 109, 592). Sehr leicht löslich in Alkohol.
- 2.4.6-Tribrom-phenylhydrazin $C_6H_5N_2Br_3=C_8H_2Br_3\cdot NH\cdot NH_2$ (S. 451). B. Zur Bildung aus 2.4.6-Tribrom-anilin nach Neufeld (A. 248, 96) vgl. Chattaway, Vonderwahl, Soc. 107, 1507. Nadeln (aus Petroläther). F: 146°. Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol, löslich in siedendem Eisessig und Toluol. Oxydiert sich an der Luft zu 1.3.5-Tribrom-benzol.
- Benzaldehyd-[2.4.6-tribrom-phenylhydrazon] $C_{13}H_{\bullet}N_{2}Br_{3}=C_{6}H_{2}Br_{3}\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_{6}H_{5}$. Nadeln (aus Alkohol). F: 96° (Ciusa, Vecchiotti, G. 46 I, 244).
- **2-Nitro-benzaldehyd-[2.4.6-tribrom-phenylhydrazon]** $C_{18}H_8O_2N_3Br_3=C_6H_2Br_3\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2.$ Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 173° (Ciusa, Vecchiotti, G. 46 I, 247). Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln.
- 3-Nitro-benzaldehyd-[2.4.6-tribrom-phenylhydrazon] $C_{13}H_8O_3N_8Br_3=C_6H_2Br_3\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 172—173° (CIUSA, VECCHIOTTI, G. 46 I, 247). Schwer löslich in meisten Lösungsmitteln.
- **4-Nitro-benzaldehyd-[2.4.6-tribrom-phenylhydrazon**] $C_{13}H_8O_2N_3Br_3 = C_6H_2Br_3$. NH·N:CH·C₆H₄·NO₂. Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 202° (CIUSA, VECCHIOTTI, G. 46 I, 245).
- Salicylaldehyd-[2.4.6-tribrom-phenylhydrazon] $C_{13}H_4ON_2Br_3 = C_6H_2Br_3\cdot NH\cdot N$: $CH\cdot C_6H_4\cdot CH$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 100° (Adams, Am. Soc. 41, 267). Löslich in siedenden Alkalien unter Zersetzung.
- 2 Oxy 4 methoxy acetophenon [2.4.6 tribrom phenylhydrazon] , Päonol-[2.4.6 tribrom phenylhydrazon] $C_{15}H_{13}O_2N_2Br_3 = C_6H_2Br_3\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CH_4$. Nadeln (aus Alkohol). F: 162° (Adams, $Am.\ Soc.\ 41$, 260). Unlöslich in siedenden Alkalien.
- 3(oder 5 oder 6) Brom 2 oxy 4 methoxy acetophenon [2.4.6 tribromphenylhydrazon] $C_{15}H_{12}O_2N_2Br_4 = C_6H_2Br_3\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H_2Br(OH)\cdot O\cdot CH_3$. Nadeln (aus Essigsäure). F: 169—1716 (Adams, Am. Soc. 41, 261). Unlöslich in siedenden Alkalien.
- β-Benzoyl-2.4.6-tribrom-phenylhydrazin $C_{18}H_9ON_2Br_3 = C_6H_2Br_3 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_6$. Aus Benzoyl-[2.4.6-tribrom-phenyl]-diimid (Syst. No. 2092) durch Reduktion mit Phenylhydrazin in Åther oder durch Behandeln mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Ponzio, Macciotta, G. 44 I, 276). Gelbe Nadeln (aus starkem Alkohol). F: 172°. Sehr schwer löslich in Alkohol und Äther, löslich in Ligroin, Benzol, Aceton und Chloroform, unlöslich in Wasser. Löslich in alkoh. Kalilauge mit rotbrauner Farbe; fällt beim Verdünnen mit Wasser unverändert wieder aus.
 - d) Jod-Derivate des Phenylhydrazins.
- **2-Jod-phenylhydrazin** $C_6H_7N_2I=C_6H_4I\cdot NH\cdot NH_2$ (S. 453). Geschwindigkeit der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure bei 100°: Franzen, J. pr. [2] 97, 79.
- Acetophenon-[2-jod-phenylhydrazon] $C_{14}H_{13}N_4I = C_4H_4I\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H_5$. B. Aus 2-Jod-phenylhydrazin-hydrochlorid und Acetophenon bei Gegenwart von Natriumacetat in verdünntem heißem Alkohol (Busch, Kunder, B. 49, 332). Prismen (aus Alkohol + Äther). F: 87°. Leicht löslich in Benzol, Äther und Chloroform, ziemlich leicht in siedendem Alkohol und Eisessig. Gibt in Eisessig mit überschüssigem Natriumnitrit ein in gelben Nadeln krystallisierendes Mitrosamin, das sich gegen 72° bräunt und bei 75° unter Zersetzung schmilzt.
- Glyoxylsäure [2 jod phenylhydrazon] $C_8H_7O_2N_2I = C_8H_4I \cdot NH \cdot N : CH \cdot CO_2H$ (S. 453). B. Zur Bildung aus 2-Jod-phenylhydrazin und Dichloressigsäure vgl. a. Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 4, 21.

- **3-Jod-phenylhydrazin** $C_6H_7N_2I=C_6H_4I\cdot NH\cdot NH_2$. Geschwindigkeit der Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure bei 100°: Franzen, *J. pr.* [2] **97**, 79.
- **4-Jod-phenylhydrazin** $C_6H_7N_2I=C_6H_4I\cdot NH\cdot NH_2$ (S. 453). Geschwindigkeit der Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure bei 100°: Franzen, J. pr. [2] **97**, 80.
- **2-Nitro-benzaldehyd-[4-jod-phenylhydrazon]** $C_{13}H_{10}O_2N_3I = C_6H_4I\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. Tiefgranatrote Prismen (aus Alkohol). F: 196° (Zers.) (Chattaway, Constable, Soc. 105, 127). Schwer löslich in Alkohol.
- **8-Nitro-benzaldehyd-[4-jod-phenylhydrazon]** $C_{13}H_{10}O_2N_3I = C_6H_4I\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. Scharlachrote Prismen (aus Alkohol). F: 148° (Zers.) (Chattaway, Constable, Soc. 105, 128). Schwer löslich in Alkohol mit tieforangeroter Farbe.
- **4-Nitro-benzaldehyd-[4-jod-phenylhydrazon]** $C_{13}H_{10}O_2N_3I = C_6H_4I\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. Granatrote Prismen (aus Alkohol). F: 158° (Zers.) (Chattaway, Constable, Soc. 105, 128).
- Zimtaldehyd-[4-jod-phenylhydrazon] $C_{15}H_{13}N_2I = C_6H_4I\cdot NH\cdot N: CH\cdot CH: CH\cdot C_6H_5$. Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 140° (Zers.) (Chattaway, Constable, Soc. 105, 128).
- Glyoxylsäure [4 jod phenylhydrazon] $C_8H_7O_2N_2I = C_8H_4I \cdot NH \cdot N : CH \cdot CO_2H$. Existiert in zwei stereoisomeren Formen (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 22).
- a) Höherschmelzende Form. B. Entsteht neben der niedrigerschmelzenden Form beim Umsetzen von Dichloressigsäure mit 4-Jod-phenylhydrazin unter allmählichem Zusatz von Kalilauge (B., A., S., J. pr. [2] 92, 4, 22). Orangegelbe Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 155° (Zers.). Leicht löslich in Aceton, ziemlich leicht in heißem Alkohol, ziemlich schwer in Äther, sehr schwer in Benzol.
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. o. bei der höherschmelzenden Form. Gelbe Nädelchen (aus Benzol). F: ca. 135° (Zers.) (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 4, 22). Löslich in siedendem Benzol und Äther, leicht löslich in heißem Alkohol.
 - e) Nitroderivate des Phenylhydrazins.
- **2-Nitro-phenylhydrazin** $C_6H_7O_2N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH_2$ (S. 454). Darst. Zur Darstellung nach Bischler (B. **22**, 2801) vgl. Ciusa, G. **50** I, 201 Anm.
- N.N'-Bis-[2-nitro-phenyl]-hydrazin, 2.2'-Dinitro-hydrazobenzol $C_{12}H_{10}O_4N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus 2.2'-Dinitro-azobenzol durch Reduktion mit farblosem Ammoniumsulfid in siedendem verdünntem Alkohol (Green, Rowe, Soc. 101, 2449). Acetonhaltige Krystalle (aus Aceton). Gibt beim Trocknen Aceton ab und geht dabei in ein gelbbraunes Krystallpulver über, das bei 188° schmilzt. Die Lösung in Aceton wird durch alkoh. Kalilauge vorübergehend violettblau gefärbt.
- Benzaldehyd-[2-nitro-phenylhydrazon] $C_{13}H_{11}O_2N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5$ (S. 455). B. Durch Erhitzen von Phenylglyoxylsäure-[2-nitro-phenylhydrazon] über den Schmelzpunkt (Gastaldi, G. 42 I, 616). F: 187 $^{\circ}$ (G.). Absorptionsspektrum des Hydrazons und des Natriumsalzes in Aceton: Ciusa, R. A. L. [5] 28 II, 369; G. 50 I, 197.
- $\begin{array}{lll} \textbf{2.6-Dichlor-benzaldehyd-[2-nitro-phenylhydrazon]} & C_{13}H_9O_9N_3Cl_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_3Cl_2. & \text{Rote Nadeln. } F\colon 154^0 \text{ (Reich, } Bl. \text{ [4] 21, 223). } & \text{Schwer löslich in Alkohol.} \end{array}$
- 2.6-Dinitro-benzaldehyd-[2-nitro-phenylhydrazon] $C_{13}H_9O_6N_5 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N: CH \cdot C_8H_3(NO_9)_2$. B. Durch Erwärmen einer wäßrig-alkoholischen Lösung von 2.6-Dinitrobenzaldehyd mit einer Eisesig-Lösung von 2-Nitro-phenylhydrazin (Reich, Gaigaillan, B. 46, 2383). Braunrote Krystalle (aus Alkohol). F: 220—221°. Sehr leicht löslich in Pyridin, ziemlich leicht in Benzol, Chloroform und Eisessig, sehr schwer in Alkohol, Äther und Ligroin. Liefert bei der Einw. von Kalilauge in Pyridin 1-[2-Nitro-phenyl]-4-nitro-indazol (Syst. No. 3473).
- α-Naphthaldehyd-[2-nitro-phenylhydrazon] $C_{17}H_{13}O_2N_3 = O_2N \cdot C_eH_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_{10}H_7$. B. Aus α-Naphthaldehyd in Alkohol + Chloroform und 2-Nitro-phenylhydrazin in Essigsäure (Kohler, Patch, Am. Soc. 38, 1211). Rote Nadeln. F: 179—180°.
- Benzophenon-[2-nitro-phenylhydrazon] $C_{19}H_{15}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_5)_2$ (S. 455). B. Aus Benzophenon-[N-nitroso-phenylhydrazon] in Äther beim Überleiten von Chlorwasserstoff oder bei der Einw. von alkoh. Salzsäure, neben Benzophenon-[4-nitro-phenylhydrazon] (Busch, Kunder, B. 49, 326). Aus Benzophenon-phenylhydrazon in wasserfreiem Äther durch Einw. von Stickstofftetroxyd, neben Benzophenon-[4-nitro-phenylhydrazon] und Benzophenon-[2.4-dinitro-phenylhydrazon] (B. K.). Rote Nadeln oder Prismen (aus Aceton). F: 165°. Schwer löslich in alkoh. Kalilauge mit bräunlichroter Farbe.

- α Oxo β [2 nitro phenylhydrasono] α phenyl äthan, ω [2-Nitro-phenylhydrasono] acetophenon, Phenylglyoxal- ω -[2-nitro-phenylhydrason] $C_{14}H_{11}O_{2}N_{3}=O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot N:CH\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$ (S. 456). B. Aus β -Oxo- α -[2-nitro-phenylhydrasono]- β -phenyl-propionsāure durch Erhitzen im Vakuum auf 200—210° (Crusa, G. 50 I, 205; vgl. Bamberger, Calman, B. 18, 2565).
- 2-Oxy-4-methoxy-acetophenon-[2-nitro-phenylhydrazon], Päonol [2-nitro-phenylhydrazon] $C_{16}H_{15}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$. Tiefrote Prismen (aus Eisessig). F: 2170 (Torrey, Adams, B. 48, 3228). Unlöslich in Natronlauge.
- 3 (oder 5 oder 6)-Brom-2-oxy-4-methoxy-acetophenon-[2-nitro-phenylhydrazon] $C_{15}H_{14}O_4N_3Br = O_3N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H_4Br(OH)\cdot O\cdot CH_3.$ Rote Nadeln. F: 253° bis 254° (Torrey, Adams, B. 43, 3228). Unlöslich in Natronlauge.
- β -Benzoyl-2-nitro-phenylhydrazin $C_{13}H_{11}O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$ (S. 458). B. Aus [α -Amino-benzal]-2-nitro-phenylhydrazin durch Kochen mit $10^0/_0$ iger Schwefelsäure (Ponzio, G. 40 I, 434).
- β -[α-Imino-bensyl]-2-nitro-phenylhydrazin bezw. [α-Amino-bensal]-2-nitro-phenylhydrazin $C_{13}H_{12}O_2N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot C_6H_5$ bezw. $O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(NH_2)\cdot C_6H_5$. B. Aus [α-Nitro-benzal]-2-nitro-phenylhydrazin und Ammoniak in Alkohol bei 0^o (Ponzio, G. 40 I, 314). Braune Prismen (aus Benzol). F: 178°. Leicht löslich in warmem Benzol, ziemlich schwer in Chloroform, schwer in Alkohol und Äther, fast unlöslich in Ligroin und Wasser. Liefert beim Kochen mit $10^o/_o$ iger Schwefelsäure β -Benzoyl-2-nitro-phenylhydrazin (P., G. 40 I, 434). Beim Erhitzen mit Acetanhydrid erhält man 1-[2-Nitro-phenyl]-5-methyl-3-phenyl-1.2.4-triazol (P., G. 40 I, 316). $C_{13}H_{12}O_2N_4+HCl$. Gelbliche Blättchen. F: 258° (Zers.) (P., G. 40 I, 315). Löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser, unlöslich in Äther.
- [α-Nitro-benzal]-2-nitro-phenylhydrazin, "Phenylnitroformaldehyd-[2-nitro-phenylhydrazon]" ([2-Nitro-benzolazo]-phenylnitromethan) $C_{12}H_{10}O_4N_4=O_2N\cdot C_4H_4\cdot NH\cdot N:C(NO_2)\cdot C_6H_5$. B. Aus dem Natriumsalz des Phenylisonitromethans (Ergw. Bd. V, S. 161) und 2-Nitro-benzoldiazoniumsalz (Ponzuo, G. 40 I, 313; P., Macciotta, G. 44 II, 69). Orangerote Nadeln (aus Alkohol + Chloroform). Zersetzt sich je nach der Art des Erhitzens zwischen 138° und 147° (P.). Leicht löslich in Chloroform, ziemlich schwer in Benzol, sehr schwer in Alkohol, unlöslich in Ligroin (P.). Liefert bei der Einw. von Ammoniak in Alkohol [α-Amino-benzal]-2-nitro-phenylhydrazin (P.). Gibt mit Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol 2-[2-Amino-phenyl]-5-phenyl-tetrazol (P., M.). Liefert beim Kochen mit Kaliumcyanid in verd. Alkohol Phenylglyoxylsäurenitril-[2-nitro-phenylhydrazon] (P., G. 41 I, 789).

Acetessigsäureäthylester - [2 - nitro - phenylhydrazon] $C_{12}H_{15}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Zur Konstitution vgl. MICHAELIS, A. 378, 319. — B. Durch Erhitzen von 2-Nitro-phenylhydrazin und Acetessigsäureäthylester auf dem Wasserbad (MICHAELIS, BEHN, B. 33, 2599). — Orangerote Nadeln (aus Essigsäure). F: 51° (M., B.). Leioht löslich in Äther; unlöslich in Alkalilauge (M.). — Liefert beim Erhitzen mit Phosphoroxychlorid 1-[2-Nitro-phenyl]-5-chlor-3-methyl-pyrazol (M., B.).

Phenylglyoxylsäure-[2-nitro-phenylhydrazon] $C_{14}H_{11}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N$: $C(CO_2H) \cdot C_6H_5$. B. Durch Verseifen von Phenylglyoxylsäurenitril·[2-nitro-phenylhydrazon] mit siedender alkoholischer Kalilauge (Gastaldi, G. 42 I, 615). — Gelbliche Krystalle (aus Benzol). F: 180—181° (Zers.). Leicht löslich in Äther und Aceton, schwer in warmem Alkohol, sehr schwer in 'Ligroin. — Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in Benzaldehyd-[2-nitro-phenylhydrazon] über. Löslich in Alkalien mit roter Farbe. — $KC_{14}H_{10}O_4N_3 + 2H_2O$. Rote Blätter. Sehr leicht löslich in Alkohol und Aceton, unlöslich in Ligroin und Äther. Zersetzt sich in Lösung in der Wärme. — $AgC_{14}H_{10}O_4N_3$. Rotes Krystallpulver (aus Alkohol).

Phenylglyoxylsäurenitril - [2 - nitro - phenylhydrazon], Benzoylcyanid-[2-nitro-phenylhydrazon] ([2-Nitro-benzolazo]-benzylcyanid) $C_{14}H_{10}O_{2}N_{4} = O_{4}N \cdot C_{6}H_{4} \cdot NH \cdot N$: $C(CN) \cdot C_{6}H_{5}$ (S. 459). B. Aus [α -Nitro-benzal]-2-nitro-phenylhydrazin durch Kochen mit Kaliumcyanid in verd. Alkohol (Ponzio, G. 41 I, 789). — Wird durch Kochen mit alkoh. Halilauge zu Phenylglyoxylsäure-[2-nitro-phenylhydrazon] verseift (Gastaldi, G. 42 I, 615).

2-Nitro-phenylhydrazon der festen Cinnamoylameisensäure $C_{16}H_{18}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_2H)\cdot CH:CH\cdot C_6H_5$. B. Aus der festen Cinnamoylameisensäure und 2-Nitro-phenylhydrazin (CIUSA, G. 50 I, 201). — Goldgelbe Tafeln. F: 194—197° (Zers.). — $NaC_{16}H_{12}O_4N_3$. Braune Nadeln. Löslich in Aceton mit rotbrauner Farbe, die auf Zusatz von Alkali dunkel wird.

 β -Oxo-α-[2-nitro-phenylhydrazono]- β -phenyl-propionsaure ([2-Nitro-benzolazo]-benzoylessigsaure) $C_{15}H_{11}O_5N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_2H)\cdot CO\cdot C_6H_5$ (8. 460). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 180° (Zers.) (Ciusa, G. 50 I, 205). — Liefert beim Erhitzen im Vakuum auf 200—210° Phenylglyoxal-ω-[2-nitro-phenylhydrazon]. Gibt mit Alkalien eine dunkelrote Färbung. — $KO_{15}H_{10}O_5N_3$. Gelbe Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). Die wäßr. Lösung färbt sich beim Erwärmen umkehrbar dunkelrot. — $K_2C_{15}H_9O_5N_3$. Blaues Pulver (aus Alkohol) + Aceton) oder bronzefarbene Tafeln. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Aceton.

Äthylester $C_{17}H_{15}O_5N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. s. bei β -Oxo- α -[2-nitro-phenylhydrazono]- β -phenyl-propionsäure, Hptw. S. 460. — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 150° (CIUSA, G. 50 I, 204).

2-Nitro-benzol-sulfonsäure-(1)-[2-nitro-phenylhydrazid] $C_{12}H_{10}O_6N_4S = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ (S. 460). B. Durch Einw. von 2-Nitro-phenylhydrazin auf 2-Nitro-benzol-sulfonsäure-(1)-chlorid in Alkohol auf dem Wasserbad (Claasz, B. 44, 1417). — Braune Tafeln (aus Alkohol). F: 153—155° (Zers.). Sehr leicht löslich in Aceton, löslich in heißem Chloroform, schwer löslich in Wasser, Äther und Benzol. — Gibt bei der Oxydation mit Bleidioxyd in siedendem Aceton N'-[2-Nitro-benzolsulfonyl]-N-[2-nitro-phenyl]-diimid. — Löslich in Alkalien und Ammoniak mit blutroter Farbe.

3-Nitro-phenylhydrazin $C_6H_7O_2N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH_2$ (S. 460). B. Zur Bildung aus diazotiertem 3-Nitro-anilin vgl. van der Haar, C. 1917 I, 952. — Orangegelbe Nadeln (aus Benzol + Petroläther).

Benzaldehyd-[3-nitro-phenylhydrazon] $C_{13}H_{11}O_2N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5$ (vgl. S. 461). Absorptionsspektrum des Hydrazons und des Natriumsalzes in Aceton: CIUSA, R. A. L. [5] 28 II, 370; G. 50 I, 198. — Über die Einw. von Sauerstoff auf die Lösung in Benzol vgl. Busch, Dietz, B. 47, 3288.

Benzophenon-[3-nitro-phenylhydrazon] $C_{19}H_{16}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_5)_2$ (S. 462). Braungelbe Nadeln (aus Aceton). F: 138,5° (Busch, Kunder, B. 49, 327). Leicht löslich in Aceton und siedendem Benzol, ziemlich leicht in Äther, löslich in Alkohol. Löslich in alkoh. Kalilauge mit gelber Farbe (B., K.); die Lösung in Aceton wird auf Zusatz von alkoh. Kalilauge grün (Ciusa, G. 50 I, 198).

- α-Oxo-β-[3-nitro-phenylhydrazono]-α-phenyl-äthan, ω-[3-Nitro-phenylhydrazono]-acetophenon, Phenylglyoxal-ω-[3-nitro-phenylhydrazon] $C_{14}H_{11}O_{3}N_{3}=O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot N:CH\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$ (S. 462). B. Aus β-Oxo-α-[3-nitro-phenylhydrazono]-β-phenyl-propionsäure durch Erhitzen im Vakuum auf 200—210° (Ciusa, G. 50 I, 206). Gibt mit alkoh. Kalilauge eine dunkelrote Färbung.
- 2-Oxy-4-methoxy-acetophenon-[3-nitro-phenylhydrazon], Päonol-[3-nitro-phenylhydrazon] $C_{15}H_{15}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$. Rote Tafeln (aus Eisessig). F: 1970 (Torrey, Adams, B. 43, 3228). Unlöslich in Natronlauge.

3(oder 5 oder 6) - Brom-2-oxy-4-methoxy-acetophenon-[3-nitro-phenylhydrazon] $C_{15}H_{14}O_4N_3Br = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N \cdot C(CH_3) \cdot C_6H_2Br(OH) \cdot O \cdot CH_3$. Braunrote Tafeln. F: 208° (Torrey, Adams, B. 43, 3228). Unlöslich in Natronlauge.

- [l-Arabinose]-[3-nitro-phenylhydrazon] $C_{11}H_{15}O_6N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot \{CH\cdot (OH)\}_3\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 464). F: 184° (VAN DER HAAR, C. 1917 I, 952).
- [1 Rhamnose] [3 nitro phenylhydrazon] $C_{12}H_{17}O_6N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot [CH(OH)]_4 \cdot CH_3$ (vgl. S. 464). F: 159—160° (van der Haar, C. 1917 I, 952).

[α-Nitro-benzal]-3-nitro-phenylhydrazin, "Phenylnitroformaldehyd-[3-nitro-phenylhydrazon]" ([3-Nitro-benzolazo]-phenylnitromethan) $C_{13}H_{10}O_4N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(NO_2)\cdot C_6H_5$. B. Aus dem Natriumsalz des Phenylisonitromethans (Ergw. Bd. V. S. 161) und 3-Nitro-benzol-diazoniumsulfat-(1) bei Gegenwart von Natriumacetat in verd. Alkohol unter Kühlung (Ponzio, G. 41 I, 790). — Ziegelrote Prismen (aus Alkohol + Chloroform). F: 132° (Zers.). Löslich in Chloroform, sehr schwer löslich in kaltem, schwer in warmem Alkohol, fast unlöslich in Äther und Ligroin. — Liefert beim Kochen mit Kaliumcyanid in verd. Alkohol Phenylglyoxylsäurenitril-[3-nitro-phenylhydrazon].

 $\alpha\text{-[8-Nitro-phenylhydrazono]-buttersäure,}$ Äthylglyoxylsäure-[3-nitro-phenylhydrazon] $C_{10}H_{11}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(C_2H_5)\cdot CO_2H.$ B. Aus $\alpha\text{-Oxo-buttersäure und}$

3-Nitro-phenylhydrazin in Essigsäure (Neuberg, *Bio. Z.* 67, 126). — Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 189—190° (bei schnellem Erhitzen).

Phenylglyoxylsäurenitril - [3 - nitro - phenylhydrazon], Benzoylcyanid - [3 - nitro-phenylhydrazon], ([3-Nitro-benzolazo]-benzylcyanid) $C_{14}H_{10}O_2N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N$: $C(CN)\cdot C_6H_5$. B. Aus [α -Nitro-benzal]-3-nitro-phenylhydrazin durch Kochen mit Kaliumcyanid in verd. Alkohol (Ponzio, G. 411, 790). — Gelbe Prismen (aus Benzol). F: 197—198°. Ziemlich schwer löslich in Benzol, sehr schwer in Alkohol, fast unlöslich in Äther, unlöslich in Ligroin. Löslich in währig-alkoholischen Alkalien mit gelber Farbe.

3-Nitro-phenylhydrazon der festen Cinnamoylameisensäure $C_{16}H_{13}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_2H)\cdot CH:CH\cdot C_6H_5$. B. Aus der festen Cinnamoylameisensäure und 3-Nitrophenylhydrazin (Ciusa, G. 50 I, 202). — Gelbrote Nadeln. F: 186°. — Na $C_{16}H_{18}O_4N_3$. Scharlachrote Nadeln. Schwer löslich in Aceton mit orangegelber Farbe, die auf Zusatz von Alkali in Rotbraun umschlägt.

 β -Oxo-α-[3-nitro-phenylhydrazono]- β -phenyl-propionsäure ([3-Nitro-benzol-azo]-benzoylessigsäure) $C_{15}H_{11}O_5N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_2H)\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Durch Einw. von 3-Nitro-benzol-diazoniumsalz auf Benzoylessigsäureäthylester in alkal. Lösung und nachfolgende Verseifung des entstandene Esters (CIUSA, G. 50 I, 206). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 197°. — Liefert beim Erhitzen im Vakuum auf 200—210° Phenylglyoxal-ω-[3-nitro-phenylhydrazon]. — $KC_{15}H_{10}O_5N_3$. Gelbliche Spieße (aus Wasser). Die wäßr. Lösung färbt sich beim Erwärmen mit Alkali rot.

Äthylester $C_{17}H_{15}O_5N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. s. bei der vorhergehenden Verbindung. — Orangegelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 104° (CIUSA, G. 50 I, 206). Gibt mit alkoh. Kalilauge eine rote Färbung.

4-Nitro-phenylhydrazin C₆H₇O₂N₃ = O₂N·C₆H₄·NH·NH₂ (S. 468). Elektrische Leitfähigkeit in wäßrig-alkoholischer Natronlauge: Hägglund, J. Chim. phys. 10, 236; C. 1911 II, 825. — 4-Nitro-phenylhydrazin liefert mit Milchsäure in wäßr. Lösung Milchsäure-[4-nitro-phenylhydrazid], α-[4-Nitro-phenylhydrazin] - propionsäure, Brenztraubensäure-[4-nitro-phenylhydrazon] und Methylglyoxal-bis-[4-nitro-phenylhydrazon] (Dakin, Dudley, J. biol. Chem. 15, 130; Da., Biochem. J. 10, 316); Reaktion mit anderen Oxysäuren: Da. Bei der Umsetzung des Hydrochlorids mit Formaldehyd in geringem Überschuß bei Zimmertemperatur erhält man Formaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon], mit viel überschüssigem Formaldehyd in der Wärme eine Verbindung C₁₄H₁₁O₄N₅ (s. u.) (ZERNER, M. 34, 957; vgl. Bamberger, B. 32, 1807). Reaktion mit Acetylchlormalonsäurediäthylester s. bei diesem, Frgw. Bd. III/IV, S. 279. — Verwendung zur Bestimmung von Aldehyden: Feinberg, Am. 49, 105.

Verbindung $C_{14}H_{11}O_4N_5$. B. Aus 4-Nitro-phenylhydrazin-hydrochlorid und einem großen Überschuß Formaldehyd-Lösung bei ca. 65° (Zerner, M. 34, 958). — Gelbe Krystalle (aus Benzol). F: ca. 222—225°. — Gibt mit Kalilauge keine Färbung. Beim Kochen mit verd. Schwefelsäure entweicht eine geringe Menge Formaldehyd.

- N-Methyl-N-[4(?)-nitro-phenyl]-hydrazin $C_7H_9O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot NH_2$. B. Aus Anthrachinon-mono-[methyl-4(?)-nitro-phenylhydrazon] beim Kochen mit konz. Salzsäure und wenig Alkohol (Charrier, G. 45 I, 515). Gelbe prismatische Nadeln (aus Alkohol). F: 142°. Reduziert Fehlingsche Lösung und ammoniakalische Silberlösung in der Kälte.
- 4-Nitroso-4'-nitro-hydrazobenzol bezw. Benzochinon (1.4) oxim [4-nitro-phenylhydrazon] bezw. 4'-Nitro-4-hydroxylamino-azobenzol $C_{12}H_{10}O_3N_4=O_3N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO$ bezw. $O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C_6H_4:N\cdot OH$ bezw. $O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot OH$ s. Syst. No. 2188.

N.N'-Bis-[4-nitro-phenyl]-hydrazin, 4.4'-Dinitro-hydrazobenzol $C_{13}H_{10}O_4N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 468). B. Aus 4.4'-Dinitro-azoxybenzol durch Einw. von Ammoniumhydrosulfid in wäßr. Aceton (With, Kopetschni, B. 45, 1138) oder einem Wasser-Alkohol-Aceton-Gemisch (Green, Bearder, Soc. 99, 1967). — Gelbliche acetonhaltige Tafeln (aus Aceton). Gibt beim Erwärmen das Krystallaceton ab und wird dabei tiefgelb (W., K.; G., B.). Zum Schmelz- bezw. Zersetzungspunkt vgl. W., K.; G., B. — Liefert beim Erhitzen in Alkohol auf 170° im Rohr 4.4'-Dinitro-azobenzol, 4.4'-Bis-[4-nitro-benzolazo]-azobenzol, 4-Nitro-anilin und 4'-Nitro-4-amino-azobenzol (W., K., B. 45, 1146). Liefert bei der Einw. von Jod in alkal. Lösung 4.4'-Dinitro-azobenzol (G., B.). Bei der Reduktion mit Titantrichlorid in Eisessig erhält man p-Phenylendiamin (G., B.). Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure 4.4'-Dinitro-azobenzol und 4-Nitro-anilin (W., K., B. 45, 1149). Beim Erhitzen mit wäßrig-alkoholischer Salzsäure erhält man 4.4'-Dinitro-azobenzol und 4'-Nitro-4-hydroxylamino-azobenzol (Syst. No. 2188) (W., K., B. 45, 1150). Bei der Einw. von 3^0 /ajger Natronlauge bei 25° entstehen 4.4'-Dinitro-azobenzolenzol

und 4'-Nitro-4-hydroxylamino-azobenzol (G., B.); bei 100° erhält man an Stelle der letztgenannten Verbindung 4.4'-Bis-[4-nitro-benzolazo]-azobenzol (G., B.). Erhitzt man 4.4'-Dinitro-hydrazobenzol mit Natriumsulfid in verd. Alkohol, so erhält man 4.4'-Diamino-azobenzol und 4.4'-Bis-[4-amino-benzolazo]-azobenzol(W., K., B. 45, 1152). Bei der Einw. von Dimethylsulfat und Kalilauge in Aceton in der Wärme erhält man 4'-Nitro-4-[O.N-dimethyl-hydroxyl-amino]-azobenzol, 4'-Nitro-4-methylamino-azobenzol, 4.4'-Dinitro-azobenzol und N.N'-Dimethyl-N.N'-bis-[4-nitro-phenyl]-hydrazin (W., K., B. 45, 1140).

N.N'-Dimethyl-N.N'-bis-[4-nitro-phenyl]-hydrazin, 4.4'-Dinitro-N.N'-dimethyl-hydrazobenzol $C_{14}H_{14}O_4N_4=O_5N\cdot C_5H_4\cdot N(CH_3)\cdot N(CH_3)\cdot C_5H_4\cdot NO_2$. B. Aus 4.4'-Dinitro-hydrazobenzol durch Einw. von Dimethylsulfat und Kalilauge in warmem Aceton, neben anderen Produkten (WITT, KOPETSCHNI, B. 45, 1140, 1145). — Citronengelbe Krystalle (aus Eisessig oder Essigsäureanhydrid). F: 177°. Schwer löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig, unlöslich in Ather. — Gibt beim Kochen mit Natriumhydrosulfid in verd. Alkohol N-Methyl-4-nitro-anilin. Liefert bei der Einw. von 60—70°/0iger Schwefelsäure Formaldehyd, 4.4'-Dinitro-azobenzol und N-Methyl-4-nitro-anilin.

N.N.N'-Triphenyl-N'-[4-nitro-phenyl]-hydrazin $C_{24}H_{19}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(C_6H_5) \cdot N(C_6H_6)_2$. B. Aus Tetraphenylhydrazin durch Erhitzen mit Isoamylnitrit (Wieland, Roseeu, A. 392, 189). — Orangerote Tafeln (aus Benzol). F: 145°. — Gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure in Alkohol Diphenylamin und 4-Amino-diphenylamin. Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure erhält man Diphenylamin, 4-Nitro-diphenylamin(?) und N-Phenyl-N'-[4-nitro-phenyl]-benzidin. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe.

 $N.N'-Diphenyl-N.N'-bis-[4-nitro-phenyl]-hydrazin <math display="inline">C_{24}H_{18}O_4N_4=O_2N\cdot C_4H_4\cdot N(C_6H_5)\cdot N(C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot NO_2\cdot B.$ Aus Tetraphenylhydrazin durch Einw. von Stickstoffdioxyd in Benzol unter Eiskühlung (Wieland, Roseeu, A. 392, 190). — Rote, acetonhaltige Tafeln (aus Aceton), die beim Aufbewahren zu einem orangegelben Pulver verwittern. F: 168° bis 169°. Sehr leicht löslich in Chloroform, ziemlich leicht in Benzol und Aceton, löslich in Äther, schwer löslich in Alkohol und Gasolin. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig in Methanol 4-Amino-diphenylamin. Gibt mit konz. Schwefelsäure N.N'-Bis-[4-nitro-phenyl]-benzidin sowie in geringer Menge 4-Nitro-diphenylamin und eine orangerote Verbindung vom Schmelzpunkt 211°. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett.

Formaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_7H_7O_2N_3=O_2N\cdot C_8H_4\cdot NH\cdot N:CH_2$ (S. 468). B. Zur Bildung vgl. Zerner, M. 34, 958. — Rötliche Nadeln (aus Benzol). F: 181°. — Gibt mit Kalilauge eine rotviolette Färbung.

Propionaldehyd - [4 - nitro - phenylhydrazon] $C_9H_{11}O_2N_3 = O_2N \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_9H_5$ (S. 469). Gelbe Nadeln (aus $50^9/_0$ igem Alkohol). Löslich in Benzol und Äther, sehr schwer löslich in Wasser (HARRIES, C. 1916 II, 992).

Aceton-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_9H_{11}O_2N_3=O_3N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_9)_8$ (S. 469). F: 149°; thermische Analyse des Gemisches mit Diäthylketon-[4-nitro-phenylhydrazon]: Padoa, Foresti, R. A. L. [5] 23 II, 90.

 $\begin{array}{ll} \mbox{Methyläthylketon - [4-nitro-phenylhydrazon]} & C_{10}\mbox{H}_{13}\mbox{O}_{2}\mbox{N}_{3} = O_{2}\mbox{N}\cdot C_{6}\mbox{H}_{4}\cdot \mbox{NH}\cdot \mbox{N}: \\ C(C\mbox{H}_{3})\cdot C_{2}\mbox{H}_{5} & (S.~469). & F:~124-124,5^{o}~(\mbox{Raper},~Biochem.~J.~8,~325). \end{array}$

 $\begin{array}{ll} \textbf{Methylpropylketon-[4-nitro-phenylhydrazon]} & C_{11}H_{15}O_2N_3 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N: \\ C(CH_3)\cdot CH_2\cdot C_2H_5 \ (S.\ 469). & Goldgelbe\ Nadeln\ (aus\ Alkohol). & F:\ 117^0\ (Dakin,\ Am.\ 44,\ 46). \end{array}$

Diäthylketon-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{11}H_{15}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(C_2H_5)_2$ (S. 469). F: 139°; thermische Analyse des Gemisches mit Aceton-[4-nitro-phenylhydrazon]: Padoa, Foresti, R. A. L. [5] 23 II, 90.

Isovaleraldehyd - [4 - nitro - phenylhydrazon] $C_{11}H_{16}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$ (S. 469). Gelbe Tafeln. F: 101° (HARRIES, C. 1916 II, 992). Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Aceton, schwer in Wasser.

Äthyl-[γ -chlor-propyl]-keton-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{12}H_{16}O_2N_3Cl=O_3N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2Cl$. Ziegelrote Krystalle (aus Alkohol). F: 106—107° (Wohlgemuth, C. r. 159, 81; A. ch. [9] 2, 414).

Önanthol-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{13}H_{19}O_2N_3 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot [CH_2]_5\cdot CH_3$. Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 73° (Noorduyn, R. 38, 348). Leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser.

 $\label{eq:methyl-n-hexpl-keton-[4-nitro-phenylhydrazon]} \begin{array}{l} C_{14}H_{41}O_2N_3 = O_2N\cdot C_8H_4\cdot NH\cdot N:\\ C(CH_3)\cdot [CH_2]_5\cdot CH_3. \end{array} \\ \begin{array}{l} C(CH_2)\cdot [CH_2]_5\cdot CH_3. \end{array}$

Methyl-isohexyl-keton-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{14}H_{21}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot [CH_2]_3 \cdot CH(CH_3)_2$. Sehr zersetzliche gelbe Krystalle. F: 83° (WINDAUS, RESAU, B. 46, 1248).

 $\label{eq:methyl-n-nonyl-keton-[4-nitro-phenylhydrazon]} \begin{array}{l} C_{17}H_{27}O_2N_3 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N: \\ C(CH_3)\cdot [CH_2]_8\cdot CH_3. \quad Gelbe\ Nadeln\ (aus\ Alkohol). \quad F:\ 90-91^0\ (Dakin,\ Am.\ 44,\ 47). \end{array}$

Di-n-hexyl-keton-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{19}H_{31}O_{2}N_{3} = O_{2}N \cdot C_{6}H_{4} \cdot NH \cdot N$: $C(CH_{2} \cdot CH_{3})_{4} \cdot CH_{3})_{2}$. Braunrote Nadeln (aus Alkohol). F: 97° (Pickard, Kenyon, Soc. 101, 629).

Di-n-octyl-keton-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{23}H_{39}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N: C(CH_2 \cdot [CH_2]_6 \cdot CH_3)_2$. Gelbe Blättchen (aus Petroläther). F: 54° (Pickard, Kenyon, Soc. 101, 629).

Crotonaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{10}H_{11}O_2N_3=O_2N\cdot C_8H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH:CH\cdot CH_3$. Bräunliche, bläulichglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 184—185° (Wegscheider, Spath, M. 31, 1027). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Alkohol, Ather und Chloroform.

Hexen - (2) - al - (1) - [4 - nitro - phenylhydrazon], ,, α , β -Hexylenaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon]" $C_{12}H_{15}O_2N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH:CH\cdot CH_2\cdot C_2H_5$. Rotbraune Blättchen (aus Alkohol). F: 137° (Curtius, Franzen, A. 390, 99).

Isopropylidenaceton-[4-nitro-phenylhydrazon], Mesityloxyd-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{12}H_{16}O_2N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CH:C(CH_3)_2$. Orangefarbene Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 207° (Harries, Türk, A. 374, 343).

- 2-Methyl-hepten-(1 und 2)-on-(6)-[4-nitro-phenylhydrazon], 4-Nitro-phenylhydrazon] des gewöhnlichen Methylheptenons $C_{14}H_{10}O_2N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot [CH_2]_3\cdot C_3H_5$. Hellgelbe Nadeln oder Blättchen (aus verd. Alkohol oder Ligroin + Essignester). F: 103,5—104° (Neuberg, Lewite, Bio. Z. 91, 266). Leicht löslich außer in Petrolather.
- 4 Nitro phenylhydrazon des 1.1.2.5 Tetramethyl 2 acetyl cyclopentans $C_{17}H_{25}O_2N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_5H_5(CH_3)_4$. Grünlichgelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 134° (Rupe, Kloppenburg, Helv. 2, 371).
- 4-Nitro-phenylhydrazon des 1.1.2.5-Tetramethyl-2-propionyl-cyclopentans $C_{18}H_{27}O_2N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(C_2H_5)\cdot C_5H_6(CH_3)_4$. Gelbgrüne Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 201° (Rupe, Kloppenburg, Helv. 2, 375). Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.
- 1-Methyl-2-äthyl-cyclopenten-(1)-on-(5)-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{14}H_{17}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C_5H_4(CH_3) \cdot C_2H_5$. Rote Nadeln. F: 204° (Blaise, C. r. 158, 710).
- 4-Nitro-phenylhydrazon des 1.1.3-Trimethyl-2-formyl-cyclohexens-(2) (β -Cyclocitrals) $C_{16}H_{21}O_2N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_6(CH_3)_3$. Orangefarbene Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 125° (Neuberg, Kerb, Bio.~Z.~92, 123).
- 1 Methyl 1 dichlormethyl 2 isopropyl cyclohexen (5) on (4) [4 nitrophenylhydrazon] $C_{17}H_{21}O_2N_3Cl_2 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C_6H_5(CH_3)(CHCl_2)\cdot CH(CH_3)_2$. Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 185° (v. Auwers, B. 49, 2407). Mäßig löslich.
- 1 Methyl 1 dichlormethyl cyclohexadien (2.5) on (4) [4 nitro phenylhydrazon] $C_{14}H_{13}O_2N_3Cl_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C_6H_4(CH_3)\cdot CHCl_2$ (S. 470). F: 196° (bei mäßig schnellem Erhitzen) (v. Auwers, B. 49, 2410).

Benzaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon] C₁₃H₁₁O₂N₃ = O₂N·C₆H₄·NH·N;CH·C₆H₅ (S. 470). Existiert in einer gelben, einer roten und einer orangefarbenen Modifikation; letztere ist wahrscheinlich als ein Gemisch der gelben und roten Modifikationen aufzufassen (CIUSA, VECCHIOTTI, R. A. L. [5] 20 I, 804; G. 42 I, 529). Beim Umkrystallisieren des Rohprodukts aus siedendem Alkohol erhält man die orangefarbene Form, die beim Fällen aus warmem Alkohol durch Wasser die gelbe, beim Fällen aus kaltem Alkohol durch Wasser oder beim Krystallisieren aus Formamid die rote Form liefert (C., V.). Die rote Form wird beim Erhitzen auf 140° oder beim Aufbewahren unter verschiedenen Flüssigkeiten gelb (C., V.). Die gelbe Modifikation schmilzt bei 195°, die orangefarbene bei 195—196° (C., V.). Absorptionsspektrum in Alkohol und alkoh. Natronlauge: Hewitt, Johnson, Pope, Soc. 105, 366. Absorptionsspektrum des Hydrazons, des Natriumsalzes und Kaliumsalzes in Aceton: CIUSA, G. 50 I, 195; R. A. L. [5] 28 II, 366; C., RASTELLI, G. 52 II, 124. — Über die Einw von Sauerstoff auf die Lösung in Benzol vgl. Busch, Dietz, B. 47, 3288. Liefert bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄ in wäßrig-alkoholischem Ammoniak Benzaldehyd-[4-amino-phenylhydrazon] und geringe Mengen Benzaldehyd-[4-benzalamino-phenylhydrazon] (FRANZEN, v. Fürst, B. 46, 3969). — KC₁₃H₁₀O₂N₃. Dunkelviolette Nadeln. Löslich in Methanol, Alkohol und Aceton, unlöslich in Benzol und Petroläther (CIUSA, G. 50 I, 200). Wird an

- feuchter Luft schnell farblos. Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{13}H_{11}O_2N_3+C_6H_2O_6N_3$. Rote Nadeln. F: 164—165° (C., V., R. A. L. [5] 20 II, 382; G. 42 I, 563). Verbindung mit Pikrylchlorid $C_{13}H_{11}O_2N_3+2C_6H_2O_6N_3Cl$. Rote Nadeln. F: 132° (C., V., R. A. L. [5] 20 II, 373; G. 42 I, 559). Verbindung mit 4-Nitro-anilin $C_{13}H_{11}O_2N_3+C_6H_6O_2N_2$. Orangegelbe Masse. F: 167° (C., V., R. A. L. [5] 20 I, 804 Anm.; G. 42 I, 529 Anm.).
- 2-Nitro-benzaldenyd-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{13}H_{10}O_4N_4 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N$: $CH\cdot C_6H_4\cdot NO_3$ (S. 470). Existiert in einer orangeroten und einer orangegelben Modifikation (CIUSA, VECCHIOTTI, R. A. L. [5] 20 I, 805; G. 42 I, 531). Die orangerote Form geht beim Umkrystallisieren aus Alkohol in die orangegelbe Modifikation über, die beim Umkrystallisieren aus Eisessig wieder die orangerote Form liefert (C., V.). Die orangegelbe Form wird beim Erhitzen auf ca. 190° rot; beide Formen schmelzen bei 250—251° (C., V.). Nach Bamberger, Fodor (B. 43, 3335 Anm.) schmilzt die orangegelbe Form bei 257,5—258,5°. Löst sich in wäßrig-alkoholischer Natronlauge mit permanganatroter Farbe (B., F.).
- 3-Nitro-benzaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{13}H_{10}O_4N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N$: $CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 470). Existiert in einer orangeroten und einer gelben Modifikation; die orangerote Form geht beim Umkrystallisieren aus verd. Alkohol in die gelbe Modifikation über, die beim Umkrystallisieren aus Eisessig wieder die orangerote Form liefert (CIUSA, VECCHIOTTI, R. A. L. [5] 20 I, 806; G. 42 I, 531). Die gelbe Form färbt sich beim Erhitzen auf 130° orangerot bis rot und wird beim Abkühlen wieder gelb. Die orangerote Form schmilzt bei 250—251°, die gelbe bei 248°.
- 4-Nitro-benzaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{13}H_{10}O_4N_4 = O_2N\cdot C_0H_4\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 470). Existiert in einer ziegelroten und einer orangegelben Modifikation; die ziegelrote Form erhält man beim Umkrystallisieren aus Eisessig, die orangegelbe beim Umkrystallisieren aus verd. Alkohol (CIUSA, VECCHIOTTI, R. A. L. [5] 20 I, 806; G. 42 I, 532). Die ziegelrote Form wird beim Erhitzen dunkler, die orangegelbe Form ändert beim Erhitzen die Farbe nicht. Die ziegelrote Modifikation schmilzt bei 247°, die orangegelbe bei 245°.
- 2.6-Dinitro-benzaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{13}H_3O_6N_5=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_3(NO_2)_2$. Rotbraune Krystalle (aus Aceton). F: 207—208° (Zers.) (Reich, Gaillian, B. 46, 2382). Leicht löslich in Nitrobenzol, ziemlich leicht in Aceton, schwer in Alkohol, Benzol, Chloroform und Eisessig. Liefert bei der Einw. von wäßrig-alkoholischer Kalilauge 1-[4-Nitro-phenyl]-4-nitro-indazol (Syst. No. 3473).
- Acetophenon [4 nitro phenylhydrazon] $C_{14}H_{13}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot C_6H_5$ (S. 471). B. Beim Aufbewahren einer Lösung von Acetophenon-[N-nitroso-phenylhydrazon] in Benzol (Busch, Kunder, B. 49, 331). Orangegelbe Nadeln. F: 184° (Vecchiotti, G. 43 II, 643; R. A. L. [5] 22 II, 76). Absorptionsspektrum in Alkohol und alkoh. Natronlauge: Hewitt, Johnson, Pope, Soc. 105, 366.
- β Phenyl propionaldehyd [4 nitro phenylhydrazon], Hydrozimtaldehyd [4-nitro-phenylhydrazon] $C_{15}H_{15}O_2N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot C_6H_5.$ Gelbe Nadeln (aus Ligroin + Benzol oder aus verd. Alkohol). F: 122—123° (Róna, Bio. Z. 67, 141).
- $\delta\text{-Phenyl-n-valeraldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon]}$ $C_1\cdot H_{19}O_2N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_6.$ Hellgelbes Pulver (aus verd. Alkohol). F: 82—84° (v. Braun, Kruber, B. 45, 400).
- Äthvl-p-tolyl-acetaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{17}H_{19}O_{2}N_{3}=O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH(C_{2}H_{6})\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{3}$. Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 104° (Blaise, Piccard, A. ch. [8] 25, 275). Schwer löslich in Alkohol.
- n-Hexyl-phenyl-keton-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{10}H_{23}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N$: $C(C_6H_6) \cdot [CH_2]_5 \cdot CH_3$. Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 127—128° (Colacicchi, R. A. L. [5] 19 II, 604).
- ζ -Phenyl-önanthol-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{16}H_{23}O_2N_3 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N: CH\cdot [CH_2]_6\cdot C_6H_6$. Bräunliches Pulver (aus verd. Alkohol). F: 68—70° (v. Braun, Kruber, B. 45, 401).
- Zimtaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{1b}H_{18}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH : CH \cdot C_6H_5$ (S. 471). Existiert in einer dunkelroten und einer orangegelben Modifikation; die dunkelrote Form erhält man durch Umkrystallisieren aus Eisessig oder Formamid, die orangegelbe durch Fällen einer Lösung in Alkohol oder Eisessig mit Wasser (Vecchiotti, G. 43 II, 640; R. A. L. [5] 22 II, 76). Die dunkelrote Form wird beim Erhitzen heller und nimmt beim Abkühlen wieder die ursprüngliche Farbe an. Die dunkelrote Modifikation schmilzt bei 194°, die orangegelbe bei 193°.

Hydrindon-(1)-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{15}H_{12}O_2N_3 = 0_3N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C - CH_2$ Orangefarbenes Krystallpulver (aus Eisessig). Braunrote Blättchen (aus Xylol). F: 2346

his 2256 (tr. Armenya Armenya R. 59 406). Schwar Belich in den meisten Eisenste

Orangefarbenes Krystallpulver (aus Elsessig). Braunrote Blattchen (aus Xylol). F: 234° bis 235° (v. Auwers, Auffenberg, B. 52, 106). Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln.

dl - 2 - Methyl - hydrindon - (1) - [4 - nitro - phenylhydrazon] $C_{16}H_{15}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C \longrightarrow CH \cdot CH_3$ Braunrote Krystalle (aus Eisessig). F: 167—168° (v. Auwers, Auffenberg, B. 52, 107).

 α - Äthyliden - propiophenon - [4 -nitro - phenylhydrazon] $C_{17}H_{17}O_2N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(C_6H_5)\cdot C(CH_3):CH\cdot CH_3.$ Rotgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 136° (Blaise, Herman, A. ch. [8] 23, 530).

ω-Isopropyliden-acetophenon-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{17}H_{17}O_2N_3 = O_4N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_5) \cdot CH : C(CH_3)_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: 132° (Blaise, Herman, A.ch. [8] 28, 531). Leicht löslich in heißem Alkohol.

4-Nitro-phenylhydrazon des 1-Methyl-1-benzoyl-cyclopropans $C_{17}H_{17}O_9N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(C_6H_5)\cdot C_3H_4\cdot CH_8$. Orangefarbene Blättchen. F: 112° (Haller, Benoist, C. r. 154, 1569). Löslich in Alkohol.

Über ein bei 175° schmelzendes 4-Nitro-phenylhydrazon, dem gleichfalls die Konstitution eines 4-Nitro-phenylhydrazons des 1-Methyl-1-benzoyl-cyclopropans zukommen soll, s. Blaise, Herman, A. ch. [8] 23, 529; vgl. dagegen Haller, Benoist.

4-Nitro-phenylhydrazon des 1-Methyl-2-benzoyl-cyclopropans $C_{17}H_{17}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_6) \cdot C_5H_4 \cdot CH_3$. Ziegelrote Prismen (aus Alkohol). F: 1090 (Wohlgemuth, A. ch. [9] 3, 147). Löslich in Chloroform, leicht löslich in der Hitze, schwer in der Kälte in Alkohol und Benzol, sehr schwer löslich in Methanol und Aceton in der Kälte.

Äthyl-[α -isopropyliden-benzyl]-keton-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{19}H_{21}O_{2}N_{3}=O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot N:C(C_{2}H_{5})\cdot C(C_{6}H_{5}):C(CH_{8})_{2}.$ Rotgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 129° (Blaise, Herman, A. ch. [8] 23, 542).

1-Brom - 2-jod - inden - (1) - on - (3) - [4 - nitro - phenylhydrazon] $C_{15}H_0O_2N_3BrI = O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C$ CI Compared Rotbraune Nadeln (aus Aceton). F: 212—214° (Simonis, Kirschten, B. 45, 576).

Benzophenon-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{19}H_{16}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_6)_2$ (S. 471). B. Aus Benzophenon-[N-nitroso-phenylhydrazon] beim Aufbewahren in Benzol, eisessighaltigem oder salzsäurehaltigem Äther (Busch, Kunder, B. 49, 325, 326). Aus Benzophenon-phenylhydrazon durch Einw. von Stickstofftetroxyd in Äther (B., K.). Aus dem Kaliumsalz des Diphenylisonitromethans durch Einw. von Benzoldiazoniumchlorid in verdünnter wäßriger Lösung in Gegenwart von Natriumacetat unter Kühlung (Ponzio, G. 42 I, 526). — Sehr schwer löslich in Petroläther (B., K.).

Fluorenon-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{19}H_{18}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C \cdot C_9H_4$. B. 3 Fluorenon oder 9.9-Dichlor-fluoren und 4-Nitro-phenylhydrazin in Allert V. C.

Aus Fluorenon oder 9.9-Dichlor-fluoren und 4-Nitro-phenylhydrazin in Alkohol (J. Schmidt, Wagner, B. 43, 1801). Das Kaliumsalz des 9-Isonitro-fluorens liefert mit Benzoldiazonium-chlorid in Gegenwart von Natriumacetat in wäßr. Lösung ein amorphes Produkt, das sich beim Aufbewahren allmählich, schneller in wasserhaltiger ätherischer Lösung zu Fluorenon-[4-nitro-phenylhydrazon] umlagert (Ponzio, G. 42 II, 56). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 269° (Sch., W.), 269° (Zers.) (P.).

2.7 - Dibrom - fluorenon - [4 - nitro - phenylhydrazon] $C_{19}H_{11}O_{2}N_{3}Br_{3} = O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot N:C C_{6}H_{3}Br$. Dunkelgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 274° (J. SCHMIDT, WAGNER, A. 387, 156 Anm.).

2.3.7 - Trinitro - fluorenon - [4 - nitro - phenylhydrazon] $C_{10}H_{10}O_8N_6=O_8N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C C_6H_2(NO_2)_2$. Zersetzt sich, bisweilen explosionsartig, zwischen 170° und 185° (J. Schmidt, Retzlaff, Haid, A. 390, 233). Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol.

8 - Phenyl - hydrindon - (1) - [4 - nitro - phenylhydrazon] $C_{21}H_{17}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C - CH_2$

C₆H₄—CH·C₆H₅. Ziegelrote Krystalle (aus Eisessig). F: 220—221° (v. Auwers, Auffenberg, B. 52, 111). Schwer löslich.

2 - Phenyl - hydrindon - (1) - [4 - nitro - phenylhydrazon] $C_{21}H_{17}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C - CH \cdot C_6H_5$

C₆H₄—CH₂ Existiert in 2 Modifikationen: rotes Krystallpulver (aus Eisessig) oder gelbe Blättchen (aus wäßr. Aceton). Beide Formen schmelzen bei 174° (v. Auwers, Auffenberg, B. 52, 109).

Dibenzalaceton-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{23}H_{19}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CH : CH \cdot C_6H_5)_2$. Gelbrote Blätter (aus Benzol). F: 173° (STRAUS, B. 51, 1469). — Geht beim Kochen mit Eisessig in 1-[4-Nitro-phenyl]-5-phenyl-3-styryl-pyrazolin über.

Benzal-cinnamal-aceton-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{25}H_{21}O_2N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CH : CH \cdot C_6H_5) \cdot CH : CH \cdot CH : CH \cdot C_6H_5$. Weinrote Nadeln (aus Eisessig). F: 185° (Ciusa, Bennardi, G. 41 I, 151). Sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln.

Glyoxal-bis-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{14}H_{12}O_4N_6=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 472). B. Aus Glyoxal und 4-Nitro-phenylhydrazin in Essigsäure (Dakin, Dudley, J. biol. Chem. 15, 137; Curtius, J. pr. [2] 95, 225). — F: 302° (Zers.) (D., D.), 308° (C.).

Methylglyoxal-bis-[4-nitro-phenylhydrazon], Methylglyoxal-[4-nitro-phenylosason] $C_{15}H_{14}O_4N_6=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2)\cdot CH_3$ (S. 472). B. Aus $\alpha.\alpha$ -Dichlor-aceton und 4-Nitro-phenylhydrazin in warmer verdünnter Schwefelsäure (Dakin, Biochem. J. 11, 92). Aus Methylglyoxal und 4-Nitro-phenylhydrazin in verd. Essigsäure (Dakin, Dudley, J. biol. Chem. 15, 132). — Löslich in Nitrobenzol und Pyridin (Da., Du.). — Liefert beim Erwärmen mit wäßrig-alkoholischer Natronlauge eine dunkelblaue Färbung, die über Rot und Violett in Braunrot übergeht (Da., Du.).

Diacetyl-mono-[N-methyl-4-nitro-phenylhydrazon] $C_{11}H_{13}O_3N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)\cdot N:C(CH_3)\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Diacetyl-mono-methylphenylhydrazon durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig + Essigsäureanhydrid bei höchstens 30° (Diels, Dürst, B. 47, 286). — Dichroitische (orange und blau) Nadeln (aus Benzol) bezw. goldgelbes Pulver. F: 157—158°. Leicht löslich in Chloroform, Eisessig und Aceton, schwer in Methanol, Alkohol und Äther, unlöslich in Petroläther. — Liefert bei der Einw. von Aluminiumamalgam in siedendem wasserhaltigem Äther N-Methyl-p-phenylendiamin. Beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure unterhalb 35° erhält man 1-Methyl-5-nitro-2-acetyl-indol.

Glutardialdehyd-bis-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{17}H_{18}O_4N_6 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N$: $CH \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. Krystalle (aus Toluol). F: 160—161° (?) (Harries, B. 43, 1194).

Isopropylglyoxal-bis-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{17}H_{18}O_4N_6=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N$: $CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2)\cdot CH(CH_3)_2$. Scharlachrote Prismen (aus Nitrobenzol + Toluol). F: 295° (Zers.) (Dakin, Dudley, Soc. 105, 2458).

Isobutylglyoxal-bis-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{18}H_{20}O_4N_6=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2)\cdot CH_2\cdot CH(CH_5)_2$ (S. 472). Scharlachrote Nadeln (aus Nitrobenzol + Toluol). F: 288—290° (Zers.) (Dakin, Dudley, J. biol. Chem. 18, 39).

sek.-Butyl-glyoxal-bis-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{18}H_{20}O_4N_6=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2)\cdot CH(CH_3)\cdot C_4H_6.$ Scharlachrote Prismen (aus Nitrobenzol + Toluol). F: 275—276° (Zers.) (Dakin, Dudley, Soc. 105, 2460).

Bis-[4-nitro-phenylhydrason] des $\alpha.\gamma$ -Discetyl-propans, Heptandion-(2.6)-bis-[4-nitro-phenylhydrason] $C_{19}H_{29}O_4N_6=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot CH_2\cdot C(CH_3):N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_3$. Goldgelbe Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 182—183° (Harries, B. 47, 789).

8.8-Dimethyl-hexandial-(1.6)-bis-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{20}H_{24}O_4N_6 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH_2 \cdot C(CH_3)_2 \cdot CH_2 \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. Zinnoberrote Krystalle (aus Alkohol). F: 198—199° (v. Auwers, Lange, A. 409, 167).

Mono-4-nitro-phenylhydrason des 1.1.4-Trimethyl-cyclohexen-(3)-dions-(2.5) bezw. 1.1.4-Trimethyl-cyclohexadien-(2.4)-ol-(3)-ons-(6) $C_{18}H_{17}O_3N_3 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C_6H_3O(CH_2)_3.$

a) Höherschmelzende Form. B. Man erhält die höherschmelzende und die niedrigerschmelzende Form aus 1.1.4-Trimethyl-cyclohexen-(3)-dion-(2.5) durch Einw. von 4-Nitrophenylhydrazin in verd. Salzsäure; Trennung der beiden Formen durch Umkrystallisieren aus Eisessig, aus dem sich die höherschmelzende Form zuerst ausscheidet; beim Verdünnen der Mutterlauge mit Wasser fällt die niedrigerschmelzende Form aus (Bamberger, Blangey, A. 384, 302). — Braune bis orangerote Nadeln mit bläulichem Metallschimmer (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 306—308°. Leicht löslich in heißem Pyridin, sonst schwer löslich. Löslich in heißer Alkalilauge mit schwach violettroter Farbe, die beim Abkühlen verschwindet; auf Zusatz von Alkohol entsteht eine stark violettrote Lösung. Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelorangeroter Farbe.

- b) Niedrigerschmelzende Form. B. s. S. 135 bei der höherschmelzenden Form. Orangegelbe bis orangebraune Blättchen oder Nadeln (aus Toluol). F: 244,5—245,5° (Ba., BL.). Leichter löslich als die höherschmelzende Form. Löslich in warmer verdünnter Natronlauge mit tiefviolettroter Farbe, die beim Abkühlen fuchsinrot wird; auf Zusatz von Alkohol wird die Lösung intensiv rotviolett. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blutroter Farbe; auf Zusatz von Wasser entsteht ein gelber Niederschlag.
 - [d Campher] chinon oxim (2) [4 nitro phenylhydrazon] (3) $C_{16}H_{20}O_3N_4 =$
- C:N·OH

 C₈H₁₄ C:N·NH·C₈H₄·NO₂

 B. Aus [d-Campher]-chinon-[4-nitro-phenylhydrazon]-(3)
 nitrimin-(2) durch Erhitzen mit Hydroxylaminacetat in verd. Alkohol (Forster, Trotter,

 Total Local Methods Total Region in heißem WEINTROUBE, Soc. 99, 1987). — Braune Nadeln (aus Alkohol). F:186°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Chloroform und Essigester, schwer in siedendem Benzol, unlöslich in Petroläther. -Löslich in konz. Schwefelsäure mit kirschroter, in alkoh. Ammoniak mit carminroter Farbe.
- [d Campher] chinon [4 nitro phenylhydrazon] (3) semicarbazon (2) $C_{17}H_{22}O_3N_6 = C_8H_{14}$ C:N·NH·Co·NH₂
 C:N·NH·C₆H₄·NO₂
 hydrazon]-(3)-nitrimin-(2) durch Erhitzen mit Semicarbazidacetat in verd. Alkohol (Forster, No. 2004) (2004) Coldrelle (Total Representation of the control of the contr

TROTTER, WEINTROUBE, Soc. 99, 1987). — Goldgelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 250° (Zers.). Leicht löslich in Aceton, schwerer in Chloroform, schwer in Benzol, unlöslich in Petroläther. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit kirschroter, in alkoh. Ammoniak mit braunroter Farbe.

- [d Campher] chinon [4 nitro phenylhydrazon] (3) nitrimin-(2) $C_{16}H_{10}O_4N_5 =$ C:N₂O₂

 C₈H₁₄ C:N·NH·C₆H₄·NO₂

 nitrimins (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 81) durch Einw. von 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid in wäßriger neutraler Lösung (Forster, Trotter, Weintroube, Soc. 99, 1986). — Gelbe Prismen mit 0,5 C₆H₆ (aus Benzol). Schmilzt benzolhaltig bei 96⁶, benzolfrei bei 178⁶. Leicht löslich in Aceton und heißem Benzol, unlöslich in Petroläther. — Liefert beim Erhitzen mit Hydroxylaminacetat in verd. Alkohol [d-Campher]-chinon-oxim-(2)-[4-nitro-phenylhydrazon]-(3); reagiert analog mit Semicarbazidacetat.
- α Oxo β [4 nitro phenylhydrazono] α phenyl α α hydrazono]-acetophenon, Phenylglyoxal- ω -[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{14}H_{11}O_{3}N_{3}=O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot N:CH\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$ (S. 473). B. Aus β -Oxo- α -[4-nitro-phenylhydrazono]- β -phenyl-propionsäure (S. 143) durch Erhitzen im Vakuum auf 200—210° (Ciusa, G. 50 I, 204). — Dunkelgelbe Schuppen (aus Alkohol oder Xylol). F: 200°. — Gibt mit alkoh. Kalilauge eine rotviolette Färbung.

 $\begin{array}{lll} Phenylglyoxal-bis-[4-nitro-phenylhydrazon]\,, & Phenylglyoxal-[4-nitro-phenylosazon] & C_{20}H_{16}O_4N_6 &= O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(C_6H_5):N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2. & B. & Durch & Erwärmen von Benzoylearbinol mit salzsaurem 4-Nitro-phenylhydrazin in Wasser (STRAUS,$ A. 393, 282 Anm.). Aus Phenylglyoxal und 4-Nitro-phenylhydrazin in Essigsäure (Dakin, DUDLEY, J. biol. Chem. 15, 138). — Rote Blättchen (aus Pyridin), rote Nadeln (aus Nitrobenzol + Toluol oder Chinolin). F: 310—311° (Zers.) (St.), 302—304° (Da., Du.). Gibt mit alkoh. Kalilauge eine zuerst rote, dann hellbraune Lösung (DA., Dv.).

Methylphenylglyoxal-bis-[4-nitro-phenylhydrazon], Methylphenylglyoxal-[4-nitro-phenylosazon] $C_{21}H_{18}O_4N_6 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(C_6H_5)\cdot C(CH_3):N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus α -Brom-propiophenon oder α -Oxy-propiophenon und überschüssigem 4-Nitro-phenylhydrazin-hydrochlorid in siedendem Alkohol (v. Auwers, B. 50, 1178, 1181). — F: 264° (v. Au., B. 50, 1178; Priv.-Mitt.).

Benzylglyoxal-bis-[4-nitro-phenylhydrazon], Benzylglyoxal-[4-nitro-phenylosazon] $C_{21}H_{18}O_4N_6=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. Scharlachrote Nadeln (aus Nitrobenzol + Toluol). F: 275—278° (Dakin, Dudley, J. biol. Chem. 18, 43). Löslich in warmer wäßrig-alkoholischer Natronlauge mit blauer Farbe.

 β -Phenäthyl-glyoxal-bis-[4-nitro-phenylhydrazon], β -Phenäthyl-glyoxal-[4-nitro-phenylosazon] $C_{22}H_{20}O_4N_6=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2)\cdot CH_2\cdot C(H_2\cdot C_6H_5.$ Scharlachrote Nadeln (aus Nitrobenzol und Toluol). F: 269° (Zers.) (Dakin, l) yoley, Soc. 105, 2462).

Anthrachinon - mono - [4 - nitro - phenylhydrazon] bezw. [4 - Nitro - benzol]- $\text{$\langle 1$ azo $10\rangle$-anthranol-(9) $C_{20}H_{13}O_3N_3 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N: C<\frac{C_6H_4}{C_6H_4}>CO$ bezw. }$

 $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C \begin{vmatrix} C_6H_4 \\ C_6H_4 \end{vmatrix} C \cdot OH$ (S. 473). Absorptionsspektrum des freien Hydrazons und des Kaliumsalzes in Alkohol im sichtbaren Gebiet: SIRCAB, Soc. 109, 768, 770.

Anthrachinon - mono - [N - methyl - 4(?) - nitro - phenylhydrazon] $C_{21}H_{15}O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot N \cdot C \cdot C_6H_4 \cdot CO$. B. Aus Anthrachinon-mono-methylphenylhydrazon durch Einw. von überschüssiger Salpetersäure in Äther unter starker Kühlung (Charrier, G. 45 I, 514). — Orangerote Blättchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 240–241° (Zers.). Löslich in Chloroform, ziemlich leicht löslich in Eisessig und Benzol, fast unlöstich in Ligroin. — Zerfällt beim Kochen mit konzentrierter wäßrig-alkoholischer Salzsäure in Anthrachinon und N-Methyl-N-[4(?)-nitro-phenyl]-hydrazin. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotbrauner Farbe.

Mesoxaldialdehydhydrat-bis-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{15}H_{14}O_8N_6 = O_2N \cdot C_cH_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C(OH)_2 \cdot CH : N \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. Eine Verbindung vom Schmelzpunkt 178°, der vielleicht diese Konstitution zukommt, wird von Harries, Türk (A. 374, 352) beschrieben.

Mesoxaldialdehyd-tris-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{21}H_{17}O_6N_9=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2\cdot CH:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2.$ B. Aus Mesoxaldialdehyd und salzsaurem 4-Nitro-phenylhydrazin in siedendem Wasser (Harries, Türk, A. 374, 350). Aus Diisonitrosoaceton durch Erhitzen mit 4-Nitro-phenylhydrazin (H., T.). — Purpurrote Nadeln (aus Eisessig). F: 2970 (Zers.).

Bis-[4-nitro-phenylhydrazon] des Bis-[β -oxo-äthyl]-disulfids, "Disulfiddiacetaldehyd-bis-[4-nitro-phenylhydrazon]" $C_{16}H_{16}O_4N_6S_2=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH_2\cdot S\cdot S\cdot CH_2\cdot CH:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. Gelbrotes Pulver (aus Åther + Petroläther). F: 176—177° (Curtus, J. pr. [2] 95, 373). Leicht löslich in der Hitze in Äther, Aceton und Pyridin, schwerer in Methanol und Alkohol, unlöslich in Benzol und Petroläther.

Aldol-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{10}H_{13}O_3N_3 = O_2N\cdot C_aH_4\cdot NH\cdot N: CH\cdot CH_2\cdot CH(OH)\cdot CH_3$. Rötlichgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). Sintert bei 107°, F: 109—111° (Wegscheider, Späth, M. 31, 1027).

Phenoxymethyl-äthyl-keton-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{16}H_{17}O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4$. NH·N:C(C_2H_5)·CH₂·O·C₆H₅. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 153° (BLAISE, PICARD, C. r. 152, 269; A. ch. [8] 26, 277).

Cyclohexanol - (2) - on - (1) - [4 - nitro - phenylhydrazon] $C_{12}H_{15}O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C < \frac{CH(OH) \cdot CH_2}{CH_2} - CH_2$. Orangerote Blättchen (aus Alkohol). F: 146° (Zers.) (Willstätter, Sonnenfeld, B. 46, 2958).

Anisaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{14}H_{13}O_3N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. Rotviolette Nadeln. F: 160° (CIUSA, VECCHIOTTI, R. A. L. [5] 20 I, 806; G. 42 I, 532). Löslich in Aceton mit gelber Farbe; auf Zusatz von Wasser fällt ein gelber Niederschlag aus, der sich sofort rot färbt.

α-Oxy-propiophenon-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{15}H_{15}O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N$: $C(C_6H_5) \cdot CH(OH) \cdot CH_3$. B. Aus α-Oxy-propiophenon und salzsaurem 4-Nitro-phenylhydrazin in verd. Alkohol in der Kälte (v. Auwers, B. 50, 1181). — Orangegelbe Nadeln (aus Methanol). F: 179—180°. Ziemlich leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln.

α-Äthoxy-propiophenon-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{17}H_{19}O_3N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N\cdot C(C_6H_5)\cdot CH(O\cdot C_2H_5)\cdot CH_3$. B. Aus äquimolekularen Mengen α-Brom-propiophenon und salzsaurem 4-Nitro-phenylhydrazin in Alkohol bei 40° (v. Auwers, B. 50, 1178). — Hellgelbe Nadeln (aus Methanol). F: 97—98°. Mäßig löslich in Methanol und Alkohol, schwer in Petroläther.

 $\begin{array}{ll} \text{$\omega$-$\ddot{A}$ thoxy-4-methyl-acetophenon-[4-nitro-phenylhydrazon]} & C_{17}H_{19}O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N:C(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_2H_5. & F:~80^0~(Blaise,~Picard,~C.~r.~152,~269). \end{array}$

 β -Oxy-α.α-dimethyl-propiophenon-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{17}H_{19}O_3N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(C_6H_5)\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot OH$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 1570 (Blaise, Herman, A. ch. [8] 23, 525).

 $\begin{array}{lll} \beta\text{-}Acetoxy\text{-}\alpha.\alpha\text{-}dimethyl\text{-}propiophenon\text{-}[4-nitro\text{-}phenylhydrazon]} & C_{10}H_{21}O_4N_3 := O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(C_6H_5)\cdot C(CH_3)_2\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3. & Orangegelbe\ Nadeln\ (aus\ Alkohol). \\ F:\ 125^0\ (Blaise,\ Herman,\ A.\ ch.\ [8]\ 23,\ 524). \end{array}$

 $\begin{array}{c} \textbf{6-Methoxy-2-methyl-hydrindon-(1)-[4-nitro-phenylhydrazon]} & C_{17}H_{17}O_3N_3 = \\ & CH_2-CH\cdot CH_3 \\ & CH_3\cdot O\cdot C_6H_3-C:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2 \\ & AUFFENBERG, & B: & 52, & 113). \end{array}$ Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 163—164° (v. Auwers, Auffenberg, & B: & 52, & 113).

 $\begin{array}{ll} \gamma\text{-}\mathsf{Oxy}\text{-}\alpha.\beta\text{-}\mathsf{bis}\text{-}[4\text{-}\mathsf{nitro}\text{-}\mathsf{phenylhydrazono}]\text{-}\mathsf{propan}, \ dl\text{-}Glycerinaldehyd\text{-}[4\text{-}\mathsf{nitro}\text{-}\mathsf{phenylosazon}] & C_{15}H_{14}O_5N_6 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N: CH\cdot C(CH_2\cdot OH): N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2. \end{array}$

- Aus dl-Glycerinsäure bei der Einw. von 4-Nitro-phenylhydrazin in Wasser (Dakin, Dudley, J. biol. Chem. 15, 137). — Scharlachrote Nadeln (aus Nitrobenzol + Toluol). F: ca. 315° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol und Äther. — Gibt beim Kochen mit alkoh. Natronlauge eine grünlichblaue Lösung, die allmählich über Blau und Violettrot braunrot wird.
- 2-Oxy-4-methoxy-acetophenon-[4-nitro-phenylhydrazon], Päonol-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{15}H_{15}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$. Ziegelrote Krystalle (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 235—236° (Torrey, Adams, B. 43, 3227).
- 3 (oder 5 oder 6)-Brom-2-oxy-4-methoxy-acetophenon-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{1b}H_{14}O_4N_3Br = O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H_2Br(OH)\cdot O\cdot CH_3.$ Orangefarbene Nadeln (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 222° (Torrey, Adams, B. 43, 3228).
- 4 Oxy 3 methoxy phenylacetaldehyd [4 nitro phenylhydrazon], Homovanillin-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{15}H_{15}O_4N_3 = O_3N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH_2\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$. Dunkelgelbe Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 154,5° (Harries, Haarmann, B. 48, 3°; Har., B. 48, 869).
- 3.4-Dimethoxy-phenylacetaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon], Homoveratrum-aldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{18}H_{17}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH_2\cdot C_8H_3(O\cdot CH_3)_2$. Prismen (aus verd. Alkohol). F: 159° (Harries, Haarmann, B. 48, 41; Har., Adam, B. 49, 1031).
- 3 Methoxy 4 acetoxy phenylacetaldehyd [4 nitro phenylhydrazon] (?) $C_{17}H_{17}O_5N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH_2\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot CH_3(?)$. Hellgelbe Blättchen. F: 179° (Harries, Haarmann, B. 48, 40).
- 6-Oxy-α-äthoxy-8-methyl-propiophenon-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{18}H_{21}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C[CH(0\cdot C_2H_5)\cdot CH_3]\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot OH.$ B. Aus α-Chlor-6-oxy-3-methyl-propiophenon durch Einw. von 4-Nitro-phenylhydrazin-hydrochlorid in Alkohol bei 40° (v. Auwers, B. 50, 1179). Goldgelbe Nadeln (aus Benzol + Petroläther oder Alkohol). F: 178—180°. Mäßig löslich in Benzol, schwer in Alkohol. Löslich in wäßrig-alkoholischer Lauge mit blauvioletter Farbe.
- 2-Oxy-phenylglyoxal-bis-[4-nitro-phenylhydrazon], 2-Oxy-phenylglyoxal-[4-nitro-phenylosazon] $C_{20}H_{16}O_5N_6=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2)\cdot C_6H_4\cdot OH.$ B. Aus Cumaranon (Syst. No. 2385) und salzsaurem 4-Nitro-phenylhydrazin in siedendem verdünntem Alkohol (v. Auwers, Auffenberg, B. 52, 102). Braunrotes Krystall-pulver. F: ca. 265°.
- 2 Oxy 3 methyl phenylglyoxal bis [4 nitro phenylhydrazon], 2 Oxy-3-methyl-phenylglyoxal-[4-nitro-phenylosazon] $C_{s_1}H_{18}O_5N_6 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C(: N \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_3) \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$. B. Aus 7-Methyl-cumaranon und salzsaurem 4-Nitro-phenylhydrazin in siedendem verdünntem Alkohol (v. Auwers, Auffenberg, B. 52, 102). Braunviolettes Krystallpulver. F: ca. 270°.
- 6 Oxy 3 methyl phenylglyoxal bis [4 nitro phenylhydrazon], 6 Oxy-3-methyl-phenylglyoxal [4-nitro-phenylosason] $C_{21}H_{18}O_5N_6 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_5) \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$. B. Aus 5-Methyl-cumaranon und salzsaurem 4-Nitro-phenylhydrazin in siedendem Alkohol (v. Auwers, B. 50, 1602). Dunkelrotviolette, metallglänzende Blättchen (aus Aceton). F: 276° (bei langsamem Erhitzen). Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln.
- 2 Oxy 4 methyl phenylglyoxal bis [4 nitro phenylhydrazon], 2 Oxy-4-methyl-phenylglyoxal [4-nitro-phenylosazon] $C_{21}H_{18}O_5N_6 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C(:N \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2) \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$. Aus 6-Methyl-cumaranon und salzsaurem 4-Nitrophenylhydrazin in siedendem verdünntem Alkohol (v. Auwers, Auffenberg, B. 52, 102). Rotbraunes Krystallpulver. F: cs. 260°.
- Methyl [6 oxy 3 methyl phenyl] diketon mono [4 nitro phenyl hydrazon] $C_{16}H_{16}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$. Diese Konstitution ist vielleicht für die in Syst. No. 2510 als 4-Nitro-phenylhydrazon des 2-Oxy-2.5-dimethyl-cumaranons abgehandelte Verbindung in Betracht zu ziehen.
- Methyl-[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-diketon-mono-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{17}H_{17}O_4N_3 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N: C(CH_2)\cdot CO\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CH_3 \text{ oder } O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N: C(CO\cdot CH_3)\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot CH_3$. B. Aus $\alpha.\beta$ -Dioxo- α -[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-propan und etwas mehr als 1 Mol salzsaurem 4-Nitro-phenylhydrazin in verd. Alkohol (v. Auwers, B. 47, 3322). Gelbe Nadeln (aus wäßr. Aceton oder Alkohol). F: 212—213°.
- $\begin{array}{l} \textbf{Methyl} [\textbf{6} \textbf{oxy} \textbf{8} \textbf{methyl} \textbf{phenyl}] \textbf{diketon} \textbf{bis} [\textbf{4} \textbf{nitro} \textbf{phenylhydrason}] \\ \textbf{C}_{23}\textbf{H}_{20}\textbf{O}_{5}\textbf{N}_{6} = \textbf{O}_{2}\textbf{N} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{NH} \cdot \textbf{N} : \textbf{C}(\textbf{CH}_{3}) \cdot \textbf{C}(: \textbf{N} \cdot \textbf{NH} \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} \cdot \textbf{NO}_{2}) \cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{3}(\textbf{CH}_{3}) \cdot \textbf{OH}. \ \textit{B}. \ \textit{Die} \\ \textbf{wasserfreie} \quad \textbf{Verbindung} \quad \textbf{entsteht} \quad \textbf{aus} \quad \textbf{2.5-Dimethyl-cumaranon} \quad (\textbf{Syst. No. 2385}), \quad \textbf{2-Oxy-2.5-dimethyl-cumaranon} \quad \textbf{und} \quad \textbf{salz-1} \\ \textbf{2.5-dimethyl-cumaranon} \quad \textbf{2.5-dimethyl-cumaranon} \quad \textbf{2.5-dimethyl-cumaranon} \quad \textbf{3.5-dimethyl-cumaranon} \\ \textbf{3.5-dimethyl-cumaranon} \quad \textbf{3.5-dimethyl-cumaranon} \quad \textbf{3.5-dimethyl-cumaranon} \\ \textbf{3.5-dimethyl-cumaranon} \quad \textbf{3.5-dimethyl-cumaranon} \\ \textbf{3.5-dimethyl-cumaranon} \quad \textbf{3.5-dimethyl-cumaranon} \\ \textbf{3.5-dimethyl-cumaranon} \quad \textbf{3.5-dimethyl-cumaranon} \\ \textbf{3.5-dimethyl-cumaranon} \\$

saurem 4-Nitro-phenylhydrazin in heißem Eisessig; in siedendem Alkohol erhält man das Monohydrat, in kaltem Alkohol das Dihydrat (v. Auwers, B. 50, 1604). Aus 2-Chlor-2.5-dimethyl-cumaranon (Syst. No. 2463) und salzsaurem 4-Nitro-phenylhydrazin in verd. Alkohol (v. Auwers, Schütte, B. 52, 84). Das Monohydrat entsteht aus 3-Acetoxy-2.5-dimethyl-cumaron (Syst. No. 2385) und salzsaurem 4-Nitro-phenylhydrazin in siedendem verdünntem Alkohol (v. Au., Sch., B. 52, 83). — Rote Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 255—257° (bei langsamem Erhitzen) (v. Au.). Leicht löslich in Aceton, sonst schwer löslich (v. Au.). — $C_{22}H_{20}O_5N_5+H_2O$. Scheint in zwei Formen aufzutreten; die eine Form schmilzt bei 266—267° (bei langsamem Erhitzen) und verliert das Wasser bei 150° rasch; die andere schmilzt bei ca. 273° und wird bei 150° noch nicht entwässert; beide Formen werden durch heißen Eisessig in wasserfreies Methyl-[6-oxy-3-methyl-phenyl]-diketon-bis-[4-nitro-phenyl-hydrazon] übergeführt (v. Au., B. 50, 1588). — $C_{22}H_{20}O_5N_6+2H_2O$. Hellziegelroter Niederschlag (v. Au.).

Methyl - [6 - methoxy - 3 - methyl - phenyl] - diketon - bis - [4 - nitro - phenylhydrazon] $C_{23}H_{22}O_5N_6 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2)\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus $\alpha.\beta$ -Dioxo- α -[6-methoxy-3-methyl-phenyl]-propan und 2,5 Mol 4-Nitro-phenylhydrazin in siedendem Alkohol (v. Auwers, B. 47, 3322; 50, 1594). — Rote Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 280°. Sehr schwer löslich.

Äthyl - [6 - oxy - 3 - methyl - phenyl] - diketon - bis - [4 - nitro - phenylhydrazon] $C_{23}H_{22}O_5N_6 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(C_2H_5)\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2)\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot OH.$ Zur Konstitution vgl. v. Auwers, B. 50, 1585. — B. Aus 5-Methyl-2-äthyl-cumaranon (Syst. No. 2385) und salzsaurem 4-Nitro-phenylhydrazin in Alkohol (v. Au., B. 50, 1607). — Orangefarbene, bläulich schimmernde Nadeln (aus Toluol oder wäßr. Aceton). F: 248—249°. — $C_{23}H_{22}O_5N_6+H_2O(?)$. Rote Krystalle.

Methyl - [6 - oxy - 2.4 - dimethyl - phenyl] - diketon - bis - [4 - nitro - phenylhydrazon] $C_{23}H_{22}O_5N_6 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2)\cdot C_6H_2(CH_3)\cdot OH.$ Zur Konstitution vgl. v. Auwers, B. 50, 1585. — B. Aus 2.4.6-Trimethyl-cumaranon und 4-Nitrophenylhydrazin in siedendem Alkohol (v. Au., B. 50, 1609). — Rubinrote, bläulichviolett glänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 281°. Sehr schwer löslich.

Isopropyl - [6 - oxy - 3 - methyl - phenyl] - diketon - bis - [4 - nitro-phenylhydrazon] $C_{24}H_{24}O_5N_6 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C[CH(CH_3)_2]\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2)\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot OH.$ Zur Konstitution vgl. v. Auwers, B. 50, 1585. — B. Aus 5-Methyl-2-isopropyl-cumaranon und 4-Nitro-phenylhydrazin-hydrochlorid in warmem verdünntem Aikohol (v. Au., B. 50, 1607). — Orangerote Krystalle (aus Methanol), die beim Erhitzen auf ca. 200° oder beim Kochen mit Eisessig in eine gelbe Modifikation übergehen. F: 254—255° bei langsamem, 258—259° bei raschem Erhitzen.

- 3.4.5-Trioxy-benzaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon], Gallusaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{13}H_{11}O_5N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_2(OH)_3.$ Rotgelbe Nadeln mit 1 H_2O (aus 70%) [gem Methanol). F: 234—236% (Zers.) bei schnellem Erhitzen (Rosenmund, Zetzsche, B. 51, 600). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in Chloroform und Äther, fast unlöslich in Benzol, Ligroin und Wasser. Gibt mit Eisenchlorid in Alkohol eine grünstichigbraune Färbung. Verbind ung mit 4-Nitro-phenylhydrazin $C_{13}H_{11}O_5N_3+3\,C_6H_7O_2N_3$. Gelbbraune Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 202—204% (Zers.). Geht bei der Einw. von wäßrigalkoholischer Salzsäure in Gallusaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon] über.
- 4-Oxy-3.5-dimethoxy-benzaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon], Syringaaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{15}H_{16}O_5N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_2(O\cdot CH_3)_2\cdot OH$. Gelbe Nadeln (aus 50%) iger Essigsäure). F: 216—217% (MAUTHNER, A. 395, 279). Leicht löslich in Äther und Alkohol, schwer in Eisessig, sehr schwer in Ligroin und Petroläther.
- 3.4.5-Triacetoxy-benzaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{10}H_{17}O_8N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_2(O\cdot CO\cdot CH_3)_8$. Citronengelbe Krystalle (aus $70^0/_0$ igem Alkohol). F: 186° bis 187° (Zers.) bei raschem Erhitzen (Rosenmund, Zetzsche, B. 51, 598). Löslich in Alkalilauge mit violetter Farbe.
- 3.4.5-Trimethoxy-acetophenon-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{17}H_{19}O_5N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_3$. Rotbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 195—1960 (MAUTHNER. J. pr. [2] 82, 279). Leicht löslich in Alkohol, schwerer in Benzol, unlöslich in Ligroin und Petroläther.
- 3.4.5 Trimethoxy propiophenon [4 nitro phenylhydrazon] $C_{18}H_{21}O_5N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(C_2H_5)\cdot C_6H_2(O\cdot CH_3)_3$. Rotbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 170—171° (MAUTHNER, J. pr. [2] 92, 198), 183—184° (korr.) (Bogert, Isham, Am. Soc. 36, 526). Leicht löslich in Alkohol und Benzol, sehr schwer in Ligroin, unlöslich in Petroläther (M.).

- 3.4.5 Trimethowy butyrophenon [4 nitro phenylhydrazon] $C_{19}H_{23}O_5N_3 = O_2N \cdot C_4H_4 \cdot NH \cdot N : C(C_3H_7) \cdot C_4H_2(O \cdot CH_2)_3$. Dunkelbraunrote Nadeln (aus Alkohol). F: 160° (Bogert, Isham, Am. Soc. 36, 527).
- 2-Oxy-4-methoxy-phenylglyoxal-bis-[4-nitro-phenylhydrazon], 2-Oxy-4-methoxy-phenylglyoxal-[4-nitro-phenylosazon] $C_{21}H_{16}O_6N_6=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2)\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot OH$. B. Aus 6-Methoxy-cumaranon (Syst. No. 2402) und salzsaurem 4-Nitro-phenylhydrazin in siedendem verdünntem Alkohol (v. Auwers, Auffenberg, B. 52, 103). Braunviolettes Krystallpulver. Schmilzt nach dem Umkrystallisieren aus Eisessig bei 256° (langsam erhitzt), nach dem Auskochen mit Alkohol bei 264°.
- 2-Oxy-5-methoxy-phenylglyoxal-bis-[4-nitro-phenylhydrazon], 2-Oxy-5-methoxy-phenylglyoxal-[4-nitro-phenylosazon] $C_{21}H_{18}O_6N_6=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2)\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot OH$. B. Aus 5-Methoxy-cumaranon und salzsaurem 4-Nitro-phenylhydrazin in siedendem verdünntem Alkohol (v. Auwers, Auffenberg, B. 52, 103). Rotbraunes Krystallpulver (aus Eisessig). F: 264°.
- 5.8 Dioxy 2.3 dihydro naphthochinon (1.4) mono [4-nitro-phenylhydrazon] $C_{16}H_{13}O_5N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C_{16}H_6O(OH)_2$. B. Aus 1.4.5.8-Tetraoxy-naphthalin (Ergw. Bd. VI, S. 573) und 4-Nitro-phenylhydrazin in Alkohol (Wheeler, Edwards, Am. Soc. 38, 391, 1144). Gelbe Nadeln oder Prismen (aus Aceton). Beginnt sich bei 234° zu zersetzen, bei 241° treten violette Dämpfe auf. Schwer löslich in Alkohol, Äther und Benzol.
- [3.4.5-Trimethoxy-phenyl]-benzyl-keton-[4-nitro-phenylhydrazon], 3.4.5-Trimethoxy-desoxybenzoin-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{23}H_{23}O_5N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N$: $C(CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot C_6H_2(O \cdot CH_3)_3$. Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol). Sintert bei 185°, F: 194° (Bogert, Isham, Am. Soc. 36, 529).
- [d-Lyxose] [4-nitro-phenylhydrazon] $C_{11}H_{15}O_6N_8 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot [CH(OH)]_a \cdot CH_2 \cdot OH$ (S. 476). F: 172° (korr.) (Levene, La Forge, J. biol. Chem. 18, 326).
- [l-Lyxose] [4 nitro phenylhydrazon] $C_{11}H_{16}O_8N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot [CH(OH)]_3\cdot CH_2\cdot OH.$ F: 172° (van Ekenstein, Blanksma, C. 1914 I, 965). Leicht löslich in heißem Alkohol, löslich in heißem, schwer löslich in kaltem Wasser.
- [d-Manno- β -heptose]-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{13}H_{19}O_\rho N_3 = O_2N \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot N$: CH·[CH(OH)]₅·CH₂·OH. Gelbe oder orangefarbene Nadeln (aus Wasser). F: 198°; zersetzt sich bei 203° (Peirce, *J. biol. Chem.* 23, 333). Löslich in Alkohol, fast unlöslich in Äther und Benzol.
- Benzaldehyd [acetyl (4 nitro phenyl) hydrazon] $C_{18}H_{13}O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_5$. B. Aus Benzaldehyd [4-nitro phenylhydrazon] beim Erwärmen mit Acetylchlorid (v. Auwers, B. 50, 1609). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 174—175°.
- N.N'-Diacetyl-N.N'-bis-[4-nitro-phenyl]-hydrazin, 4.4'-Dinitro-N.N'-diacetyl-hydrazobenzol $C_{16}H_{14}O_6N_4=[O_2N\cdot C_6H_4\cdot N(CO\cdot CH_3)-]_2$ (S. 478). B. Aus 4.4'-Dinitro-hydrazobenzol beim Kochen mit Acetanhydrid unter Luftabschluß (Green, Bearder, Soc. 99, 1968). Farblose Tafeln (aus Eisessig). F: 188—189° (G., B.), 192° (WITT, KOPETSCHNI, B. 45, 1139).
- $\begin{array}{lll} \beta [\alpha Acetoxy benzyl] \alpha.\beta discetyl 4 nitro phenylhydrazin C_{10}H_{19}O_6N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot CH(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_5. & B. & Aus Benzaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon] beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid und etwas Schwefelsäure auf dem Wasserbad (v. Auwers, B. 50, 1609). Schuppen (aus Alkohol). F: 154—155°. \end{array}$
- $\alpha.\beta.\gamma.\delta\text{-Tetrabrom-}\alpha\text{-}[4\text{-nitro-phenylhydrazono}]-\beta.\gamma\text{-dimethyl-butan }C_{12}H_{13}O_2N_3Br_4=O_2N\cdot C_8H_4\cdot NH\cdot N: CBr\cdot CBr(CH_3)\cdot CBr(CH_2)\cdot CH_2Br$ s. $\alpha\text{-}[4\text{-Nitro-benzolazo}]-\alpha.\beta.\gamma.\delta\text{-tetrabrom-}\beta.\gamma\text{-dimethyl-butan, Syst. No. 2092.}$
- β -Benzoyl-4-nitro-phenylhydrazin $C_{13}H_{11}O_3N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ (S. 479). B. Aus α-Nitroso- β -[α-amino-benzal]-4-nitro-phenylhydrazin durch Kochen mit Wasser, neben [α-Amino-benzal]-4-nitro-phenylhydrazin (Ponzio, Gastaldi, G. 41 I, 795).
- β -[α-Imino-benzyl]-4-nitro-phenylhydrazin bezw. [α-Amino-benzal]-4-nitro-phenylhydrazin $C_{13}H_{19}O_2N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot C(:NH) \cdot C_6H_5$ bezw. $O_4N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N! \cdot C(NH_2) \cdot C_6H_5$. B. Aus [α-Nitro-benzal]-4-nitro-phenylhydrazin durch Einw. von alkoh. Ammoniak unter Eiskühlung, neben anderen Produkten (Ponzio, G. 40 I, 82). Aus α-Nitroso-β-[α-amino-benzal]-4-nitro-phenylhydrazin durch Kochen mit Wasser, neben β-Benzoyl-4-nitro-phenylhydrazin (P., Gastaldi, G. 41 I, 795). Rotbraune Nadeln (aus Alkohol oder Wasser), grüne Prismen und rote Tafeln (aus Benzol), rote amorphe Masse (aus den Salzen durch Einw. von Sodalösung) (P.). F: 150—151° (P.). Leicht löslich in warmem Alkohol, etwas löslich in Åther und siedendem Wasser, fast unlöslich

in Petroläther und Ligroin (P.). — Zersetzt sich beim Erhitzen oberhalb des Schmelzpunkts und beim Aufbewahren in alkal. Lösung (P.). Liefert bei der Einw. von salpetriger Säure α -Nitroso- β -[α -arnino-benzal]-4-nitro-phenylhydrazin (P., G., G. 41 I, 794). Gibt beim Kochen mit Acetanhydrid 1-[4-Nitro-phenyl]-5-methyl-3-phenyl-1.2.4-triazol (P.). — $C_{13}H_{12}O_2N_4$ -HCl. Gelbliche Prismen. F: 245° (Zers.) (P.). Löslich in Alkohol, ziemlich leicht löslich in warmem, sehr schwer in kaltem Wasser (P.). — Oxalat $C_{13}H_{12}O_2N_4+C_2H_2O_4$. Gelbliche Blättchen. F: 212° (Zers.) (P.). Löslich in Alkohol, schwer löslich in kaltem, ziemlich leicht in warmem Wasser.

 β - [α - Phenylimino - benzyl] - 4 - nitro - phenylhydrazin bezw. [α - Anilino-benzal] - 4 - nitro - phenylhydrazin $C_{19}H_{16}O_{2}N_{4}=O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot NH\cdot C(C_{6}H_{5}):N\cdot C_{6}H_{5}$ bezw. $O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot N:C(C_{6}H_{5})\cdot NH\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus [α - Nitro-benzal] - 4 - nitro-phenylhydrazin durch Erwärmen mit Anilin in Alkohol (Ponzio, G. 40 II, 156). — Braune Nadeln (aus Benzol). F: 180—1819. Löslich in der Wärme, schwer löslich in der Kälte in Benzol, Alkohol und Chloroform, schwer in Äther, unlöslich in Ligroin.

[α -Nitro-benzal]-4-nitro-phenylhydrazin, "Phenylnitroformaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon]", ([4 - Nitro - benzolazo] - phenylnitromethan) $C_{18}H_{10}O_4N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(NO_2)\cdot C_6H_5$ (8. 479). B. {Durch Umlagerung der aus Benzoldiazoniumaeetat und Phenyldinitromethankalium erhältlichen gelben Verbindung $C_{13}H_{10}O_3N_4\ldots$ (Ponzio, ... G. 39 II, 537}; vgl. auch P., G. 40 I, 80). — Liefert bei der Einw. von alkoh. Ammoniak unter Eiskühlung 1.4-Bis-[4-nitro-phenyl]-3.6-diphenyl-1.4-dihydro-1 2.4.5-tetrazin (Syst. No. 4026) und [α -Amino-benzal]-4-nitro-phenylhydrazin (P., G. 40 I, 82). Beim Erwärmen mit Hydrazinhydrat in Alkohol entsteht 2-[4-Amino-phenyl]-5-phenyl-tetrazol (P., Macciotta, G. 44 II, 67). Mit Kaliumcyanid in siedendem verdünntem Alkohol erhält man Benzoyleyanid-[4-nitro-phenylhydrazon] (P., G. 41 I, 791). Beim Erwärmen mit Anilin in Alkohol erhält man [α -Anilino-benzal]-4-nitro-phenylhydrazin (P., G. 40 II, 156).

[4-Nitro-phenylhydrazono]-[4-nitro-phenyl]-nitromethan $C_{10}H_9O_6N_5=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(NO_2)\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ s. [4-Nitro-benzolazo]-[4-nitro-phenyl]-nitromethan, Syst. No. 2092.

 $\mathbf{N}^{\alpha}.\mathbf{N}^{\beta'}$ -Bis-[4-nitro-phenyl]- \mathbf{N}^{β} -benzal-benzhydrazidin ("Dinitro de hydrobenzalphenylhydrazon") $C_{26}H_{20}O_4N_6=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(C_6H_5)\cdot N(C_6H_4\cdot NO_2)\cdot N:CH\cdot C_6H_5$ (S. 479). Liefert beim Erhitzen mit Benzoylchlorid auf 130—135° eine Verbindung $C_{40}H_{30}O_4N_6$ (F: 259°) (Ciusa, Toschi, R. A. L. [5] 22 II, 493).

N.N'-Dibenzoyl-N.N'-bis-[4-nitro-phenyl]-hydrazin, 4.4'-Dinitro-N.N'-dibenzoyl-hydrazobenzol $C_{26}H_{18}O_6N_4=[O_2N\cdot C_6H_4\cdot N(CO\cdot C_6H_5)-]_2$. Uber eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, vgl. S. 68.

[4 - Nitro - phenylhydrazono] - nitroessigsäureäthylester, Nitroglyoxylsäureäthylester-[4-nitro-phenylhydrazon] ([4-Nitro-benzolazo]-nitroessigsäureäthylester) $C_{10}H_{10}O_6N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(NO_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Nitro-benzoldiazoniumhydroxyd und Nitroessigsäureäthylester in Alkohol (K. H. MEYER, WEETHEIMER, B. 47, 2383). — Nadeln (aus Gasolin). F: 152° (Zers.). Löslich in Benzol und Chloroform mit gelber, in Methanol, Alkohol und Aceton mit roter Farbe; die roten Lösungen werden auf Zusatz von Säuren gelb. Löslich in Alkalien mit tiefroter Farbe. — Verhalten gegen Brom: M., W.

Glykolsäure-[4-nitro-phenylhydrazid] $C_8H_9O_4N_3$ $O_2N\cdot C_5H_4\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot OH.$ B. Beim Erwärmen von Glykolsäure mit 4-Nitro-phenylhydrazin in verd. Alkohol (Dakin, Biochem. J. 10, 314). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 192—194°. Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol, sehr sohwer löslich in Benzol und Chloroform.

 α -[4-Nitro-phenylhydrazino]-propionsäure $C_9H_{11}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH\cdot CH$ (CH₃)·CO₂H. B. Als Nebenprodukt bei der Einw. von 4-Nitro-phenylhydrazin auf Milchsäure in Wasser (Dakin, Dudley, J. biol. Chem. 15, 133; Da., Biochem. J. 10, 317). — Krystalle (aus Wasser). F: oberhalb 250° (Da., Du.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol. Gibt mit Natronlauge eine tiefrote Färbung (Da., Du.). — Liefert bei der Oxydation mit ammoniakalischer Cuprisalz-Lösung Brenztraubensäure-[4-nitro-phenylhydrazon] (Da., Du.).

d-Milchsäure-[4-nitro-phenylhydrazid] $C_9H_{11}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot CH$ (OH) $\cdot CH_3$. Prismen (aus Alkohol und Toluol). F: 161—163° (DAKIN, Biochem. J. 10, 315). [α] β : —34,5° (in Alkohol; α = 2).

dl-Milchsäure-[4-nitro-phenylhydrazid] $C_0H_{11}O_4N_3 = O_2N \cdot C_0H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot CH$ (OH) $\cdot CH_3$. Prismen und Platten (aus Alkohol). F: 165—167° (Dakin, Biochem. J. 10, 315). Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Äther, unlöslich in Petroläther.

Glyoxylsäure-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_8H_7O_4N_3 = O_2N \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CO_2H$ (S. 480). Die von H. Meyer (B. 37, 3592) als Glyoxylsäuremethylester-[4-nitro-phenylhydrazon] beschriebene Verbindung ist von Busch, Renner (B. 66, 1770) als

Glyoxylsäure-[4-nitro-phenylhydrazon] erkannt worden. — Gelbe Nadeln (aus Methanol). Wird oberhalb 170° dunkelrot bis schwarz, zersetzt sich oberhalb 260° (B., R.). Ziemlich leicht löslich in Aceton, löslich in siedendem Alkohol und siedendem Wasser, schwerer löslich in Benzol ur·l Chloroform (B., R.). Geht bei wiederholtem Umkrystallisieren in eine schwerer lösliche Modif.kation über (Dakin, Dudley, J. biol. Chem. 15, 137). Löslich in Natronlauge mit hellroter Farbe (Da., Du.).

Brenstraubensäure - [4 - nitro - phenylhydrazon] $C_0H_0O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N$: $C(CH_3) \cdot CO_2H$ (S. 481). B. Bei längerem Aufbewahren von Milchsäure mit 4-Nitro-phenylhydrazin in Wasser (Dakin, Dudley, J. biol. Chem. 15, 131; Da., Biochem. J. 10, 316). Aus α -[4-Nitro-phenylhydrazino]-propionsäure durch Oxydation mit einem Cuprisalz in ammoniakalischer Lösung (Da., Du., J. biol. Chem. 15, 133). — F: 219—220° (Fernbach, Schoen, C. r. 158, 1720), 223—225° (Da., Du.). Gibt mit Natronlauge eine hellrote Färbung (Da., Du.).

Succir ald hydsäure-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{10}H_{11}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N$: $CH \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (S. 481). Rotgelbe (Harries, B. 45, 2585) bezw. rotviolette (Carrière, C. r. 154, 1174) Nadeln. F: 177° (II.), 180—181° (C.), 185—187° (Dakin, Biochem. J. 11, 84).

Butyrylameisensäure-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{11}H_{13}O_4N_3=O_2N\cdot C_0H_4\cdot NH\cdot N$: $C(CH_2\cdot C_2H_5)\cdot CO_2H$. Braune Nadeln (aus Eisessig). F: 205^0 (Maquennescher Block) (Blaise, C.r. 157, 1443; Bl. [4] 19, 17).

Brenzweinsäurehalbaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{11}H_{13}O_4N_3 = O_2N \cdot C_0H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H$. F: 1980 (Maquennescher Block) (Blaise, C. r. 153, 73).

Brenzweinsäurehalbaldehyd-äthylester-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{13}H_{17}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. F: 89° (Blaise, C. r. 153, 73).

 $\beta\text{-Methyl-lävulinsäure-[4-nitro-phenylhydrazon]}$ $C_{12}H_{15}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:$ $C(CH_3)\cdot CH(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_3H.$ Goldgelbe Nadeln (aus Äther). F: 168—169° (Pauly, Gilmour, Will, A. 408, 146).

 $\beta\text{-Methyl-lävulinsäure-methylester-[4-nitro-phenylhydrazon]}$ $C_{13}H_{17}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3.$ Goldgelbe Prismen (aus Methanol). F: 1470 (Pauly, Gilmour, Will, A. 403, 148).

γ-Propionyl-buttersäure-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{13}H_{17}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H$. Braune Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 123° (Blaise, Koehler, Bl. [4] 7, 658). Leicht löslich in heißem Alkohol.

 $\alpha.\beta$ - Dimethyl - lävulinsäure - [4 - pitro-phenylhydrazon] $C_{13}H_{17}O_4N_3=O_4N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_2)\cdot CH(CH_2)\cdot CH(CH_2)\cdot CO_2H.$ Gelbe Täfelchen (aus Toluol). F: 121—123° (Zers.) (Willstätter, Brossa, B. 44, 2194). Leicht löslich in Alkohol und Äther.

 β -n-Valeryl-propionsäure-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{14}H_{19}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_2\cdot CH_3\cdot C_2H_5)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_3H$. Heligelbes Krystalipulver (aus Eisessig). F: 152° (Maquennescher Block) (Blaise, Koehler, Bl. [4] 7, 227).

Azelainaldehydsäure-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{15}H_{21}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot [CH_2]_7\cdot CO_2H.$ Gelbe Nadeln oder Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 129—130° (HARRIES, A. 374, 365). Löslich in Aceton, in der Wärme in Benzol, Petroläther, Alkohol und Essigsäure.

 $\delta\text{-Propionyl-\"onanths\"aure-[4-nitro-phenylhydrazon]}$ $C_{16}H_{25}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(C_2H_5)\cdot CH(C_2H_5)\cdot [CH_3]_3\cdot CO_2H.$ Gelbe Krystalle (aus Essigsäure). F: 73° (Quecksilberbad), 83—84° (unscharf, bei langsamem Erhitzen) (Blaise, Koehler, Bl. [4] 7, 719).

 β -Acetyl-acrylsäuremethylester-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{12}H_{13}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_2)\cdot CH:CH\cdot CO_2\cdot CH_3.$ Nadeln. F: 227—228° (Rinkes, van Hasselt, C. 1916 II, 390; vgl. R., v. H., C. 1917 I, 208).

4 - Nitro - phenylhydrazon des "Anhydrodiacetylvaleriansäuremethylesters" (Ergw. Bd. X, S. 302) $C_{16}H_{19}O_4N_3=O_5N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C_6H_6(CH_5)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. Gelbbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 173° (Harries, Aram, B. 49, 1036).

Phenylglyoxylsäure-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{14}H_{11}O_4N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N$: $C(C_6H_8) \cdot CO_2H$. Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 163—165° (Dakin, Dudley, J. biol. Chem. 15, 139). Leicht löslich in verd. Alkohol. Löslich in Natronlauge mit hellroter Farbe.

Phenylglyoxylsäurenitril-[4-nitro-phenylhydrazon], Benzoylcyanid - [4-nitro-phenylhydrazon] ([4-Nitro-benzolazo]-benzylcyanid) $C_{14}H_{10}O_{2}N_{4}=O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot N$: $C(C_{6}H_{5})\cdot CN$ (S. 482). B. Aus "Phenylnitroformaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon]" durch Erwärmen mit Kaliumcyanid in verd. Alkohol (Ponzio, G. 41 I, 791).

 ω -[4-Nitro-phenylhydrazono]- ω -nitro-acetophenon $C_{14}H_{10}O_5N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:$ $C(NO_2)\cdot CO\cdot C_4H_5$ s. ω -[4-Nitro-benzolazo]- ω -nitro-acetophenon, Syst. No. 2092.

- $\delta\text{-Benzoyl-n-valeriansäure-[4-nitro-phenylhydrazon]}$ $C_{18}H_{19}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H.$ Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 187° (v. Auwers, Treppmann, B. 48, 1218).
- $\gamma\text{-}\mathbf{Benzoyl}\text{-}\mathbf{n}\text{-}\mathbf{caprons\"{a}ure\"{a}thylester}\text{-}[4\text{-}\mathbf{nitro}\text{-}\mathbf{phenylhydrazon}]$ $\mathrm{C_{31}H_{25}O_{4}N_{5}}=\mathrm{O_{2}N}\cdot\mathrm{C_{6}H_{4}\cdot\mathrm{NH}\cdot\mathrm{N}}:\mathrm{C}(\mathrm{C_{6}H_{5})\cdot\mathrm{CH}(\mathrm{C_{2}H_{5})\cdot\mathrm{C}H_{2}\cdot\mathrm{CO_{2}\cdot\mathrm{C_{2}H_{5}}}}$ Dunkelorangegelbe Krystalle. F: 2050 (Haller, Bauer, C.~r.~153, 151).
- 4-Nitro-phenylhydrazon der festen Cinnamoylameisensäure $C_{16}H_{13}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_2H)\cdot CH:CH\cdot C_6H_5$. Ziegelrote Nadeln. F: 180° (Ciusa, Bernardi, G. 41 I, 154). Na $C_{16}H_{12}O_4N_3$. Ziegelrote Schuppen (aus Wasser) (C., G. 49 I, 166). Na $C_{16}H_{17}O_4N_3$. Violette, metallischglänzende Nadeln (C., G. 50 I, 201).

Cinnamalbrenztraubensäure-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{18}H_{15}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_2H)\cdot CH:CH\cdot CH:CH\cdot C_6H_5$. Kirschrote Nadeln (aus Pyridin + Alkohol). F: 215° (CIUSA, BERNARDI, G. 41 I, 153). Sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln außer in Pyridin.

Cinnamalbrenztraubensäureäthylester-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{20}H_{19}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH:CH\cdot CH:CH\cdot C_6H_5$. Dunkelrote Krystalle. F: 199° bis 201° (Ciusa, Bernardi, G. 41 I, 154).

Mesoxalaldehydsäure - bis - [4-nitro - phenylhydrazon], Glyoxalcarbonsäure-bis-[4-nitro-phenylhydrazon], ,Oxybrenztraubensäure - [p-nitro-phenylosazon]" $C_{1b}H_{12}O_6N_6=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2)\cdot CO_2H$. Ziegelrotes Krystallpulver; F: 260° (Berl, Fodor, C. 1910 II, 1039). Nadeln (aus Nitrobenzol); wird bei ca. 270° dunkler, F: 310° (korr.; Zers.) (Dakin, Biochem. J. 13, 418). Leicht löslich in Pyridin (D.), schwer in anderen organischen Lösungsmitteln (B., F.; D.). Löslich in alkoh. Natronlauge mit blauer Farbe (D.).

Mesoxalaldehydsäure - amid - bis - [4 - nitro - phenylhydrazon] $C_{1b}H_{19}O_5N_7=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Oxydation von Asparagin mit dem Natriumsalz des p-Toluolsulfonsäurechloramids und Behandlung des Reaktionsprodukts mit 4-Nitro-phenylhydrazin-hydrochlorid (Dakin, Biochem. J. 11, 89). — Dunkelrote prismatische Nadeln (aus Nitrobenzol). F: ca. 340°. Sehr schwer löslich in Alkohol und Äther. Löslich in alkoh. Natronlauge mit tiefblauer Farbe.

- β -Oxo-α-[4-nitro-phenylhydrazono]-buttersäureäthylester ([4-Nitro-benzolazo]-acetessigsäureäthylester) $C_{12}H_{13}O_5N_3=O_5N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 482). B. Durch Einw. von konz. Salpetersäure auf β -Oxo-α-phenylhydrazono-buttersäureāthylester in Eisessig bei —10° (Bülow, Haas, B. 43, 2662). Aus 4-Nitro-benzoldiazoniumhydroxyd und β -Äthoxy-crotonsäureāthylester in Essigsāure (K. H. Meyer, Lenhardt, A. 398, 69).
- $\beta.\gamma$ -Bis-[4-nitro-phenylhydrazono]-buttersäure $C_{16}H_{14}O_6N_6=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N$: CH·C(:N·NH·C $_6H_4\cdot NO_2$)·CH₂·CO₂H. B. Aus d- β -Oxy-glutaminsäure durch Oxydation mit dem Natriumsalz des p-Toluolsulfonsäurechloramids und Umsetzung des Reaktionsproduktes mit 4-Nitro-phenylhydrazin (Dakin, Biochem. J. 12, 312). Aus $\gamma.\gamma$ -Diäthoxy-acetessigsäurediäthylester durch aufeinanderfolgende Einw. von verd. Natronlauge und 4-Nitro-phenylhydrazin (D., Biochem. J. 13, 418). Braunrote Prismen (aus Nitrobenzol). F: 297—299° (korr.; bei schnellem Erhitzen). Leicht löslich in Pyridin und siedendem Nitrobenzol, sonst fast unlöslich. Löslich in alkoh. Natronlauge mit blauer Farbe.
- $\beta.\gamma\text{-Bis-[4-nitro-phenylhydrazono]-n-valeriansäure,}$ Diacetylcarbonsäure-bis-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{17}H_{16}O_6N_6=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2)\cdot CH_2\cdot CO_2H.$ Rote Prismen. F: ca. 295° (Zers.) (Harries, Kircher, A. 374, 356). Schwer löslich.
- β -Oxo- α -[4-nitro-phenylhydrazono]-n-capronsäure ([4-Nitro-benzolazo]-butyrylessigsäure) $C_{12}H_{13}O_5N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_2H)\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_2H_5.$ B. Beim Verseifen des Äthylesters mit alkoh. Natronlauge (Wahl, Doll, Bl. [4] 13, 271). Gelbe Krystalle. F: 164°.
- Äthylester $C_{1e}H_{17}O_5N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CO \cdot CH_3 \cdot C_2H_5$. B. Aus β -Oxo-n-capronsäure und Natrium [4-nitro benzolisodiazotat] (Syst. No. 2193) in Alkohol + Essigsäure unter Eiskühlung (Wahl, Doll, Bl. [4] 18, 271). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 101°.
- β Oxo α [4 nitro phenylhydrazono] β phenyl propionsäure ([4 Nitro benzolazo] benzoylessigsäure) $C_{15}H_{11}O_5N_3 = O_4N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CO_2H) \cdot CO \cdot C_6H_5$ (S. 483). F: 210° (Zers.) (Civsa, G. 50 I, 204). Liefert beim Erhitzen im Vakuum auf 200—210° ω-[4-Nitro-phenylhydrazono]-acetophenon (C.). Gibt mit Hydroxylamin in alkoh. Lösung 5-Oxo-4-[4-nitro-phenylhydrazono]-3-phenyl-isoxazol (Syst. No. 4298) (Meyer, C. r. 152, 611). $KC_{15}H_{10}O_5N_3$. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Die wäßr. Lösung färbt sich beim

Erwarmen mit Alkalicarbonat erst rot, dann violett (C.). — K₂C₁₅H₉O₅N₂. Grüne, goldschimmernde Krystalle. Geht bei der Einw. von viel Wasser in das Monokaliumsalz über (C.).

Äthylester $C_{17}H_{15}O_5N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$ (S. 483). F: 118° (CIUSA, G. 50 I, 203).

- x' [4 Nitro phenylhydrazono] α methyl-glutarsäure, α' Oxo α methyl-glutarsäure-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{12}H_{12}O_6N_3=O_4N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. Krystalie (ans Wasser). F: 163° (Blaise, Gault, Bl. [4] 9, 464).
- Distrylester $C_{\mu}H_{21}O_{6}N_{3}=O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot N:C(CO_{3}\cdot C_{2}H_{5})\cdot CH_{2}\cdot CH(CH_{3})\cdot CO_{3}\cdot C_{2}H_{5}$. Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 109—1100 (Blaise, Gault, Bl. [4] 9, 461).
- [4-Nitro-phenyllydrazono]-giutaconsäurediäthylester $C_{15}H_{17}O_6N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 1 Mol Glutaconsäurediäthylester und 1 Mol 4-Nitro-henzoldiazoniumehlorid bei Gegenwart von Natriumacetat in verd. Alkohol (Henrich, 4. 376, 449). Gelbes Krystallpulver. F: 109°. Sehr leicht löslich in Äther und Chloroform, leicht in Eisessig, ziemlich leicht in Alkohol, Benzol und Ligroin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe.
- γ [4 Nitro phenylhydrazono] α methyl tricarballylsäuretriäthylester, Oxalbrenzweinsäuretriäthylester-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{10}H_{25}O_8N_8 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CO_2 \cdot C_2H_6) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_6) \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2 \cdot C_2H_6$. Krystalle (aus verd. Alkohol) (Blaise, Gault, Bl. [4] 9, 460).
- β- Oxo -α-[4-nitro-phenylhydrazono]-β-[2-methoxy-phenyl]-propionsäuremethylester ([4-Nitro-benzolazo]-2-methoxy-benzoylessigsäuremethylester) $C_{17}H_{15}O_6N_5=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot CH_3)\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 2-Methoxy-benzoylessigsäuremethylester und Natrium-[4-nitro-benzolisodiazətat] in Alkohol + Essigsäure (Wahl, Silberzweig, Bl. [4] 11, 62). Gelbe Krystalle. F: 170°. Liefert mit Phenylhydrazin 1-Phenyl-5-oxo-4-[4-nitro-phenylhydrazono]-3-[2-methoxy-phenyl]-pyrazolin (Syst. No. 3636).
- β Oxo- α -[4 nitro phenylhydrazono] β [3 methoxy phenyl] propionsäuremethylester ([4 Nitro benzolazo] 3 methoxy benzoylessigsäuremethylester) $C_{17}H_{15}O_6N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CO_2 \cdot CH_3) \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Wahl, Silberzweig, Bl. [4] 11, 64). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 155° bis 156°.
- β Oxo α [4 nitro phenylhydrazono] β [4 methoxy phenyl] propionsäure ([4-Nitro-benzolazo]-4-methoxy-benzoylessigsäure) $C_{16}H_{12}O_6N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N: C(CO_2H) \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. Gelbe Krystalle. F: 236—238° (Wahl, Silberzweig, Bl. [4] 11, 66). Löslich in Alkalien mit roter Farbe.
- Methylester $C_{17}H_{16}O_6N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot CH_3)\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus Anisoylglyoxylsäuremethylester und 4-Nitro-phenylhydrazin (Wahl, Doll, C.r. 155, 50). Aus Anisoylessigsäuremethylester und 4-Nitro-benzoldiazoniumsalz (W., Silberzweig, Bl. [4] 11, 66). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 175°.
- 4 Oxy 3.5 dimethoxy phenylglyoxylsäure [4 nitro phenylhydrazon] $C_{16}H_{15}O_7N_3 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N: C(CO_2H)\cdot C_6H_2(O\cdot CH_3)_2\cdot OH$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 225° (Zers.) (Mauthner, A. 395, 277). Leicht löslich in warmem Benzol, Alkohol und Eisessig, schwer in Äther, fast unlöslich in Ligroin und Petroläther.

Carbäthoxyaminoacetaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{11}H_{14}O_2N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt nicht bis 270° (Harries, Düvel, B. 47, 3346).

- 4 Nitro phenylhydrazon des höherschmelzenden 2 Benzamino 1 methylcyclohexanons-(4) $C_{20}H_{22}O_3N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C < \frac{CH_2}{CH_2} \cdot \frac{CH_1NH \cdot CO \cdot C_6H_5}{CH_1NH \cdot CO \cdot C_6H_5} > CH \cdot CH_3$. Undeutliche Krystalle. F: ca. 248° (Zers.) (Harries, Morrell, A. 410, 73).
- 4-Nitro-phenylhydrazon des 2-Formamino-1-methyl-4-acetyl-cyclohexans $U_{16}H_{22}O_3N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot HC < \frac{CH_2}{CH_4 \cdot CH(NH \cdot CHO)} > CH \cdot CH_3 \cdot Gelbe$ Nadeln aus Alkohol). Zersetzt sich bei 239° (Harries, Smith, A. 410, 87).
- 4 Nitro phenylhydrazon des 2 Acetamino 1 methyl 4 acetyl cyclohexans $C_{17}H_{24}O_3N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot HC < \frac{CH_2}{CH_2} \cdot \frac{CH_1NH \cdot CO \cdot CH_2}{CH_3} > CH \cdot CH_3$. Hellgelber Niederschlag. F: 229° (Zers.) (HARRIES, SMITH, A. 410, 84).

- 4-Nitro-phenylhydrazon des 2-Benzamino-1-methyl-4-acetyl-cyclohexans $C_{22}H_{26}O_3N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot HC<\frac{CH_2}{CH_2\cdot CH(NH\cdot CO\cdot C_6H_5)}>CH\cdot CH_2.$ Gelbe Nadeln (aus Methanol). F: 252° (HARRIES, MORRELL, A. 410, 72).
- 4-Nitro-phenylbydrazon des 2-Äthoxalylamino-1-methyl-4-acetyl-cyclohexans $C_{19}H_{26}O_5N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot HC<\frac{CH_2}{CH_3\cdot CH(NH\cdot CO\cdot CO_3\cdot C_2H_5)}>CH\cdot CH_3.$ Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 218—219° (Zers.) (Harries, Smith, A. 410, 90).
- 4-Nitro-phenylhydrazon des 2-Carbäthoxyamino-1-methyl-4-acetyl-cyclohexans $C_{18}H_{26}O_4N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot HC<\frac{CH_2}{CH_2}\cdot CH(NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5)>CH\cdot CH_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 200° (Harries, Smith, A. 410, 92).
- 4-Dimethylamino-benzaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon] $C_{15}H_{16}O_2N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot N(CH_6)_2$. Rote Nadeln (aus Petroläther oder aus Chloroform), grüne Krystalle mit 0,5 C_6H_6 (aus Benzol). F: 186—187° (Zers.) (Vecchiotti, G. 43 II, 641; R. A. L. [5] 22 II, 76). Absorptionsspektrum des Hydrazons und seines Natriumsalzes in Aceton: Ciusa, R. A. L. [5] 28 II, 366; G. 50 I, 195.
- 2.7 Diamino fluorenon [4 nitro phenylhydrazon] $C_{10}H_{15}O_2N_5 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C C_6H_3\cdot NH_2$ Karmoisinrote Nadeln (aus Alkohol). F: 280° (J. Schmidt, Retzlaff, Haid, A. 390, 227).
- 2 [N Acetyl hydroxylamino] benzaldehyd [4 nitro phenylhydrazon] $C_{18}H_{14}O_4N_4=O_2N\cdot C_8H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_8H_4\cdot N(OH)\cdot CO\cdot CH_3$. Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 120—120,5°; bei weiterem Umkrystallisieren aus Alkohol wurde einmal der Schmelzpunkt 180—181° gefunden (Bamberger, B. 51, 622). Sehr leicht löslich in Aceton, sehr schwer in Äther, Chloroform und Benzol, fast unlöslich in Wasser. Löslich in Alkalilauge mit fuchsinroter Farbe.
- α-Nitroso- β [α-imino-benzyl] 4-nitro-phenylhydrazin bezw. α-Nitroso- β [α-amino-benzal] 4-nitro-phenylhydrazin $C_{13}H_{11}O_3N_5 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(NO) \cdot NH \cdot C(:NH) \cdot C_6H_5$ bezw. $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(NO) \cdot N \cdot C(NH_2) \cdot C_6H_5$. B. Aus [α-Amino-benzal]-4-nitro-phenylhydrazin durch Einw. von Kaliumnitrit und Salzsäure oder von Isoamylnitrit und Eissessig oder am besten durch Einw. von Kaliumnitrit und Essigsäure unter Eiskühlung (Ponzio, Gastaldi, G. 41 I, 795). Gelbliche Blättehen (aus wäßr. Aceton). F: 1276 (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Aceton, fast unlöslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Benzol und Eisessig, unlöslich in Petroläther. Liefert beim Kochen mit Wasser β -Benzoyl-4-nitro-phenylhydrazin und [α-Amino-benzal]-4-nitro-phenylhydrazin. Gibt mit konz. Schwefelsäure und Phenol eine smaragdgrüne Färbung.
- N.N'-Bis-[2-chlor-4-nitro-phenyl]-hydrazin, 2.2'-Dichlor-4.4'-dinitro-hydrazobenzol $C_{12}H_8O_4N_4Cl_9=O_2N\cdot C_6H_3Cl\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_3Cl\cdot NO_2$. B. Aus 2.2'-Dichlor-4.4'-dinitro-azobenzol durch Reduktion mit Ammoniumhydrosulfid (Green, Rowe, Soc. 101, 2452). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol + Aceton). F: 214—215°. Leicht löslich in Aceton, löslich in Eisessig, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Benzol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber, in Alkalilauge mit blauer Farbe.
- β-[α-Imino-benzyl]-2-chlor-4-nitro-phenylhydrazin bezw. [α-Amino-benzal]-2-chlor-4-nitro-phenylhydrazin $C_{13}H_{11}O_2N_4Cl=O_3N\cdot C_6H_3Cl\cdot NH\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot C_6H_5$ bezw. $O_2N\cdot C_6H_3Cl\cdot NH\cdot N:C(NH_2)\cdot C_6H_5$. B. Aus [α-Nitro-benzal]-2-chlor-4-nitro-phenylhydrazin durch Einw. von alkoh. Ammoniak (Ponzio, G. 40 I, 322). Rote oder gelbe Nadeln (aus Benzol). Die roten Nadeln werden bei 145° gelb; beide Formen schmelzen bei 167—168°. Schwer löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, unlöslich in Ligroin und Wasser. Liefert beim Erhitzen mit Acetanhydrid 1-[2-Chlor-4-nitro-phenyl]-5-methyl-3-phenyl-1.2.4-triazol. $C_{13}H_{11}O_2N_4Cl+HCl$. Gelbliche Nadeln. F: 278° (Zers.). Löslich in Alkohol, sehr schwer löslich in Wasser, unlöslich in Äther. Oxalat $C_{13}H_{11}O_2N_4Cl+C_3H_2O_4$. Gelbliche Blättchen. F: 245° (Zers.). Schwer löslich in Wasser, löslich in Alkohol, unlöslich in Äther.
- $\beta\text{-}[\alpha\text{-Phenylimino-bengyl}]\text{-}2\text{-}chlor\text{-}4\text{-}nitro\text{-}phenylhydrazin}$ bezw. $[\alpha\text{-}Anilino-benzal}]\text{-}2\text{-}chlor\text{-}4\text{-}nitro\text{-}phenylhydrazin}$ $C_{19}H_{15}O_2N_4Cl = O_2N\cdot C_6H_3Cl\cdot NH\cdot NH\cdot C(:N\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_5$ bezw. $O_2N\cdot C_6H_3Cl\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_5$. B. Aus $[\alpha\text{-}Nitro\text{-}benzal}]\text{-}2\text{-}chlor-4\text{-}nitro\text{-}phenylhydrazin}$ durch Erwärmen mit Anilin in Alkohol (Ponzio, G. 40 II, 157). —

Rote Nadeln (aus Ligroin). F: 162°. Löslich in Äther, ziemlich leicht löslich in warmem Benzol, sehwer in Alkohol und Ligroin.

[α -Nitro-benzal]-2-chlor-4-nitro-phenylhydrazin, "Phenylnitroformaldehyd-[2-chlor-4-nitro-phenylhydrazon]" ([2-Chlor-4-nitro-benzolazo]-phenylnitro-methan) $C_{13}H_5O_4N_4Cl = O_2N\cdot C_6H_3Cl\cdot NH\cdot N:C(NO_2)\cdot C_6H_5$ (S.~487). Liefert bei der Einw. von alkoh. Ammoniak [α -Amino-benzal]-2-chlor-4-nitro-phenylhydrazin (Ponzio, G.~40 I, 322). Beim Behandeln mit Hydrazinhydrat erhält man 2-[2-Chlor-4-amino-phenyl]-5-phenyltetrazol (Syst. No. 4022) (P., Macciotta, G.~44 II, 71). Bei der Einw. von Kaliumcyanid in siedendem verdünntem Alkohol entsteht Phenylglyoxylsäurenitril-[2-chlor-4-nitro-phenylhydrazon] (P., G.~41 I, 791).

Phenylglyoxylsäurenitril - [2 - chlor - 4 - nitro - phenylhydrazon], Benzoyleyanid- [2 - chlor - 4 - nitro - phenylhydrazon] ([2 - Chlor - 4 - nitro - benzolazo] - benzyleyanid) $C_{14}H_9O_2N_4Cl = O_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot NH \cdot N \cdot C(C_6H_5) \cdot CN$ (S. 488). B. Aus [α -Nitro-benzal]-2-chlor-4-nitro-phenylhydrazin durch Einw. von Kaliumcyanid in siedendem verdünntem Alkohol (Ponzio, G. 41 I, 791).

2.4-Dinitro-phenylhydrazin $C_6H_6O_4N_4=(O_2N)_2C_6H_3\cdot NH\cdot NH_2$ (S. 489). Orangerote Krystalle. F: 198° (Green, Rowe, Soc. 101, 2448). — Gibt beim Kochen mit Pikrylchlorid und Calciumcarbonat in Alkohol 2.4.6.2′.4′-Pentanitro-hydrazobenzol (G., R.). Liefert mit Acetessigsäureanilid in siedendem Alkohol einen gelben, in Öl und Wasser unlöslichen Farbstoff, der bei ca. 208° schmilzt (Höchster Farbw., D. R. P. 269 665; C. 1914 I, 719; Frdl. 11. 452).

N.N'- Bis - [2.4 - dinitro - phenyl] - hydrazin, 2.4.2'.4'- Tetranitro - hydrazobenzol $C_{12}H_8O_8N_6=(O_2N)_2C_6H_3\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_8(NO_2)_2.$ B. Durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine Suspension von 2.4.2'.4'- Tetranitro-azobenzol in siedendem Wasser (Green, Rowe, Soc. 101, 2451). — Gelbe Krystalle (aus Aceton + Alkohol). F: 250°. Löslich in Eisessig, unlöslich in Benzol. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber, in Natronlauge mit blauer Farbe.

Cyclohexanon-[2.4-dinitro-phenylhydrazon] $C_{12}H_{14}O_4N_4 = (O_2N)_2C_6H_3$. NH·N: C_6H_{10} (S. 491). B. Durch Kochen von 2.4-Dinitro-phenylhydrazin und Cyclohexanon in Alkohol + Essigsäure (Ciusa, G. 41 I, 695). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 145°.

Benzophenon - [2.4 - dinitro - phenylhydrazon] $C_{19}H_{14}O_4N_4 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N$: $C(C_6H_5)_2$ (S. 491). B. Aus Benzophenon-[2-nitro-phenylhydrazon] oder Benzophenon-[4-nitro-phenylhydrazon] bei der Einw. von konz. Salpetersäure in Aceton (Busch, Kunder, B. 49, 328). Aus Benzophenon-phenylhydrazon beim Behandeln mit Sticksofftetroxyd in Äther (B., K.). Aus Benzophenon-[N-nitroso-phenylhydrazon] beim Aufbewahren in Alkohol oder beim Aufbewahren in Benzol bei Gegenwart von Isoamylnitrit (B., K.). — F: 231°.

[2.4 - dinitro - benzal] - 2.4 - dinitro - phenylhydrazin, "Phenylnitroformaldehyd-[2.4 - dinitro - phenylhydrazon]" ([2.4 - Dinitro - benzolazo] - phenylnitromethan) $C_{13}H_9O_6N_5=(O_2N)_2C_6H_5$ NH·N:C(NO₂)·C₆H₅. B. Aus dem Natriumselz des Phenylisonitromethans und 2.4-Dinitro-benzoldiazoniumsulfat in Gegenwart von Natriumacetat (Ponzio, G. 41 I, 792). — Hellbraune Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 152° (Zers.). Löslich in Aceton, ziemlich leicht löslich in Chloroform und Benzol in der Wärme, fast unlöslich in Alkohol, unlöslich in Ligroin. — Liefert beim Erwärmen mit Kaliumcyanid in verd. Alkohol Phenylglyoxylsäurenitril-[2.4-dinitro-phenylhydrazon].

Phenylglyoxylsäurenitril - [2.4 - dinitro - phenylhydrazon], Benzoyleyanid-[2.4 - dinitro - phenylhydrazon] ([2.4 - Dinitro - benzolazo] - benzyleyanid) $C_{14}H_9O_4N_5=(O_2N)_2C_6H_3\cdot NH\cdot N:C(CN)\cdot C_6H_5$ (S. 492). B. Aus [α -Nitro-benzal]-2.4-dinitro-phenylhydrazin durch Erwärmen mit Kaliumcyanid in verd. Alkohol (Ponzio, G. 41 I, 792).

2.6-Dinitro-phenylhydrazin $C_6H_6O_4N_4 = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot NH_3$. B. Aus 2-Chlor-1.3-dinitro-benzol und Hydrazinhydrat in verd. Alkohol (Borsche, Rantscheff, A. 379, 171). — Rote Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 144—145°. — Liefert bei der Einw. von Natronlauge 1-Oxy-4-nitro-benztriazol (Syst. No. 3803) und geringe Mengen einer Verbindung vom Schmelzpunkt 145°. — Hydrochlorid. Zinnoberrote Nadeln.

Benzochinon-(1.4)-mono-[2.6-dinitro-phenylhydrazon] $C_{12}H_{6}O_{5}N_{4}=(O_{2}N)_{2}C_{6}H_{5}$ $NH\cdot N:C_{6}H_{4}:O.$ Vgl. hierzu 2'.6'-Dinitro-4-oxy-azobenzol $(O_{2}N)_{2}C_{6}H_{3}\cdot N:N\cdot C_{6}H_{4}\cdot OH$, Syst. No. 2112.

 $\begin{array}{lllll} \textbf{4'-Nitroso-2.6-dinitro-hydrazobenzol} & \text{bezw.} & \textbf{Benzochinon-(1.4)-oxim-[2.6-dinitro-phenylhydrazon] bezw.} & \textbf{2'.6'-Dinitro-4-hydroxylamino-azobenzol} \\ \textbf{C}_{12}\textbf{H}_{9}\textbf{O}_{5}\textbf{N}_{5} &= (O_{2}\textbf{N})_{2}\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{3}\cdot\textbf{NH}\cdot\textbf{NH}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{NO} & \text{bezw.} \\ (O_{2}\textbf{N})_{2}\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{3}\cdot\textbf{N}:\textbf{N}\cdot\textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot\textbf{NH}\cdot\textbf{OH} & s. & \text{Syst. No. 2188.} \end{array}$

2.4.6-Trinitro-phenylhydrazin, Pikrylhydrazin $C_6H_5O_6N_5=(O_2N)_3C_6H_2\cdot NH\cdot NH_2$ (S. 493). B. Aus 2.4.6-Trinitro-anisol und Hydrazinhydrat in Alkohol (GIUA, CHERCHI, G. 49 II, 155).

N.N.-Dimethyl-N'-[2.4.6-trinitro-phenyl]-hydrazin, $\beta.\beta$ -Dimethyl-pikryl-hydrazin $C_8H_9O_6N_5=(O_2N)_3C_6H_2\cdot NH\cdot N(CH_9)_2$. B. Aus N.N-Dimethyl-hydrazin und Pikrylchlorid in alkoh. Kalilauge (Backer, R. 31, 152). — Rote Krystalle (aus Alkohol). F: 136,5°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Äther. — Zersetzt sich unter Explosion beim Erhitzen über den Schmelzpunkt.

N-Phenyl-N'-[2.4.6-trinitro-phenyl]-hydrazin, 2.4.6-Trinitro-hydrazobenzol $C_{12}H_{9}O_{6}N_{5}=(O_{2}N)_{8}C_{6}H_{2}\cdot NH\cdot NH\cdot C_{6}H_{5}$ (S. 493). B. Aus 2.4.6-Trinitro-anisol und Phenylhydrazin in Alkohol unterhalb 35° (Giua, Cherchi, G. 49 II, 156). — Tafeln (aus Aceton). F: 181° (Zers.). — Verhalten bei der Einw. von Alkohol und von Eisessig: G., Ch.

N-[4-Nitro-phenyl]-N'-[2.4.6-trinitro-phenyl]-hydrazin, 2.4.6.4'-Tetranitro-hydrazobenzol $C_{12}H_8O_8N_6=(O_2N)_3C_6H_2\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 494). B. Aus 4-Nitro-phenylhydrazin und Pikrylchlorid bei Gegenwart von Calciumcarbonat in siedendem Alkohol (GREEN, ROWE, Soc. 101, 2450). — F: 214° (G., R.). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in Benzol und Äther (G., R.). — Liefert beim Erhitzen mit konz. Salpetersäure 2.4.6.4'-Tetranitro-azobenzol (CIUSA, G. 41 I, 694). — Löslich in Alkalilauge mit blauer, in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe (G., R.).

N-[2.4-Dinitro-phenyl]-N'-[2.4.6-trinitro-phenyl]-hydrazin, 2.4.6.2'.4'-Pentanitro-hydrazobenzol $C_{12}H_7O_{10}N_7=(O_2N)_3C_6H_2\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)_2$ (S. 494). B. Aus Pikrylehlorid und 2.4-Dinitro-phenylhydrazin bei Gegenwart von Calciumcarbonat in siedendem Alkohol (Green, Rowe, Soc. 101, 2451). — F: 228° (Zers.). Leicht löslich in Aceton, schwer in Alkohol, Äther und Benzol. Löslich in Alkalilauge mit blauer, in konz. Schwefelsäure mit orangegelber Farbe.

N.N' - Bis - [2.4.6 - trinitro - phenyl] - hydrazin, N.N' - Dipikryl - hydrazin, 2.4.6.2'.4'.6' - Hexanitro - hydrazobenzol $C_{12}H_6O_{12}N_8=[(O_2N)_3C_6H_2\cdot NH-]_2$ (S. 494). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Methanol, Chloroform, Natriumäthylat-Lösung und methylalkoholischer Salzsäure: Hantzsch, Lister, B. 43, 1686.

N-Methyl-N-phenyl-N'-[2.4.6-trinitro-phenyl]-hydrazin, N-Methyl-N-phenyl-N'-pikryl-hydrazin $C_{13}H_{11}O_6N_5=(O_2N)_3C_6H_2\cdot NH\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_5\cdot B$. Aus 2.4.6-Trinitro-anisol und a-Methyl-phenylhydrazin in Alkohol bei ca. 45° (Giua, Cherchi, G. 49 II, 154; R. A. L. [5] 28 II, 235). — Gelbrote bis granatrote Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 153°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelroter, in Alkalien mit dunkelgrüner Farbe.

2.4.6-Trinitro-phenylhydrazon des Cyclohexanons $C_{12}H_{13}O_6N_5=(O_2N)_3C_6H_1\cdot NH\cdot N:C_6H_{10}$ (S. 495). Löslich in Alkalien mit rotbrauner Farbe (Ciusa, G. 41 I, 695).

2. Hydrazine $C_7H_{10}N_2$.

1. 2 - Hydrazino - toluol, o - Tolylhydrazin C₇H₁₀N₂ = CH₃·C₆H₄·NH·NH₂ (S. 496). Zersetzt sich beim Erhitzen unter Bildung von o-Toludin, Toluol, Stickstoff und Ammoniak (Chattaway, Aldridge, Soc. 99, 406). Geschwindigkeit der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure bei 100°: Franzen, J. pr. [2] 97, 74. Liefert beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,48) in Chloroform + Äther auf dem Wasserbad o-Toluoldiazonium-nitrat (Charrier, G. 45 I, 522). Gibt bei Einw. von Benzoesäure-phenylimid-chlorid in absol. Äther fast ausschließlich N-o-Tolyl-N'-[α-phenylimino-benzyl]-hydrazin (Busch, Schneider, J. pr. [2] 89, 317). — C₇H₁₀N₂ + HNO₃. Sintert bei ca. 75°, F: 98—100° (Ch., G. 45 I, 527).

N-Methyl-N-o-tolyl-hydrazin $C_8H_{12}N_8=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)\cdot NH_2$. B. Aus Anthrachinon-mono-[methyl-o-tolylhydrazon] durch Einw. von Salpetersäure in Ather (Omarini, G. 45 II, 308) oder von konz. Schwefelsäure (Charrier, G. 46 I, 367). — Sehr unbeständige Masse (Ch.). Färbt sich sofort braun (Ch.). — Hydrochlorid. Prismen (Ch.).

N.N'-Di-o-tolyl-hydrasin, 2.2'-Dimethyl-hydrasobenzol, o.o'-Hydrasotoluol $C_{14}H_{16}N_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ (S. 497). Zur Bildung durch elektrolytische Reduktion von 2-Nitro-toluol vgl. Ges. f. chem. Ind. Basel, D. R. P. 297019; C. 1917 I, 716; Frdl. 13, 227. — F: 156° (Rassow, J. pr. [2] 84, 335). — Geht bei 40-stdg. Kochen mit überschüssigem Dimethylsulfat und Magnesiumoxyd in Benzol in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre zu cs. 25°/ $_0$ in N-Methyl-N.N'-di-o-tolyl-hydrazin über; daneben entstehen o.o'-Azotoluol, o-Toluidin und andere Produkte (R.).

N - Methyl - N.N' - di - o - tolyl - hydrazin, N.2.2' - Trimethyl - hydrazobenzol $C_{15}H_{18}N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Bei 40-stdg. Kochen von N.N'-Di-o-tolyl-hydrazin mit überschüssigem Dimethylsulfat und Magnesiumoxyd in Benzol in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre (Rassow, J. pr. [2] 84, 336). — Tafeln (aus Ligroin). F: 84°. Löslich

in Benzol, Ligroin, Äther und Alkohol, schwer löslich in Petroläther, unlöslich in Wasser. — Bleibt beim Aufbewahren an der Luft und am Licht unverändert. Lagert sich in alkoh. Lösung bei allmählicher Einw. von konz. Salzsäure unter Kühlung in N-Methyl-o-tolidin um.

Tetra-o-tolyl-hydrazin $C_{28}H_{28}N_2=(CH_3\cdot C_8H_4)_2N\cdot N(C_8H_4\cdot CH_3)_2$. B. Durch Oxydation von Di-o-tolyl-amin mit Kaliumpermanganat in Aceton bei —15° (WIELAND, SÜSSER, A. 392, 177). — Amorphes Pulver. F: 112° (unscharf). Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Alkohol, Gasolin und Eisessig. Die Lösungen zersetzen sich schon in der Kälte. Die fast farblose Lösung in Benzol färbt sich beim Erwärmen gelbgrün, bei raschem Abkühlen verblaßt die Färbung wieder. — Verhalten beim Außewahren der Lösung in Aceton: W., S. — Gibt mit äther. Salzsäure eine intensiv dunkelgrüne Färbung, mit konz. Schwefelsäure eine blaue, mit Eisessig, besonders beim Erwärmen, eine grüne Färbung.

Benzal-o-tolylhydrazin, Benzaldehyd-o-tolylhydrazon $C_{14}H_{14}N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$ (S. 497). Verhalten beim Erhitzen: CHATTAWAY, CUMMING, WILSDON, Soc. 99, 1953.

Acenaphthenchinon-mono-o-tolylhydrazon $C_{19}H_{14}ON_2 =$

CH₃·C₆H₄·NH·N:C
OC
C₁₀H₆. B. Aus Acenaphthenchinon und 1 Mol o-Tolylhydrazin in essigsaurer Lösung (CRUTO, G. 45 II, 331). — Rote Nadeln (aus Eisessig). F: 175°. Ziemlich leicht löslich in Eisessig, schwerer in Alkohol, sehr schwer in Äther und Ligroin. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit intensiv blauer Farbe.

Benzil-bis-o-tolylhydrazon, Benzil-o-tolylosazon $C_{28}H_{29}N_4=[CH_3\cdot C_5H_4\cdot NH\cdot N:C(C_6H_5)-]_2$. B. Aus Benzil und überschüssigem o-Tolylhydrazin in siedendem Eisessig (Padoa, Santi, R. A. L. [5] 19 II, 307; P., G. 44 II, 549). — Kanariengelbes Krystallpulver (aus Benzol und Alkohol). F: 170°. Farbänderungen im Licht: P., S.; P.; P., Zazzaboni, R. A. L. [5] 25 I, 809.

Anthrachinon-mono-o-tolylhydrazon $C_{21}H_{16}ON_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C<\frac{C_6H_4}{C_6H_4}>CO$.

B. Aus o-Toluoldiazoniumchlorid und Anthranol in überschüssiger Kalilauge (OMARINI, G. 45 II, 307). — Rote Blättchen (aus Chloroform + Alkohol oder aus Toluol). F: 151—152°. Schwer löslich in Alkohol, in der Hitze leicht in Toluol, Chloroform und Benzol. — Zersetzt sich bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) in Äther unter Abspaltung von Anthrachinon. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe, die in Weinrot übergeht.

Anthrachinon - mono - [methyl - o - tolylhydrazon] $C_{22}H_{18}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot N:C < \frac{C_6H_4}{C_5H_4} > CO.$ B. Aus Anthrachinon-mono-o-tolylhydrazon und Dimethylsulfat in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (OMARINI, G. 45 II, 307). — Granatrote Prismen (aus Alkohol). F: 126° (O.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, leicht in Chloroform, Benzol und Toluol (O.). — Wird durch Salpetersäure in Äther (O.) oder durch Schwefelsäure (CHARRIER, G. 46 I, 367) in N-Methyl-N-o-tolyl-hydrazin und Anthrachinon gespalten. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blaugrüner Farbe, die über Olivgrün in Gelb übergeht (O.).

Anisil-bis-o-tolylhydrazon, Anisil-o-tolylosazon $C_{30}H_{30}O_2N_4=[CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)-]_2$. B. Durch Kochen von Anisil mit o-Tolylhydrazin in Eisessig (Padoa, Santi, R. A. L. [5] 20 I, 679; P., G. 44 II, 550). — Orangegelbe Krystelle (aus Benzol + Alkohol). F: 168°.

[d-Galaktose]-o-tolylhydrazon $C_{12}H_{20}O_5N_2=CH_2\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C_6H_{10}O_5$. B. Durch Erhitzen von d-Galaktose mit o-Tolylhydrazin in verd. Alkohol auf dem Wasserbad (van Der Haar, R. 37, 109). — Nadeln (aus Alkohol). F: 176°. Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, schwer in kaltem Alkohol, leicht in Pyridin.

N'-[α -Phenylimino-benzyl]-N-o-tolyl-hydraxin bezw. [α -Anilino-benzal]-o-tolyl-hydraxin $C_{20}H_{10}N_3=CH_3\cdot C_2H_4\cdot NH\cdot NH\cdot C(:N\cdot C_2H_3)\cdot C_2H_3$ bezw. $CH_3\cdot C_2H_4\cdot NH\cdot NH\cdot C(:NH\cdot C_2H_3)\cdot C_2H_3$. Aus Benzoesäure-phenylimid-chlorid und o-Tolyhydrazin in absol. Ather (Busch, Schneider, $J.\ pr.\ [2]$ 89, 317). — Gelbliche Prismen (aus schwefelwasserstoff-haltigem Alkohol). F: 134—136°. Leicht löslich in Alkohol, Ather, Benzol und Chloroform. — Die alkoh. Lösung färbt sich auf Zusatz von Quecksilberoxyd braunrot.

o - Tolylhydraxin - β - carbonsäureanilid - α - thiocarbonsäureanilid, 4 - Phenyl-2-o-tolyl-thiosemicarbazid-carbonsäure-(1)-anilid $C_{21}H_{20}ON_4S=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N(CS\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot NH\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_6$. B. Aus 4-Phenyl-2-o-tolyl-thiosemicarbazid und Phenylisocyanat (Busch, Limpach, B. 44, 1578). — Nadeln. F: 181°. Leicht löslich in Aceton und Eisessig, schwer in Alkohol, sehr schwer in Benzol. — Spaltet beim Schmelzen oder beim Kochen in Eisessig Phenylsonföl ab.

Acetessigsäurenitril-o-tolylhydrazon $C_{11}H_{18}N_3 = CH_3 \cdot C_eH_4 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CN$. B. Durch Verreiben von Diacetonitril mit o-Tolylhydrazin und 30° /oiger Essigsäure (MICHAELIS, KLAPPERT, A. 397, 149). — Nadeln (aus Alkohol). F: 115°. — Liefert beim Kochen mit alkoh. Salzsäure 1-o-Tolyl-5-imino-3-methyl-pyrazolin (Syst. No. 3561).

Lävulinsäure - o - tolylhydrazon $C_{12}H_{16}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus Lävulinsäure und o-Tolylhydrazin in heißer essigsaurer Lösung (Muncioli, G. 45 II, 300). — Prismen (aus Benzol). F: 117°. Zersetzt sich an der Luft. — Liefert beim Erhitzen auf 160—170° 1-o-Tolyl-6-oxo-3-methyl-1.4.5.6-tetrahydro-pyridazin (Syst. No. 3563).

β-Oxo-α-o-tolylhydrazono-buttersäure (o-Toluolazo-acetessigsäure) $C_1, H_{12}O_3N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CO_2H) \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 502). B. Durch kurzes Kochen des Äthylesters (s. u.) mit 1% jeger Kalilauge (Bülow, Engler, B. 51, 1254). — Grünlichgelbe Nadeln (aus Essigsäure). F: 137—138° (B., E., B. 51, 1262). Löst sich in feinverteiltem Zustand in Alkalidicarbonat-Lösung. — Ammoniumsalz. F: 202° (Zers.). Sehr schwer löslich in Alkohol, sehr leicht in wäßr. Pyridin. Gibt mit Pyridin eine gallertartige Masse. — Kaliumsalz. Gelbe Nadeln.

 β -Oxo-α-o-tolylhydrazono-buttersäureäthylester (o-Toluolazo-acetessigsäureäthylester) $C_{13}H_{16}O_3N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 502). B. {Aus Acetessigester (BÜLOW, SCHAUR, B. 41, 2359}; vgl. B., ENGLER, B. 51, 1253). — Hellgelbe Krystalle (aus 70% igem Alkohol). F: 52%. Sehr leicht löslich in Aceton, Chloroform und Benzol, leicht in Alkohol, Äther, Paraldehyd und siedendem Ligroin; löslich in siedendem Wasser. — Liefert bei Einw. von konz. Salpetersäure ein Diazoniumnitrat, das sich mit R-Säure zu einem orangeroten Farbstoff verbindet, und ein aus Alkohol in Nadeln krystallisierendes Nitrierungsprodukt; bei Einw. von Salpetersäure auf die Lösung in Eisessig erhält man hauptsächlich β-Oxo-α-[x-nitro-2-methyl-phenylhydrazono]-buttersäureäthylester (S. 151). Die Lösung von β-Oxo-α-o-tolylhydrazono-buttersäureäthylester in Alkohol gibt bei wiederholtem Einleiten von Chlor unter Kühlung [4-Chlor-2-methyl-phenylhydrazono]-chloressigsäureäthylester.

β-Oxo-α-o-tolylhydrazono-buttersäureamid (o-Toluolazo-acetessigsäureamid) $C_{11}H_{12}O_{2}N_{3} = CH_{3} \cdot C_{6}H_{4} \cdot NH \cdot N \cdot C(CO \cdot NH_{2}) \cdot CO \cdot CH_{3}$. B. Beim Schütteln des entsprechenden Äthylesters (s. o.) mit wäßrig-alkoholischem Ammoniak (Bülow, Engler, B. 51, 1261). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 142°. Sehr leicht löslich in Essigester, heißem Benzol, heißem Acton und kaltem Chloroform, leicht in Pyridin, ziemlich leicht in siedendem Äther und Tetrachlorkohlenstoff, schwer in Ligroin, unlöslich in wäßr. Pyridin. — Liefert beim Erwärmen mit konz. Salpetersäure auf 45° hauptsächlich β-Oxo-α- $\{x$ -nitro-2-methyl-phenylhydrazono $\}$ -buttersäureamid (S. 151). Einw. von Chlor auf die Suspension in Alkohol: B., E.

 γ -Chlor-β-0x0-α-0-tolylh vdrazono-buttersäuremethylester $C_{12}H_{13}O_3N_2Cl=CH_3$ · C_6H_4 · NH·N:C(CO₂·CH₃)·CO·CH₂Cl (S. 502). Liefert beim Behandeln mit verd. Natronlauge 1-0-Tolyl-pyrazolon-(4)-carbonsäure-(3)-methylester (Syst. No. 3696) (FAVEEL, C. r. 156, 1913).

[o - Tolylhydrazono - methyl] - malonsäurediäthylester, Formylmalonsäurediäthylester - o - tolylhydrazon bezw. [o - Tolylhydrazino - methylen] - malonsäurediäthylester $C_{18}H_{20}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot N \cdot CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5)_s$ bezw. $C_8H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot CH \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5)_s$. B. Aus o - Tolylhydrazin und Athoxymethylen-malonsäurediäthylester in Ather (Michaelis, A. 373, 143). — Tafeln (aus Ather), Prismen (aus Alkohol). F: 110°. — Verhalten beim Erhitzen: M., A. 373, 142. Liefert beim Kochen mit Natronlauge 1-o-Tolyl-pyrazolon-(5) (Syst. No. 3559).

β-Oxo-α-o-tolylhydrazono-glutarsäure-diäthylester (α-o-Toluolazo-aceton-α.α'-dicarbonsäure-diäthylester) $C_{14}H_{20}O_5N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ bezw. $CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. einer Lösung von Aceton-α.α'-dicarbonsäure-diäthylester und Natriumacetat in verd. Alkohol auf in salzsaurer Lösung d'azotiertes o-Toluidin (Bülow, Göller, B. 44, 2839). — Kanariengelbe Prismen (aus verd. Alkohol). F: 80—85° (bei langsamem Erhitzen). Zersetzt sich bei 195°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, schwerer in Ligroin und Tetrachlorkohlenstoff. — Liefert beim Behandeln mit Phenylhydrazin in Eisessig o-Tolylhydrazono-[1-phenyl-pyrazelon-(5)-yl-(3)]-essigsäureäthylester (Syst. No. 3697).

o-Tolylhydrazon des 1:2.2 -Trimethyl-cyclopentan-carbonsäure-(1)-[oxalyl-säure-(3)-amids] $C_{16}H_{35}O_3N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CO \cdot NH_3) \cdot HC \cdot C(CH_3) \cdot C(CH_3) \cdot CO_2H \cdot C(CH_3) \cdot$

S. 504, Z. 3 v. o. statt ,,4-o-Toluolazo" lies ,,3-o-Toluolazo".

[4-Chlor-2-methyl-phenylhydrazono]-chloressigsäureäthylester, Oxalsäure - äthylester - [chlorid - (4 - chlor-2-methyl-phenylhydrazon)] C₁₁H₁₂O₂N₃Cl₃, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einleiten von Chlor in eine gekühlte Lösung von β-Oxo-α-ο-tolylhydrazono-buttersäureäthylester in Alkohol (Bülow, Engler, B. 51, 1256). — Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 110°. Leicht löslich in kaltem Tetrachlorkohlenstoff, Aceton, Benzol, Chloroform und Essigester, löslich in heißem Alkohol, siedender 80°/ojger Essigsäure und Äther, schwerer in Ligroin. — Die siedende Lösung in Alkohol liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und konz. Salzsäure 5-Chlor-2-amino-toluol. Einw. von konz. Salpetersäure und von Salpetersäure in Eisessig: B., E. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist anfangs intensiv gelb, verblaßt schnell und färbt sich allmählich schwach bräunlichgrün, beim Erhitzen auf 100° hellbraun.

Mesoxalsäure-äthylester-nitril-[4-chlor-2-methyl-phenylhydrazon], [4-Chlor-2-methyl-phenylhydrazono]-cyanessigsäureäthylester C₁₂H₁₂O₂N₃Cl = CH₃·C₆H₃Cl·NH·N:C(CN)·CO₂·C₂H₅. B. Die höherschmelzende Form erhält man aus [4-Chlor-2-methyl-phenylhydrazono]-chloressigsäureäthylester bei Einw. von Kaliumcyanid in starkem Alkohol (Bülow, Engler, B. 51, 1258). Die niedrigerschmelzende Form entsteht bei Einw. von in salzsaurer Lösung bei höchstens 20° diazotiertem 5-Chlor-2-amino-toluol auf Cyanessigsäureäthylester bei Gegenwart von Natriumacetat in verd. Alkohol unterhalb 1° (B., E.). Die höherschmelzende Form bildet sich aus der niedrigerschmelzenden beim Schmelzen oder beim Kochen in Eisessig (B., E., B. 51, 1260). — Niedrigerschmelzende Form. Hellgelbe Krystalle. F: 106,5°. — Höherschmelzende Form. Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 163,5°. Leicht löslich in Pyridin und heißem Benzol, löslich in Aceton, heißem Eisessig und Essigester, schwer löslich in Äther und siedendem Alkohol, sehr schwer in Ligroin. Unverändert mit gelber Farbe löslich in heißen verdünnten Laugen und kalter konzentrierter Schwefelsäure; schwer löslich in kalter konzentrierter Salpetersäure. — Liefert beim Erwärmen mit konz. Salpetersäure auf 40—50° ein bei 121—122° schmelzendes Produkt und ein Diazoniumsalz.

5-Brom-2-hydrazino-toluol, 4-Brom-2-methyl-phenylhydrazin C₁H₂N₂Br, s. nebenstehende Formel (S. 505). B. Durch Diazotieren von 5-Brom-2-amino-toluol und Reduzieren des Diazoniumsalzes mit Zinn-chlorür und Salzsäure unter Kühlung (CHATTAWAY, HODGSON, Soc. 109, Br. 582). — Zerfällt in der Hitze in 5-Brom-2-amino-toluol, 3-Brom-toluol, Stickstoff und Ammoniak. Wird durch Fehlnrösche Lösung oder alkal. Chromat-Lösung leicht zu 3-Brom-toluol und Stickstoff oxydiert.

Benzaldehyd-[4-brom-2-methyl-phenylhydrazon] $C_{14}H_{13}N_{2}Br = CH_{3} \cdot C_{6}H_{3}Br \cdot NH \cdot N:CH \cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus 4-Brom-2-methyl-phenylhydrazin und Benzaldehyd in Alkohol (Chattaway, Hodgson, Soc. 109, 584). — Blaßgelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 107,5°. Sehr leicht löslich in Alkohol. — Zersetzt sich beim Aufbewahren schnell zu einer dunkelroten Masse.

- 2-Nitro-benzaldehyd-[4-brom-2-methyl-phenylhydrazon] $C_{14}H_{12}O_{2}N_{3}Br=CH_{3}\cdot C_{6}H_{3}Br\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}$. B. Aus 4-Brom-2-methyl-phenylhydrazin und 2-Nitrobenzaldehyd in Alkohol (Chattaway, Hodgson, Soc. 109, 584). Rubinrote Prismen (aus Eisessig). F: 185° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in siedendem Eisessig.
- 3-Nitro-benzaldehyd-[4-brom-2-methyl-phenylhydrazon] $C_{14}H_{12}O_2N_3Br=CH_3\cdot C_6H_3Br\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus 3-Nitro-benzaldehyd und 4-Brom-2-methyl-phenylhydrazin in Alkohol (Chattaway, Hodgson, Soc. 109, 585). Orangefarbene Nadeln (aus Eisessig). F: 216,5°. Schwer löslich in siedendem Eisessig.
- 4-Nitro-benzaldehyd-[4-brom-2-methyl-phenylhydrazon] $C_{14}H_{12}O_{2}N_{3}Br=CH_{3}\cdot C_{6}H_{3}Br\cdot NH:N\cdot CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}$. B. Aus 4-Nitro-benzaldehyd und 4-Brom-2-methyl-phenylhydrazin in Alkohol (Chattaway, Hodgson, Soc. 109, 585). Rubinrote Prismen (aus Eisessig). F: 213°. Ziemlich leicht löslich in siedendem Eisessig.

Zimtaldehyd-[4-brom-2-methyl-phenylhydrazon] $C_{16}H_{15}N_2Br = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH : CH \cdot C_6H_5$. B. Aus Zimtaldehyd und 4-Brom-2-methyl-phenylhydrazin in Alkohol (CHATTAWAY, HODGSON, Soc. 109, 586). — Orangefarbene Tafeln (aus Alkohol). F: 160°. Leicht löslich in siedendem Alkohol und siedendem Eisessig. Die Lösungen sind orangefarben.

Salicylaldehyd-[4-brom-2-methyl-phenylhydrazon] $C_{14}H_{13}ON_2Br = CH_3 \cdot C_0H_3Br \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_0H_4 \cdot OH$. B. Aus Salicylaldehyd und 4-Brom-2-methyl-phenylhydrazin in Alkohol (Chattaway, Hodgson, Soc. 109, 585). — Prismen (aus Alkohol). F: 105,5°. Sehr leicht löslich in Alkohol.

- Anisaldehyd-[4-brom-2-methyl-phenylhydrazon] $C_{15}H_{15}ON_2Br = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Anisaldehyd und 4-Brom-2-methyl-phenylhydrazin in Alkohol (Chattaway, Hodgson, Soc. 109, 585). Prismen (aus Alkohol). F: 95,5°. Sehr leicht löslich in Alkohol. Zersetzt sich beim Aufbewahren schnell zu einer dunkelroten Masse.
- β-Bensoyl-4-brom-2-methyl-phenylhydrazin $C_{14}H_{13}ON_2Br = CH_3 \cdot C_8H_3Br \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot C_8H_5$. B. Durch Einw. von Benzoylchlorid auf 4-Brom-2-methyl-phenylhydrazin in Gegenwart von verd. Alkalilauge oder Pyridin (Chattaway, Hodgson, Soc. 109, 583). Nadeln (aus Alkohol). F: 172,5°. Leicht löslich in siedendem Alkohol.
- β -[2-Nitro-benzoyl]-4-brom-2-methyl-phenylhydrazin $C_{14}H_{12}O_3N_3Br=CH_3\cdot C_6H_3Br\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Durch Einw. von 2-Nitro-benzoylchlorid auf 4-Brom-2-methyl-phenylhydrazin in Äther in Gegenwart von Pyridin (Chattaway, Hodgson, Soc. 109, 583). Hellgelbe Prismen (aus Eisessig). F: 179°. Leicht löslich in siedendem Eisessig mit hellgelber Farbe.
- β -[3-Nitro-benzoyl]-4-brom-2-methyl-phenylhydrazin $C_{14}H_{12}O_3N_3Br=CH_3\cdot C_6H_3Br\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus 4-Brom-2-methyl-phenylhydrazin und 3-Nitrobenzoylchlorid in Äther in Gegenwart von Pyridin (Chattaway, Hodgson, Soc. 109, 583). Kanariengelbe Prismen (aus Eisessig). F: 185° (Zers.). Mit gelber Farbe leicht löslich in siedendem Eisessig.
- β -[4-Nitro-benzoyl]-4-brom-2-methyl-phenylhydrazin $C_{14}H_{12}O_3N_3Br=CH_3\cdot C_6H_3Br\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NO_2\cdot B$. Aus 4-Brom-2-methyl-phenylhydrazin und 4-Nitro-benzoylchlorid in Äther in Gegenwart von Pyridin (Chattaway, Hodgson, Soc. 109, 584). Hellgelbe Prismen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 199° (Zers.). Leicht löslich in siedendem Eisessig und siedendem Alkohol.

Brenztraubensäure - [4-brom - 2-methyl - phenylhydrazon] $C_{10}H_{11}O_2N_2Br = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CO_3H$. B. Aus Brenztraubensäure und 4-Brom - 2-methyl-phenylhydrazin in Alkohol (Chattaway, Hodgson, Soc. 109, 586). — Gelbliche Prismen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 180,5° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig.

- β-Benzoyl-4-nitro-2-methyl-phenylhydrazin $C_{14}H_{13}O_3N_3 = CH_3 \cdot C_0H_3(NO_2) \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von Benzoyl-[4-nitro-2-methyl-phenyl]-diimid mit Phenylhydrazin in Äther (Ponzio, Macciotta, G. 44 I, 273). Orangegelbe Nadeln mit 1 H_2O (aus verd. Alkohol). Schmilzt wasserfrei bei 151—152°. Schwer löslich in Äther, ziemlich leicht in kaltem Alkohol, heißem Benzol und heißem Ligroin, leicht in kaltem Aceton. Löst sich in Alkalilauge mit weinroter Farbe und fällt beim Ansäuern der Lösungen unverändert wieder aus.
- $\beta\text{-}[\alpha\text{-}Imino\text{-}benzyl]\text{-}4\text{-}nitro\text{-}2\text{-}methyl\text{-}phenylhydrazin bezw.} \quad \{\alpha\text{-}Amino\text{-}benzal]\text{-}4\text{-}nitro\text{-}2\text{-}methyl\text{-}phenylhydrazin} \quad C_{14}H_{14}O_{2}N_{4} = CH_{3}\cdot C_{6}H_{3}(NO_{2})\cdot NH\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot C_{6}H_{5}$ bezw. $CH_{3}\cdot C_{6}H_{5}(NO_{2})\cdot NH\cdot N:C(NH_{2})\cdot C_{6}H_{5}.$ B. Durch Behandeln von $[\alpha\text{-}Nitro\text{-}benzal]\text{-}4\text{-}nitro\text{-}2\text{-}methyl\text{-}phenylhydrazin}$ (s. u.) mit alkoh. Ammoniak bei 0° (Ponzio, G. 40 I, 317). Bronzefarbene grünschillernde Blättchen (aus Benzol). F: 119° (Zers.). Leicht löslich in heißem Alkohol mit rotbrauner Farbe, ziemlich leicht in Äther und Chloroform, schwer in heißem Benzol, sehr schwer in Wasser, unlöslich in Ligroin. Liefert beim Kochen mit Acetanhydrid 1-[4-Nitro-2-methyl-phenyl]-5-methyl-3-phenyl-1.2.4-triazol (Syst. No. 3809). $C_{14}H_{14}O_{2}N_{4}+HCl.$ Gelbliche Blättchen. F: 280° (Zers.). Unlöslich in Äther, sehr schwer löslich in heißem Wasser, löslich in Alkohol. Oxalat $C_{14}H_{14}O_{2}N_{4}+C_{2}H_{2}O_{4}$. Gelbliche Prismen. F: 232° (Zers.). Schwer löslich in heißem Wasser und in Alkohol, unlöslich in Äther.
- [α -Nitro-benzal]-4-nitro-2-methyl-phenylhydrazin, "Phenylnitroformaldehyd-[4-nitro-2-methyl-phenylhydrazon]" ([4-Nitro-2-methyl-benzolazo]-phenylnitromethan) $C_{14}H_{13}O_4N_4 = CH_3 \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH \cdot N \cdot C(NO_2) \cdot C_6H_5$ (S.~505). Schmilzt je nach der Art des Erhitzens zwischen 134—137° (Zers.) (Ponzio, G.~40 I, 317). Liefert beim Behandeln mit alkoh. Ammoniak bei 0° [α -Amino-benzal]-4-nitro-2-methyl-phenylhydrazin (s. o.) (P.). Gibt bei Einw. von Hydrazinhydrat 2-[4-Amino-2-methyl-phenyl]-5-phenyl-tetrazol (Syst. No. 4022) (P., Macciotta, G.~44 II, 70).
- β Oxo α [x nitro 2 methyl phenylhydrazono] buttersäureäthylester $C_{13}H_{15}O_5N_3 = CH_3 \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH \cdot N \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei Einw. von Salpetersäure auf β-Oxo-α-o-tolylhydrazono-buttersäureäthylester in Eisessig (Bülow, Engler, B. 51, 1255). Nadeln (aus 80% algem Alkohol). F: 135—136%. Liefert beim Kochen mit Hydrazinhydrat in Eisessig 4-[x-Nitro-2-methyl-benzolazo]-3-methyl-pyrazolon-(5) (Syst. No. 3588).
- β -Oxo- α -[x-nitro-2-methyl-phenylhydrazono]-buttersäureamid $C_{11}H_{12}O_4N_4$ $CH_3\cdot C_6H_8(NO_3)\cdot NH\cdot N:C(CO\cdot NH_4)\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von β -Oxo- α -o-tolyl-hydrazono-buttersäureamid mit konz. Salpetersäure auf 45° (Bülow, Engler, B. 51, 1262). Krystalle. F: 243—244°. Löslich in siedendem Eisessig, schwer löslich in Alkohol.

2. 3 - Hydrazino - toluol, m - Tolylhydrazin $C_7H_{10}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH_2$ (S. 506). Geschwindigkeit der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure bei 1000: Franzen, J. pr. [2] 97, 75. Liefert beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,48) in Chloroform +Ather auf dem Wasserbad m-Toluoldiazoniumnitrat (Charrier, G. 45 I, 522). — $C_7H_{10}N_2 +$ HNO₃. Nadeln. F: 145-147° (nach vorherigem Sintern) (CH., G. 45 I, 527).

Acenaphthenchinon - mono - m - tolylhydrazon $C_{19}H_{14}ON_2 =$

m-Tolylhydrazin-hydrochlorid in essigsaurer Lösung (Cruto, G. 45 II, 332). — Gelbe Prismen (aus Eisessig). F: 134°. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine intensiv rote Färbung.

Benzil-bis-m-tolylhydrazon, Benzil-m-tolylosazon $C_{28}H_{26}N_{\cdot} = [CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N:$ C(C₄H₅)-]₅. B. Durch Kochen von Benzil mit überschüssigem m·Tolylhydrazin in Eisessig (Padoa, Santı, R. A. L. [5] 20 I, 675; P., G. 44 II, 550). — Kanariengelbe Nadeln (aus Benzol + Alkohol). F: 163°. Verhalten beim Belichten: P., S.

Anisil-bis-m-tolylhydrazon, Anisil-m-tolylosazon $C_{30}H_{30}O_3N_4 = [CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N: C(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)-]_2$. B. Durch Kochen von Anisil mit m-Tolylhydrazin in Eisessig (Padoa, Santi, R. A. L. [5] 20 I, 676; P., G. 44 II, 551). — Hellgelbe Blättchen. F: 150,5°. Färbt sich am Sonnenlicht orange, entfärbt sich im Dunkeln sowie beim Erwärmen auf ca. 80°.

β-Propionyl-m-tolylhydrazin $C_{10}H_{14}ON_2 = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot C_2H_5$. B. Aus m-Tolylhydrazin und Propionylchlorid (Βοεμπινσεπ & Söhne, D. R. P. 218477; C. 1910 I, 781; Frdl. 9, 967). — F: 131°. — Liefert beim Erhitzen mit Calciumoxyd auf über 200° unter Luftabschluß oder in einer indifferenten Atmosphäre 3.4-Dimethyl-oxindol und 3.6-Dimethyloxindol (Syst. No. 3183) (B. & S., D. R. P. 218477); die gleichen Produkte entstehen beim Erhitzen mit Natriummethylat und Naphthalin (B. & S., D. R. P. 218727; C. 1910 I, 876; Frdl. 9, 968).

2.6-Dinitro-3-hydrazino-toluol, 2.4-Dinitro-3-methyl-phenylhydrazin C₇H₈O₄N₄, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Brady, Bowman, Soc. 119, 896. — B. Durch Erwärmen von 3-Chlorobad (Ropscup Fred Propress Page 2019). The Notes of bad (Borsche, Fiedler, B. 46, 2129). — Das Hydrochlorid geht bei Einw. von kaltem verdünntem Ammoniak in 1-Oxy-6-nitro-7-methyl-benztriazol (Syst. No. 3804) über. — Hydrochlorid. Gelbe Nadeln.

N-Phenyl-N'-[2.6-dinitro-3-methyl-phenyl]-hydrazin, 2.6-Dinitro-3-methylhydrazobenzol C₁₃H₁₅O₄N₄, Formel I. B. Durch Einw. von Phenylhydrazin auf 2.3.4-Trinitro-toluol in absol. Alkohol (MI. Giua, G. 48 II, 14; R. A. L. [5] 27 I, 251). — Rote Prismen (aus Alkohol). F: 137º (Zers.) (MI. G.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloro-

form, sehr schwer in Petroläther (MI. G.). — Liefert beim Kochen mit Eisessig oder beim Einleiten von trocknem Chlorwasserstoff in die absolut-alkoholische Lösung 2-Phenyl-4-nitro-5(oder 7)-methyl-benztriazol-oxvd-(1) (Formel II oder III) (MI. G., G. 48 II, 15; MI. G., MA. G., G. 58, 170).

4.6-Dinitro-3-hydrazino-toluol, 4.6-Dinitro-3-methyl-phenylhydrazin C₇H₈O₄N₄, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln von 2.4.5-Trinitro-toluol mit Hydrazinhydrat in Alkohol (GIUA, G. 49 II, 171; R. A. L. [5] 28 II, 365). — Gelbrote Krystalle (aus Alkohol). F: 1940 (Zers.). Löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform. — Die alkoh. Lösung färbt sich auf Zusatz von Alkali intensiv rot.

N-Phenyl-N'-[4.6-dinitro-3-methyl-phenyl]-hydrazin, 4.6-Dinitro-3-methyl-hydrazobenzol $C_{13}H_{12}O_4N_4=CH_3\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Durch Einw. von Phenylhydrazin auf eine Suspension von 2.4.5-Trinitro-toluol in Methanol (Mr. Giua, G. 48 II, 13; R. A. L. [5] 27 I, 250). — Rötlichgelbe Blätchen (aus Alkohol). F: 155° (Zers.) (MI. G.). Löslich in Alkohol, Aceton, Benzol und Chloroform, schwer löslich in heißem Petroläther (MI. G.). — Liefert beim Kochen mit frisch gefälltem Quecksilberoxyd in Alkohol 4.6 - Dinitro - 3 - methyl - azobenzol (MI. G., MA. G., G. 53, 170). Gibt bei Einw. von heißer,

m- UND p-TOLYLHYDRAZIN

wäßrig-alkoholischer Natronlauge oder beim Kochen mit Eisessig 2-Phenyl-6-nitro-5-methylbenztriazol-oxyd-(1) (Syst. No. 3804) (MI. G., MA. G., G. 53, 169); beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung (MI. G., MI. G., MA. G.) oder beim Erhitzen der alkoh. Lösung mit Zinkchlorid und konz. Salzsäure (MI. G., MA. G.) erhält man außerdem eine gelbrote Verbindung.

N - o - Tolyl - N' - [4.6 - dinitro - 3 - methyl - phenyl] - hydrazin, 4'.6' - Dinitro-2.3' - dimethyl - hydrazobenzol $C_{14}H_{14}O_4N_4 = CH_3 \cdot C_6H_2(NO_8)_2 \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von o-Tolylhydrazin auf 2.4.5-Trinitro-toluol in Alkohol (Mi. Giua, Ma. Giua, G. 53, 171). — Orangerote Blättchen (aus Alkohol). F: 151—152° (Zers.). Löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Chloroform und Aceton, sehr schwer löslich in Petroläther, unlöslich in Wasser. — Liefert bei der Einw. von heißer wäßrig-alkoholischer Kallauge oder beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung 2-o-Tolyl-6-nitro-5-methyl-benztriazol-oxyd-(1) (Syst. No. 3804); im letzten Fall entsteht außerdem ein granatrotes Produkt, das bis 220° nicht schmilzt (Mi. G., Ma. G., G. 53, 171). — Die alkoh. Lösung gibt mit Alkalien eine dunkelrote Färbung. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.

N - m - Tolyl - N' - [4.6 - dinitro - 3 - methyl - phenyl] - hydrazin , 4.6 - Dinitro 3.3'-dimethyl-hydrazobenzol $C_{14}H_{14}O_4N_4=CH_3\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Aus 2.4.5-Trinitro-toluol und m-Tolylhydrazin in Alkohol unter Kühlung (Mr. Giua, Ma. Giua, G. 53, 172). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 165—166° (Zers.). Löslich in Chloroform, Alkohol, Aceton und Benzol, schwer löslich in Petroläther. — Liefert bei der Einw. von wäßrig-alkoholischer Kalilauge oder beim Kochen mit Eisseig 2-m-Tolyl-6-nitro-5-methylbenztriazol-oxyd-(1) (Syst. No. 3804), ebenso, aber in geringer Menge, beim Sättigen der alkoh. Lösung mit Chlorwasserstoff. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine dunkelrote, mit alkoh. Alkali eine rote Färbung.

 β -Acetyl-4.6-dinitro-3-methyl-phenylhydrazin $C_9H_{10}O_5N_4=CH_3\cdot C_9H_2(NO_2)_2\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. Gelbe Nadeln. F: 175° (GIVA, R. A. L. [5] 28 II, 365).

2.4.6-Trinitro-3-hydrazino-toluol, 2.4.6-Trinitro-3-methylphenylhydrazin $C_7H_7O_5N_5$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln von 2.4.6-Trinitro-3-methoxy-toluol mit Hydrazinhydrat in Alkohol (GIVA, G. 49 II, 174; R. A. L. [5] 28 II, 365). — Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 176° (Zers.). Löslich in Alkohol, Benzol, NO_2 Chloroform und Aceton, schwer löslich in Ligroin. Löst sich in Alkalien mit rotbrauner Farbe.

Benzaldehyd - [2.4.6 - trinitro - 3 - methyl - phenylhydrazon] $C_{14}H_{11}O_6N_5 = CH_3 \cdot C_6H(NO_2)_3 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Durch Kochen von 2.4.6-Trinitro-3-methyl-phenylhydrazin mit Benzaldehyd in Alkohol (Giua, G. 49 II, 175; R. A. L. [5] 28 II, 365). — Rötlichgelbe Prismen (aus Benzol). F: 249—250° (Zers.). Schwer löslich in Benzol, Alkohol und Äther. Löst sich in Alkalien mit ziegelroter Farbe.

β-Acetyl-2.4.6-trinitro-3-methyl-phenylhydrazin $C_9H_9O_7N_5=CH_3\cdot C_6H(NO_2)_3\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Kochen von 2.4.6-Trinitro-3-methyl-phenylhydrazin mit Eisessig (Giua, G. 49 II, 174; R. A. L. [5] 28 II, 365). — Gelbe Prismen. F: 136°. Löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Aceton, schwer löslich in heißem Petroläther. — Gibt mit alkoh. Alkali eine rote Färbung.

α.β-Diacetyl-2.4.6-trinitro-3-methyl-phenylhydrazin $C_{11}H_{11}O_8N_5=CH_3\cdot C_8H(NO_2)_3\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Kochen von 2.4.6-Trinitro-3-methyl-phenylhydrazin mit Essigsäureanhydrid (GIVA, G. 49 II, 175; R. A. L. [5] 28 II, 365). — Perlmutterfarbene Blättchen (aus Alkohol), F: 216° (Zers.). Löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Aceton. Löst sich in alkoh. Laugen mit dunkelroter Farbe.

3. 4 - Hydrazino - toluol, p - Tolylhydrazin C₇H₁₀N₂ = CH₃· C₆H₄· NH· NH₂ (S. 510). B. Durch Reduktion von p-Toluoldiazoniumchlorid mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (McPherson, Stratton, Am. Soc. 37, 908). — Zerfällt beim Kochen in p-Toluidin, Toluol, Stickstoff und Ammoniak (Chattaway, Aldridge, Soc. 99, 406). Geschwindigkeit der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure bei 100°: Franzen, J. pr. [2] 97, 75. Liefert beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,48) in Chloroform + Äther auf dem Wasserbad p-Toluoldiazoniumnitrat (Charter, G. 45 I, 522). Bei Einw. von Benzoesäure-phenylimid-chlorid in absol. Äther erhält man N'-[α-Phenylimino-benzyl]-N-p-tolyl-hydrazin und N-[α-Phenylimino-benzyl]-N-p-tolyl-hydrazin (Busch, Schneider, J. pr. [2] 89, 315). — C₇H₁₀N₂ + HNO₃. Blättehen. F: 152—153° (Ch., G. 45 I, 528).

Funktionelle Derivate des p-Tolylhydrazins.

N-Methyl-N-p-tolyl-hydrazin $C_8H_{12}N_2 = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot N(CH_3) \cdot NH_2$ (S. 511). B. Durch Behandeln von Anthrachinon-mono-[methyl-p-tolylhydrazon] mit Schwefelsäure (CHARRIER, G. 46 I, 367) oder mit Salpetersäure in Äther (OMARINI, G. 45 II, 309). — Gelbliche Blättchen (aus Äther). Färbt sich an der Luft schnell dunkel (CH.).

N-Phenyl-N'-p-tolyl-hydrazin, 4-Methyl-hydrazobenzol $C_{13}H_{14}N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_5$ (S. 511). Krystalle (aus Alkohol). F: 91° (Curme, Am. Soc. 35, 1166). — Liefert beim Erhitzen in absolut-alkoholischer Lösung im Einschlußrohr auf 132° 4-Methylazobenzol und äquimolekulare Mengen Anilin und p-Toluidin (Wieland, B. 48, 1104; vgl. Stieglitz, Graham, Am. Soc. 38, 1750; C., Am. Soc. 35, 1169); Kinetik dieser Reaktion bei 125°: C., Am. Soc. 35, 1167.

N-[4-Chlor-phenyl]-N'-p-tolyl-hydrazin, 4'-Chlor-4-methyl-hydrazobenzol $C_{13}H_{13}N_3Cl=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_4Cl.$ B. Durch Kochen von 4'-Chlor-4-methyl-azobenzol mit Zinkstaub in wäßrig-alkoholischem Ammoniak (Wieland, B. 48, 1110). — Nadeln. F: 124° (unter schwacher Gelbfärbung); die Schmelze färbt sich bei ca. 150° rot. — Zersetzt sich beim Erhitzen mit absol. Alkohol im Einschlußrohr auf 144° unter Bildung äquimolekularer Mengen 4-Chlor-anilin und p-Toluidin, außerdem entstehen ein blauer Farbstoff, 4'-Chlor-4-methyl-azobenzol und 4'-Chlor-6-amino-3-methyl-diphenylamin(?). Die beiden letzten Verbindungen erhält man auch beim Kochen von 4'-Chlor-4-methyl-hydrazobenzol mit verd. Salzsäure.

N.N-Di-p-tolyl-hydrazin $C_{14}H_{16}N_2 = [CH_3 \cdot C_6H_4]_2N \cdot NH_2$ (S. 511). Liefert beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure bei -15° Di-p-tolylamin und andere Produkte (Wieland, Müller, B. 46, 3309). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blaugrüner Farbe, die über Grün in Gelbbraun übergeht.

N-Phenyl-N'.N'-di-p-tolyl-nydrazin $C_{20}H_{20}N_2=[CH_3\cdot C_6H_4]_2N\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Durch allmähliche Einw. von Di-p-tolyl-nitrosamin auf Phenylmagnesiumbromid in Äther bei —15° (Wieland, Reverdy, B. 48, 1115). — Krystalle (aus Alkohol), Nadeln (aus Essigester + Alkohol). Färbt sich von 120° an braun; F: 142—143°. — Zersetzt sich beim Kochen mit Xylol unter Bildung von Anilin, Azobenzol, Di-p-tolylamin und einem violettroten Farbstoff, der bei der Reduktion Di-p-tolylamin und 4-Amino-diphenylamin gibt. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe, die beim Erwärmen in Grün übergeht.

N.N'- Di - p - tolyl - hydrazin, 4.4'- Dimethyl - hydrazobenzol, p.p'- Hydrazotoluol $C_{14}H_{16}N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ (S. 511). Blaßgelbe Krystalle. F: 134° (Curme, Am. Soc. 35, 1171). — Kinetik des Zerfalls in p.p'-Azotoluol und p-Toluidin beim Erhitzen mit Alkohol auf 110°: C.

N.N'-Diphenyl-N.N'-di-p-tolyl-hydrazin $C_{26}H_{24}N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N(C_6H_5) \cdot N(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CH_2$. B. Durch Oxydation von Phenyl-p-toluidin mit Kaliumpermanganat in Aceton bei $10-20^{\circ}$ (Wieland, Lecher, A. 392, 161). — Krystalle (aus Benzol + Alkohol). F: 123°. — Die gekühlte Substanz zeigt unter dem Einfluß von Kathodenstrahlen smaragdgrüne Farbe und blaue Fluorescenz (W., A. 381, 216). — Liefert beim Kochen mit Toluol in einer Kohlendioxyd-Atmesphäre oder bei längerem Aufbewahren der Lösungen in Benzol oder Chloroform im Dunkeln bei Zimmertemperatur 9.10-Di-p-tolyl-9.10-dihydro-phenazin (Syst. No. 3486) und Phenyl-p-toluidin (W., L.).

Tetra-p-tolyl-hydrazin $C_{38}H_{38}N_2=[CH_3\cdot C_8H_4]_2N\cdot N[C_8H_4\cdot CH_3]_8$ (S. 512). Die gekühlte Substanz färbt sich unter dem Einfluß von Kathodenstrahlen dunkelgelb (WIELAND, A. 361, 216). — Die Lösung in Chloroform gibt bei längerem Aufbewahren im Dunkeln bei Zimmertemperatur Di-p-tolylamin und 9.10-Di-p-tolyl-2.6-dimethyl-9.10-dihydro-phenazin (Syst. No. 3486); die Lösung in Benzol bleibt unter gleichen Bedingungen fast unverändert (W., Lecher, A. 392, 163). Einw. von siedendem Toluol: W., L., A. 392, 158. Beim Einleiten von Stickoxyd bei 90—95° in die Toluol-Lösung unter Luftausschluß entsteht N-Nitrosop.p-ditolylamin (W., A. 381, 211). Beim Erhitzen mit Triphenylmethyl in Toluol auf dem Wasserbad erhält man Di-p-tolyl-triphenylmethylamin (W., A. 381, 215). — Tetra-p-tolyl-hydrazin löst sich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe, die nach einiger Zeit in Blau übergeht (W., Müller, B. 46, 3310).

; Propyliden - p - tolylhydrazin, Propionaldehyd - p - tolylhydrazon $C_{10}H_{14}N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_2H_5$. B. Aus p-Tolylhydrazin und Propionaldehyd (Arbusow, Tichwinsky, B. 43, 2302; %. 45, 73). — Gelbes Öl. Kp₁₇: 158°. — Liefert beim Erhitzen mit Kupferchlorür auf 180° p-Toluidin und 3.5-Dimethyl-indol (Syst. No. 3071).

Benzal-p-tolylhydrasin, Benzaldehyd-p-tolylhydrason $C_{14}H_{14}N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5$ (S. 513). Schmilzt bei 120° zu einer roten Flüssigkeit, die sich bei ca. 190° zersetzt, wobei hauptsächlich Benzal-p-toluidin, Stickstoff und Ammoniak, außerdem geringere

Mengen Stilben und Toluol entstehen (CHATTAWAY, CUMMING, WILSDON, Soc. 99, 1953). Die Suspension in Benzol oder Ligroin gibt bei Einw. von Sauerstoff im Dunkeln das Peroxyd (s. u.) (Busch, Dietz, B. 47, 3284). — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₁₄H₁₄N₂ + 2C₆H₂O₆N₃. Schwarze Schuppen. F: 142° (Ciusa, Vecchiotti, R. A. L. [5] 20 II, 381; G. 42 I, 561).

 $\begin{array}{ll} Peroxyd \ des \ Benzaldehyd - p \cdot tolylhydrazons \ C_{14}H_{14}O_2N_2 = \\ CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N \overline{\bigcirc_{O_2}} \cdot CH \cdot C_6H_5. \ B. \ Durch \ Schütteln \ von \ Benzaldehyd - p \cdot tolylhydrazon \ in \\ \end{array}$ Ligroin oder besser in Benzol mit Sauerstoff unter geringem Überdruck im Dunkeln (Busch, Dietz, B. 47, 3284). — Schwefelgelbe Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 77—78° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, schwer in Petroläther. — Zersetzt sich beim Aufbewahren bei Zimmertemperatur nach einiger Zeit explosionsartig.

 $\begin{array}{l} \textbf{Benzal - di - p - tolyl - hydrazin, \ Benzaldehyd - [di - p - tolyl - hydrazon] \ C_{31}H_{30}N_2 = \\ [CH_3\cdot C_6H_4]_2N\cdot N\cdot CH\cdot C_6H_5. \ B.\ Aus\ N.N-Di - p - tolyl - hydrazin - hydrochlorid und Benzaldehyd - hydrazin - hydrazin$ in Wasser bei Gegenwart von Natriumacetat (GRAZIANI, BOVINI, R. A. L. [5] 22 I, 797; G. 43 II, 682). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 99°.

Acetophenon-p-tolylhydrazon $C_{15}H_{16}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Aus Acetophenon und p-Tolylhydrazin in absol. Alkohol + wenig Eisessig (Bovini, R. A. L. [5] **22** II, 462). — Nadeln (aus Petroläther). F: 122°.

Butyrophenon-p-tolylhydrazon $C_{17}H_{20}N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Butyrophenon, p-Tolylhydrazin-hydrochlorid und Natriumacetat in Alkohol (Graziano, G. 45 II, 392). — Nadeln. F: 72°. Löslich in Alkohol und Äther. Ist in festem Zustand zersetzlich, in alkoholischer oder ätherischer Lösung ziemlich beständig.

4-Isopropyl-benzaldehyd-[di-p-tolyl-hydrazon], Cuminol-[di-p-tolyl-hydrazon] $C_{24}H_{26}N_2 = [CH_3 \cdot C_6H_4]_2N \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Cuminol und N.N-Di-p-tolyl-hydrazin-hydrochlorid in Wasser bei Gegenwart von Natriumacetat (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] 22 I, 797; G. 43 II, 682). — Nadeln (aus Alkohol). F: 104°.

Zimtaldehyd-[di-p-tolyl-hydrazon] $C_{33}H_{22}N_2 = [CH_3 \cdot C_6H_4]_2N \cdot N \cdot CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5$. B. Aus Zimtaldehyd und N.N-Di-p-tolyl-hydrazon bydrochlorid in Wasser bei Gegenwart von Natriumacetat (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] 22 I, 797; G. 43 II, 683). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 143°.

Benzophenon-p-tolylhydrazon $C_{20}H_{18}N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(C_6H_5)_2$. B. Durch Kochen von Benzophenon und p-Tolylhydrazin in absol. Alkohol + wenig Eisessig (Bovini, R. A. L. [5] 22 II, 464). — Hellgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 90°. Verharzt beim Aufbewahren an der Luft nach einiger Zeit.

2 - $[\beta$ - (2.4 - Dinitro - phenylimino) - α thyl] - benzaldehyd - p - tolylhydrazon bezw. $\begin{array}{lll} \textbf{2-[}\beta\textbf{-(2.4-Dinitro-anilino)-vinyl]-benzaldehyd-p-tolylhydrazon} & \textbf{C}_{22}\textbf{H}_{19}\textbf{O}_{4}\textbf{N}_{5} = \textbf{CH}_{3} \\ \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot \textbf{NH}\cdot \textbf{N}: \textbf{CH}\cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot \textbf{CH}: \textbf{N}\cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{3}(\textbf{NO}_{2})_{2} & \text{bezw. } \textbf{CH}_{3}\cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot \textbf{NH}\cdot \textbf{N}: \textbf{CH}\cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot \textbf{CH}: \textbf{CH}\cdot \textbf{NH}\cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot \textbf{NH}\cdot \textbf{N}: \textbf{CH}\cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot \textbf{CH}: \textbf{CH}\cdot \textbf{NH}\cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot \textbf{NH}\cdot \textbf{N}: \textbf{CH}\cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot \textbf{CH}: \textbf{CH}\cdot \textbf{CH}\cdot \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4}\cdot \textbf{CH}: \textbf{CH}\cdot \textbf{CH}: \textbf{CH}\cdot \textbf{CH}: \textbf{CH}\cdot \textbf{CH}: \textbf{CH}: \textbf{CH}\cdot \textbf{CH}: \textbf{CH}: \textbf{CH}\cdot \textbf{CH}: \textbf{CH$ No. 3078) mit p-Tolylhydrazin in Alkohol auf dem Wasserbad (ZINCKE, WEISSPFENNING, A. 396, 126). — Rotstichig schwarze Blättchen (aus Aceton). F: 185—186°. Schwer löslich in heißem Aceton. — Liefert beim Behandeln mit alkoh. Salzsäure N-p-Toluidino-isochinoliniumchlorid (Syst. No. 3078).

Acenaphthenchinon-mono-p-tolylhydrazon $C_{19}H_{14}ON_{2} =$

 $CH_3 \cdot \overline{C_6H_4 \cdot NH \cdot N} : C$ $C_{10}H_6$. B. Aus Acenaphthenchinon und p-Tolylhydrazin-hydrochlorid in essigsaurer Lösung (Cruto, G. 45 II, 332). — Orangerote Krystalle (aus Eisessig). F: 163°. Schwer löslich in Alkohol und Äther. — Bleibt bei mehrstündigem Kochen mit konz. Salzsäure größtenteils unverändert.

Benzil-bis-p-tolylhydrazon, Benzil-p-tolylosazon $C_{28}H_{26}N_4=[CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(C_6H_6)-]_2$. B. Durch Kochen von Benzil mit überschüssigem p-Tolylhydrazin in Alkohol (Padoa, Santi, R. A. L. [5] 19 II, 304; P., G. 44 II, 548). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 152°. Färbt seich am Licht schnell orange, entfärbt sich im Dunkeln wieder, ebenso beim Erhitzen auf 100-105°.

 $\textbf{Anthrachinon-mono-p-tolylhydrazon} \ C_{\textbf{21}} H_{1\textbf{6}} O N_{\textbf{2}} = C H_{\textbf{3}} \cdot C_{\textbf{6}} H_{\textbf{4}} \cdot N H \cdot N : C < \frac{C_{\textbf{6}} H_{\textbf{4}}}{C_{\textbf{6}} H_{\textbf{4}}} > CO.$ B. Aus p-Toluoldiazoniumchlorid und Anthranol in überschüssiger Kalilauge (OMARINI, G. 45.II, 308). In geringer Menge bei Einw. von p-Tolylhydrazin auf 10.10-Dibrom-anthron-(9) (O.). — Granatrote Blättchen (aus Toluol). F: 173°. Schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in heißem Chloroform, Benzol und Toluol. — Zersetzt sich bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) in Äther unter Abspaltung von Anthrachinon. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit intensiv blauer Farbe, die schnell in Weinrot übergeht.

Anthrachinon - mono - [methyl - p - tolylhydrazon] $C_{12}H_{18}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot N : C < \frac{C_6H_4}{C_6H_4} \cdot CO$: B. Aus Anthrachinon-mono-p-tolylhydrazon und überschüssigem Dimethylsulfat in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Omarini, G. 45 II, 309). — Rote Blättchen (aus Alkohol). F: 179° (O.). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, sehr leicht in den meisten organischen Lösungsmitteln (O.). — Wird durch Salpetersäure in Äther (O.), besser beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure (Charrier, G. 46 I, 367) in N-Methyl-N-p-tolyl-hydrazin und Anthrachinon gespalten. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit smaragdgrüner Farbe, die schnell in Gelb übergeht (O.).

Salicylaldehyd-[di-p-tolyl-hydrazon] $C_{21}H_{20}ON_2 = [CH_3 \cdot C_6H_4]_2N \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus Salicylaldehyd und Di-p-tolyl-hydrazin-hydrochlorid in Gegenwart von Natrium-acetat (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] 22 I, 797; G. 43 II, 683). — Gelbgrünes Krystall-pulver (aus Alkohol). F: 126°.

Anisaldehyd-[di-p-tolyl-hydrazon] $C_{22}H_{22}ON_2 = [CH_3 \cdot C_6H_4]_2N \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Anisaldehyd und Di-p-tolyl-hydrazin-hydrochlorid in Gegenwart von Natriumacetat (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] **22 I**, 797; G. **43 II**, 682). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). Fr. 1980

Anisil-bis-p-tolylhydrazon, Anisil-p-tolylosazon $C_{30}H_{30}O_{2}N_{4}=[CH_{3}\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot N:C(C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3})-]_{2}.$ B. Durch Kochen von Anisil mit p-Tolylhydrazin in Eisessig (Padoa, Santi, R. A. L. [5] 20 I, 679; P., G. 44 II, 548). — Hellgelbes Pulver [aus der benzolhaltigen Verbindung (s. u.) durch Kochen mit Alkohol]. F: 153°. Löslich in kaltem Benzol, fast unlöslich in siedendem Alkohol. — Färbt sich im Sonnenlicht rot, die Färbung verschwindet im Dunkeln wieder, ebenso beim Erhitzen auf ca. 85°. — $C_{30}H_{30}O_{3}N_{4}+C_{6}H_{6}.$ Krystallpulver (aus Benzol + Alkohol). F: 166° (P., S.; P., G. 44 II, 560). Löslich in siedendem Benzol. Verwittert allmählich. Geht beim Kochen mit Alkohol in die benzolfreie Verbindung "über. Bleibt am Licht unverändert.

[1-Arabinose]-p-tolylhydrazon $C_{12}H_{16}O_4N_2=CH_3\cdot C_aH_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot [CH(OH)]_3\cdot CH_2\cdot OH.$ B. Aus l-Arabinose und p-Tolylhydrazin in Alkohol auf dem Wasserbad (VAN DER HAAR, R. 36, 347). — Nadeln (aus Alkohol). F: 160°. Leicht löslich in heißem Methanol, heißem Alkohol, Pyridin, Eisessig und heißem Wasser, löslich in Aceton, sehr schwer löslich in Benzol, Benzin, Chloroform, Äther, Tetrachlorkohlenstoff und Schwefelkohlenstoff. Die Lösung in Pyridin + Alkohol ist optisch inaktiv; sie färbt sich ebenso wie die Lösung in Eisessig nach kurzer Zeit gelb.

[1-Rhamnose]-p-tolylhydrazon $C_{13}H_{20}O_4N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot [CH(OH)]_4\cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von l-Rhamnose mit p-Tolylhydrazin in Alkohol (VAN DER HAAR, R. 36, 348). — Blättchen (aus Alkohol). F: 166°. Leicht löslich in heißem Methanol, heißem Alkohol, Pyridin, Eisessig und heißem Wasser, löslich in Aceton, sehr schwer löslich in Benzol, Benzin, Chloroform, Äther, Tetrachlorkohlenstoff und Schwefelkohlenstoff.

Fucose-p-tolylhydrazon $C_{13}H_{20}O_4N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot [CH(OH)]_4 \cdot CH_3$. B. Aus Fucose und p-Tolylhydrazin in Alkohol auf dem Wasserbad (van der Haar, R. 36, 349). — Nadeln (aus Wasser). F: 169°. Leicht löslich in heißem Methanol, heißem Alkohol, Pyridin, Eisessig und heißem Wasser, löslich in Aceton, sehr schwer löslich in Benzol, Benzin, Chloroform, Äther, Tetrachlorkohlenstoff und Schwefelkohlenstoff. Ist in Pyridin + Alkohol gelöst optisch inaktiv; die Lösung färbt sich gelb.

[d-Mannose]-p-tolylhydrazon $C_{13}H_{20}O_5N_2 = CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot [CH(OH)]_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Durch Erwärmen von d-Mannose mit p-Tolylhydrazin in Alkohol (van der Haar, R. 36, 349). — Krystalle (aus Alkohol). F: 190—191°. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser und siedendem Alkohol. Ist schwach rechtsdrehend.

[d-Galaktose]-p-tolylhydrazon $C_{13}H_{20}O_5N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot [CH(OH)]_4\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus d-Galaktose und p-Tolylhydrazin in Alkohol auf dem Wasserbad (van der Haar, R. 36, 350). — Stäbchen (aus Alkohol). F: 168°. Die Lösung in Pyridin + Alkohol ist schwach rechtsdrehend.

β-Acetyl-p-tolylhydrazin $C_0H_{12}ON_2 = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 516). B. Durch Einw. der berechneten Menge Acetanhydrid auf p-Tolylhydrazin in Äther (Mc Pherson, Stratton, Am. Soc. 37, 908). — Krystalle. F: 130°. Gibt beim Kochen mit Benzoylchlorid in Benzol β-Acetyl-α-benzoyl-p-tolylhydrazin.

α-Benzoyl-p-tolylhydrazin $C_{14}H_{14}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot NH_2$. B. Durch Verseifen von β-Acetyl-α-benzoyl-p-tolylhydrazin mit siedender wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure (McPherson, Štratton, Am. Soc. 37, 909). — Nadeln. F: 68—70° (McP., St.). Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln (McP., St.). — Hydrochlorid oder Sulfat liefern bei Einw. auf Chinon in verd. Alkohol Benzochinon-(1.4)-mono-[benzoyl-

p-tolylhydrazon] und reagieren analog mit Toluchinon und Thymochinon (McP., St.). Bei Einw. von. \(\alpha\)-Benzoyl-p-tolylhydrazin auf 4-Methyl-benzochinon-(1.2) erhält man 2-Benzoyl-oxy-4.4'-dimethyl-azobenzol (McP., Boord, \(Am. Soc. 33, 1531 \)). — Hydrochlorid. Rötliche Masse (McP., St.). — Sulfat. Weiße Masse. Löslich in Alkohol, schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln (McP., St.).

N - [α - Phenylimino - benzyl] - N - p - tolyl - hydrazin $C_{30}H_{19}N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N(NH_3) \cdot C(C_6H_5) \cdot N \cdot C_6H_5 \cdot B$. Neben N'-[α -Phenylimino-benzyl]-N-p-tolyl-hydrazin (s. u.) bei Einw. von Benzoesäure-phenylimid-chlorid auf p-Tolylhydrazin in absol. Åther (Busch, Schneider, J. pr. [2] 89, 316). — Nadeln (aus Petroläther). F: 109—110°. Leicht löslich in Alkohol, Åther, Benzol und Chloroform, ziemlich schwer in Petroläther. — Reagiert stärker basisch und ist gegen Oxydationsmittel beständiger als das isomere N'-[α -Phenylimino-benzyl]-N-p-tolyl-hydrazin.

Benzochinon-(1.4)-mono-[benzoyl-p-tolylhydrazon] $C_{20}H_{16}O_2N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot N: C_6H_4: O. B.$ Aus Chinon und α -Benzoyl-p-tolylhydrazin-hydrochlorid oder -sulfat in verd. Alkohol (McPherson, Stratton, Am. Soc. 37, 911). — Gelbe Krystalle (aus Benzol + Ligroin oder aus Ligroin). F: 141°. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin. — Liefert beim Verseifen mit heißer alkoholischer Kalilauge oder besser mit konz. Schwefelsäure 4'-Oxy-4-methyl-azobenzol.

- [2-Methyl-benzochinon-(1.4)]-[benzoyl-p-tolylhydrazon]-(4) $C_{51}H_{16}O_{5}N_{5}=CH_{5}\cdot C_{6}H_{4}\cdot N(CO\cdot C_{6}H_{5})\cdot N:C_{6}H_{5}(:O)\cdot CH_{3}$. B. Aus Toluchinon und α -Benzoyl-p-tolylhydrazinsulfat in verd. Alkohol (MCPHERSON, STRATTON, Am. Soc. 37, 913). Gelbe Krystalle (aus Ligroin oder Benzol + Ligroin). F: 178°. Sehr schwer löslich in verd. Alkohol, löslich in Ligroin, leicht löslich in anderen organischen Lösungsmitteln. Gibt beim Verseifen mit konz. Schwefelsäure 4-Oxy-3.4'-dimethyl-azobenzol.
- [2-Methyl-5-isopropyl-benzochinon-(1.4)]-[benzoyl-p-tolylhydrazon]-(1) $C_{24}H_{24}O_2N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot N:C_6H_3(:O)(CH_3)\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Thymochinon und α -Benzoyl-p-tolylhydrazin-sulfat in verd. Alkohol (McPherson, Stratton, Am. Soc. 37, 914). Hellgelbgrüne Krystalle (aus Ligroin). F: 125°. Gibt beim Verseifen mit Kalilauge oder konz. Schwefelsäure 4-Oxy-2.4'-dimethyl-5-isopropyl-azobenzol.
- β-Acetyl-α-benzoyl-p-tolylhydrazin $C_{16}H_{16}O_2N_2=CH_2\cdot C_6H_4\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Kochen von β-Acetyl-p-tolylhydrazin mit der berechneten Menge Benzoylchlorid in Benzol (MCPHERSON, STRATTON, Am. Soc. 37, 909). Nadeln (aus Benzol oder Benzol + Ligroin). F: 135°. Sehr schwer löslich in Ligroin, löslich in Äther, Alkohol und Chloroform, sehr leicht löslich in Benzol. Gibt beim Verseifen mit siedender, wäßrigalkoholischer Schwefelsäure α-Benzoyl-p-tolylhydrazin.
- N'-[α -Phenylimino-benzyl]-N-p-tolyl-hydrazin bezw. [α -Anilino-benzal]-p-tolyl-hydrazin $C_{20}H_{18}N_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH\cdot C(:N\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_5$ bezw. $CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(NH\cdot C_6H_5)\cdot C_6H_5$. Neben N-[α -Phenylimino-benzyl]-N-p-tolyl-hydrazin (s. o.) bei Einw.von Benzoesäure-phenylimid-chlorid auf p-Tolylhydrazin in absol. Äther (Busch, Schneider, J. pr. [2] 89, 316). Gelbliche Nadeln (aus schwefelwasserstoffhaltigem Alkohol). F: 127—128°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform. Oxydiert sich in der Luft unter Rotfärbung. Die alkoh. Lösung färbt sich an der Luft, schneiler auf Zusatz von Quecksilberoxyd, braunrot.
- p-Tolylhydrazono chloressigsäureäthylester, Oxalsäure äthylester [chloridp-tolylhydrazon] $C_{11}H_{13}O_2N_2Cl = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CCl \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (S. 518). B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von $\beta \cdot Oxo \cdot \alpha$ -p-tolylhydrazono-buttersäureäthylester in Tetrachlorkohlenstoff unter Kühlung (Bülow, Engler, B. 51, 1265). Nadeln (aus Alkohol). F: 101—101,5°. Löslich in siedendem Ligroin, sehr leicht löslich in kaltem Äther, Aceton, Benzol, Chloroform, Essigester und Tetrachlorkohlenstoff sowie in siedendem Alkohol und Eissesig. Einw. von konz. Salpetersäure: B., E. Verhalten gegen Alkali: B., E. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe; die Lösung zersetzt sich beim Aufbewahren unter Braunfärbung.
- p-Tolylhydrazin- β -dithiocarbonsäure-[2-nitro-benzylester], ω -p-Tolyl-dithiocarbazinsäure-[2-nitro-benzylester] $C_{1\delta}H_{1\delta}O_2N_5S_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH\cdot CS_2\cdot CH_3\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus ω -p-tolyl-dithiocarbazinsaurem Kalium (Hptw. Bd. XV, S. 521) bei allmählicher Einw. von 2-Nitro-benzylchlorid in verd. Alkohol bei Zimmertemperatur (Busch, Kraff, J. pr. [2] 84, 298). Gelbe Nadeln. F: 147°. Färbt sich nach einiger Zeit grün. Löslich in Äther, Alkohol, Benzol und Chloroform, leicht löslich in Eisessig.
- p-Tolylhydrazin- β -dithiocarbonsäure-[4-nitro-benzylester], ω -p-Tolyl-dithiocarbazinsäure-[4-nitro-benzylester] $C_{15}H_{15}O_2N_3S_2=CH_2\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH\cdot CS_2\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Bei allmählicher Einw. von 4-Nitro-benzylchlorid auf ω -p-tolyl-dithiocarbazinsaures Kalium in verd. Alkohol bei Zimmertemperatur (Busch, Krapf, J. pr. [2] 84, 297). Gelbe

Nadeln (aus Alkohol). F: 127°. In der Wärme ziemlich leicht löslich in Alkohol, Benzol, Ather und Eisessig, unlöslich in Chloroform. Löst sich in alkoh. Kalilauge mit dunkelroter Farbe.

Dithiokohlensäure - methylester - [4 - nitro - benzylester] - p - tolylhydrazon C₁₆H₁₇O₂N₃S₂ = CH₃·C₆H₄·NH·N:C(S·CH₃)·S·CH₃·C₆H₄·NO₂. Existieft in zwei stereo-isomeren Formen (Busch, Krapf, *J. pr.* [2] **84**, 294, 298).

a) Höherschmelzende Form. *B.* Durch Einw. der berechneten Menge 4-Nitro-

benzylchlorid auf ω -p-Tolyl-dithiocarbazinsäure-methylester in wäßrig-alkoholischer Kaliumcarbonat Lösung bei Zimmertemperatur (B., K., J. pr. [2] 84, 298). Durch Erhitzen der niedrigerschmelzenden Form (s. u.) auf dem Wasserbad (B., K.). — Granatrote Nadeln. F: 115°. Schwer löslich in Gasolin, löslich in heißem Alkohol, Äther und Eisessig, leicht löslich in Benzol, sehr leicht in Chloroform. — Bleibt bei längerem Erhitzen über den Schmelzpunkt oder bei längerem Kochen in Alkohol unverändert.

b) Niedrigerschmelzende Form. B. Aus ω-p-Tolyl-dithiocarbazinsäure-[4-nitro-benzylester] und der berechneten Menge Methyljodid in wäßrig-alkoholischer Kaliumcarbonat-Lösung bei Zimmertemperatur (Busch, Kraff, J. pr. [2] 84, 298). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 57°. Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, leicht in Äther und Eisessig, schwer in Alkohol. — Geht beim Erhitzen auf dem Wasserbad vollständig in die

höherschmelzende Form über.

Dithiokohlensäure - äthylester - [4 - nitro - benzylester] - p - tolylhydrazon $C_{17}H_{19}O_2N_3S_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(S\cdot C_2H_5)\cdot S\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Durch Einw. der berechneten Menge 4-Nitro-benzylchlorid auf ω -p-Tolyl-dithiocarbazinsäure-äthylester in wäßrig-alkoholischer Kaliumcarbenat-Lösung bei Zimmertemperatur (Busch, Krapf, J. pr. [2] 84, 299). Wurde aus Äthyljodid und ω -p-Tolyl-dithiocarbazinsäure-[4-nitro-benzylester] unter gleichen Bedingungen in Form eines roten Ols erhalten (B., K.). - Rote Blättchen (aus Alkohol). F: 70°. Löslich in Alkohol und Eisessig, leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform.

Dithiokohlensäure-bis-[2-nitro-benzylester]-p-tolylhydrazon $C_{22}H_{20}O_4N_4S_3 =$ CH₃·C₆H₄·NH·N:C(S·CH₂·C₆H₄·NO₂)₂. B. Aus ω -p-tolyl-dithiocarbazinsaurem Kalium und 2·Nitro-benzylchlorid in Alkohol (Busch, Krapf, J. pr. [2] 84, 296, 298). — Goldgelbe Nadeln. F: 134°.

Dithiokohlensäure - benzylester - [4 - nitro - benzylester] - p - tolylhydrazon $C_{22}H_{21}O_2N_3S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(S \cdot CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Durch Einw. der berechneten Menge Benzylchlorid auf ω -p-Tolyl-dithiocarbazinsäure-[4-nitro-benzylester] in wäßrig-alkoholischer Kaliumcarbonat-Lösung bei Zimmertemperatur (Busch, Krapf, J. pr. [2] 84, 299). Entsteht unter gleichen Bedingungen auch aus ω -p-Tolyl-dithiocarbazinsäure-benzylester und 4-Nitro-benzylchlorid (B., K.). — Rote, monokline Nadeln oder Tafeln. F: 119—120°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Äther und Alkohol, sehr schwer in Gasolin.

Dithiokohlensäure-[2-nitro-benzylester]-[4-nitro-benzylester]-p-tolylhydrazon $C_{33}H_{30}O_4N_4S_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(S \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NO_2)_2$. Existiert in 2 stereoisomeren Formen, die sich durch Schmelzen ineinander überführen lassen (Busch, Krapf, J. pr. [2] 84, 300).

- a) Höherschmelzende Form. B. Durch Einw. der berechneten Menge 4-Nitrobenzylchlorid auf ω -p-Tolyl-dithiocarbazinsäure-[2-nitro-benzylester] in wäßrig-alkoholischer Kaliumcarbonat-Lösung bei Zimmertemperatur (B., K.). — Orangerote Nadeln (aus Alkohol), Säulen (aus Benzol + Ligroin). F: 124°. Löslich in Alkohol und Eisessig, leicht löslich in Chloroform und Benzol.
- b) Niedrigerschmelzende Form. B. Bei Einw. der berechneten Menge 2-Nitrobenzylchlorid auf ω -p-Tolyl-dithiocarbazinsäure-[4-nitro-benzylester] in wäßrig-alkoholischer Kaliumcarbonat-Lösung bei Zimmertemperatur (B., K.). — Hellrote Säulen (aus Chloroform + Alkohol). F: 80°. Verhält sich gegen Lösungsmitteln wie die höherschmelzende Form.

Dithiokohlensäure-bis-[4-nitro-benzylester]-p-tolylhydrazon $C_{22}H_{20}O_4N_4S_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(S\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NO_3)_2$. B. Aus ω -p-tolyl-dithiocarbazinsaurem Kalium und 4-Nitro-benzylchlorid (Busch, Krapf, J. pr. [2] 84, 296, 297). — Rote Nadeln (aus Eisessig). F: 116°. Schwer löslich in Äther und Alkohol, leicht in Eisessig, sehr leicht in Chloroform.

p - Tolylhydrazin - β - carbonsäureanilid - α - thiocarbonsäureanilid, 4 - Phenyl -2 - p - tolyl - thiosemicarbazid - carbonsaure - (1) - anilid $C_{21}H_{20}ON_4S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N(NH \cdot N)$ CO·NH·C₆H₅)·CS·NH·C₆H₅. B. Aus 4-Phenyl-2-p-tolyl-thiosemicarbazid und Phenyl-isocyanat (Busch, Limpach, B. 44, 1578). — Nadeln (aus Alkohol). F: 174°. Leicht löslich in Aceton und Eisessig, schwer in Alkohol, sehr schwer in Benzol. — Spaltet beim Schmelzen oder beim Kochen mit Eisessig Phenylsenföl ab.

Mercaptoessigsäure - p - tolylhydrazid, Thioglykolsäure - p - tolylhydrazid $C_9H_{18}ON_2S=CH_3\cdot C_9H_4\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot SH.$ B. Durch Behandeln einer Lösung von Carbaminylthioglykolsäure-p-tolylhydrazid in $10^0/_0$ igem Ammoniak mit konz. Salzsäure in einer Kohlensäure-Atmosphäre unter Kühlung (Frenchs, Förster, A. 371, 253). — Krystalle. F: 125—126°. — Gibt bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in ammoniakalischer Lösung Dithiodiglykolsäure-bis-p-tolylhydrazid.

Methylmercaptoessigsäure-p-tolylhydrazid, S-Methyl-thioglykolsäure-p-tolylhydrazid $C_{10}H_{14}ON_2S=CH_3\cdot C_8H_4\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot S\cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von Carbaminylthioglykolsäure-p-tolylhydrazid mit Methyljodid in 1n alkoh. Kalilauge im geschlossenen Gefäß auf dem Wasserbad (Frerichs, Förster, A. 371, 253). — Blättchen. F: 108—109°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

Carbaminylmercaptoessigsäure - p - tolylhydrazid, Carbaminylthioglykolsäure-p - tolylhydrazid $C_{10}H_{13}O_2N_3S=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot S\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Kochen von Chloressigsäure mit Kaliumrhodanid und p-Tolylhydrazin in absol. Alkohol (Frerichs, Förster, A. 371, 252). — Krystalle (aus Alkohol). F: 164—165°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. — Wird durch Wasserstoffperoxyd in ammonia-kalischer Lösung zu Dithiodiglykolsäure-bis-p-tolylhydrazid oxydiert. Gibt beim Erhitzen mit Methyljodid in 1n.alkoh. Kalilauge im geschlossenen Gefäß auf dem Wasserbad S-Methylthioglykolsäure-p-tolylhydrazid; reagiert unter gleichen Bedingungen mit Chloressigsäure-amid unter Bildung von Thiodiglykolsäure-amid-p-tolylhydrazid.

Thiodiglykolsäure - amid - p - tolylhydrazid $C_{11}H_{15}O_2N_3S = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot S \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Erhitzen von Carbaminylthioglykolsäure - p - tolylhydrazid mit Chloressigsäureamid in 1n.alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad (Frerichs, Förster, A. 371, 254). — Gelbliche Nadeln. F: 148—149°.

Dithiodiglykolsäure-bis-p-tolylhydrazid $C_{18}H_{22}O_2N_4S_2 = [CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot S_-]_s$. B. Durch Oxydation von Thioglykolsäure-p-tolylhydrazid oder von Carbaminylthioglykolsäure-p-tolylhydrazid mit Wasserstoffperoxyd in ammoniakalischer Lösung (Frerichs, Förster, A. 371, 253). — Blättchen (aus Alkohol). F: 182—183°. Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

Acetessigsäure-nitril-p-tolylhydrazon $C_{11}H_{13}N_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot CN.$ B. Durch Verreiben von Diacetonitril mit p-Tolylhydrazin und 30% giger Essigsäure (MICHAELIS, KLAPPERT, A. 397, 157). — Hellgelbe Blättchen. F: 123°. — Lagert sich beim Erhitzen mit alkoh. Salzsäure zu 1-p-Tolyl-5-imino-3-methyl-pyrazolin (Syst. No. 3561) um.

Lävulinsäure - p - tolylhydrazon $C_{12}H_{16}O_2N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus Lävulinsäure und p-Tolylhydrazin in heißer essigsaurer Lösung (Mungioli, G. 45 II, 301). — Prismen (aus Benzol). F: 93—95°. — Liefert beim Erhitzen auf 160—170° 1-p-Tolyl-6-oxo-3-methyl-1.4.5.6-tetrahydro-pyridazin (Syst. No. 3563).

 β -Oxo-α-p-tolylhydrazono-buttersäureäthylester (p-Toluolazo-acetessigsäureäthylester) $C_{13}H_{16}O_3N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 525). F: 73—74° (BÜLOW, ENGLER, B. 51, 1263). Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform, Aceton, Pyridin, siedendem Alkohol und siedendem Eisessig, leicht löslich in kaltem Äther, Paraldehyd und heißem Ligroin. — Verhalten beim Erhitzen auf 80° bezw. 130°: B., E. Liefert beim Behandeln mit konz. Salpetersäure oder mit Salpetersäure + Eisessig ein Diazoniumnitrat und β-Οxο-α-[2 (oder 3)-nitro-4-methyl-phenylhydrazono]-buttersäureäthylester (S. 164). Die Lösung in Tetrachlorkohlenstoff gibt beim Einleiten von Chlor unter Kühlung p-Tolylhydrazono-chloressigsäureäthylester. Bei wiederholtem Einleiten von Chlor in eine Lösung von β-Οxo-α-p-tolylhydrazono-buttersäureäthylester in Alkohol oder besser in Aceton erhält man [2-Chlor-4-methyl-phenylhydrazono-]-chloressigsäureäthylester.

Bis - [α - p - tolylhydrazono - acetessigsäureäthylester] - derivat des Malonsäuredihydrazids $C_{29}H_{39}O_6N_8=[CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C(CH_5):N\cdot NH\cdot CO]_2CH_2$. B. Aus β -Oxo- α -p-tolylhydrazono-buttersäureäthylester und Malonsäuredihydrazid in kaltem Eisessig (BÜLOW, BÖZENHARDT, B. 43, 242). — Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 114° bis 115°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Chloroform, Benzol und Eisessig, schwer in Äther, unlöslich in Ligroin.

β-Oxo-α-p-tolylhydrazono-buttersäureamid (p-Toluolazo-acetessigsäureamid) $C_{11}H_{13}O_2N_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO\cdot NH_2)\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Einw. von konz. Ammoniak auf β-Oxo-α-p-tolylhydrazono-buttersäureäthylester in Alkohol (Büllow, Engler, B. 51, 1268). — Hellgrüne Blättchen (aus Alkohol). F: 173°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Pyridin, leicht in heißem Eisessig, siedendem Aceton und Benzol, löslich in Tetrachlorkohlenstoff, schwer in siedendem Alkohol, sehr schwer in Äther und Ligroin. — Beim Einleiten von Chlor in die siedende alkoholische Lösung entsteht [2-Chlor-4-methyl-phenylhydrazono]

chloressigsäureamid. Beim Behandeln mit konz. Salpetersäure erhält man hauptsächlich β -Oxo- α -[2 (oder 3)-nitro-4-methyl-phenylhydrazono]-buttersäureamid. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

γ-Chlor-β-oxo-α-p-tolylhydrazono-buttersäuremethylester $C_{12}H_{12}O_3N_2Cl=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_4\cdot CH_2)\cdot CO\cdot CH_2Cl~(S. 525)$. Liefert beim Behandeln mit verd. Natronlauge 1-p-Tolyl-pyrazolon-(4)-carbonsäure-(3)-methylester (Syst. No. 3696) (Favrel, C.r. 156, 1913).

 γ -Chlor- β -oxo- α -p-tolylhydrazono-buttersäureäthylester $C_{13}H_{15}O_3N_3Cl=CH_3$ · $C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot CH_2Cl$ (S.525). Liefert beim Behandeln mit verd. Natronlauge 1-p-Tolyl-pyrazolon-(4)-carbonsäure-(3)-äthylester (Syst. No. 3696) (Favrel, C.r. 156, 1913).

Bis-[\(\alpha\)-tolylhydrazono-acetessigsäureäthylester]-derivat des Mesoxalsäuredihydrazid-p-tolylhydrazons C36H43O6N10 = CH3·C6H4·NH·N:C[CO·NH·N:C(CH3)·C(CO2·C3H5):N·NH·C6H4·CH3]2. B. Durch Einw. von diazotiertem p-Toluidin auf das Bis-acetessigesterderivat des Malonsäuredihydrazids (Ergw. Bd. III/IV, S. 231) in alkoholischessigsaurer Lösung (Bülow, Bozenhardt, B. 43, 237). — Rötlichgelbe Krystalle (aus Eisessig), orangerote Nadeln (aus Chloroform + Ligroin). F: 209—210°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Eisessig und Alkohol, unlöslich in Ather und Ligroin.

 β -Oxo-α-p-tolylhydrazono-glutarsäure-diäthylester (α-p-Toluolazo-aceton-α.α'-dicarbonsäure-diäthylester) $C_{16}H_{20}O_5N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. einer Lösung von Aceton-α.α'-dicarbonsäurediäthylester und Natriumacetat in verd. Alkohol auf in salzsaurer Lösung diazotiertes p-Toluidin (Bülow, Göller, B. 44, 2839). — Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol), orangefarbene Nadeln (aus Eisessig). F: 81—81,5°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln außer Ligroin und Tetrachlorkohlenstoff.

Substitutions produkte des p-Tolylhydrazins.

3-Chlor-4-hydrazino-toluol, 2-Chlor-4-methyl-phenylhydrazin C₇H₂N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Oxalsäure-äthylester-[amid-(2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon)] mit konz. Salzsäure (BÜLOW, ENGLER, B. 52, 639). Durch Diazotieren von 3-Chlor-4-amino-toluol und Reduktion der Diazoniumverbindung mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure in der Kälte (B., E., B. 52, 641). — Rötliche Krystalle. Verhazzt an der Luft und am Licht leicht. — Hydrochlorid. Rötliche Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser.

2.5-Dichlor-benzaldehyd-[2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon] $C_{14}H_{11}N_{2}Cl_{3}=CH_{3}\cdot C_{6}H_{3}Cl\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{3}Cl_{2}$. B. Durch Kochen von 3-Chlor-4-hydrazino-toluol mit 2.5-Dichlor-benzaldehyd in Alkohol (Bülow, Engler, B. 52, 640). — Gelbgrüne Nadeln (aus Alkohol). F: 108°. Sehr leicht löslich in Pyridin, bei Zimmertemperatur leicht löslich in Aceton, Äther, Chloroform und Tetrachlorkohlenstoff, leicht löslich in siedendem Alkohol und in Eisessig, löslich in Ligroin. — Einwirkung von kalter Salpetersäure: B., E. Bei der Einw. von Chlor auf das in Eisessig suspendierte Hydrazon entsteht eine bei 114—115° schmelzende Verbindung. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

8-Nitro-benzaldehyd-[2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon] $C_{14}H_{12}O_2N_3Cl = CH_3 \cdot C_6H_3Cl\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Durch Kochen von 3-Nitro-benzaldehyd mit 3-Chlor-4-hydrazino-toluol in Alkohol (Bülow, Engleb, B. 52, 639). — Orangefarbene Krystalle (aus Alkohol). F: 175°. Leicht löslich in Chloroform, siedendem Aceton, heißem Benzol und siedendem Eisessig, löslich in Alkohol, schwer löslich in Äther und Tetrachlorkohlenstoff, sehr schwer in Ligroin. — Ist gegen kalte konzentrierte Schwefelsäure und siedende $15^{\circ}/_{\circ}$ ige Natronlauge beständig. Einwirkung von kalter konzentrierter Salpetersäure: B., E. Die Suspension in Eisessig liefert beim Einleiten von Chlor ein aus Alkohol in gelben Nadeln krystallisierendes Produkt vom Schwefelsäure mit gelber Farbe.

[2-Chlor-4-methyl-phenylhydrazono]-chloressigsäureäthylester, Oxalsäureäthylester-[chlorid-(2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon)] $C_{11}H_{12}O_2N_2Cl_2 = CH_3 \cdot C_6H_3Cl \cdot NH \cdot N \cdot CCl \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch wiederholtes Einleiten von Chlor in eine Lösung von β-Oxo-α-p-tolylhydrazono-buttersäureäthylester in Alkohol oder besser in Aceton (Bülow, Engler, B. 51, 1264). — Krystalle (aus Eisessig): F: 100°. Sehr leicht löslich in Aceton, Benzol, Essigester und Tetrachlorkohlenstoff, leicht in siedendem Alkohol und heißem Elsessig, löslich in siedendem Ligroin. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub in siedender wäßrig-alkoholischer Salzsäure 2-Chlor-4-methyl-anilin (B., E., B. 51, 1267). Ist gegen siedendes Wasser beständig. Einw. von konz. Salpetersäure bei 45°: B., E., B. 51, 1264. Liefert mit konzentriertem alkoholischem Ammoniak bei 12-stdg. Aufbewahren im offenen Gefäß bei Zimmertemperatur Oxalsäure-äthylester-[amid-(2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon)], bei mehrtägigem Aufbewahren im geschlossenen Gefäß bei 0° Oxamid-mono-[2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon] (B., E., B. 52, 637, 642).

Oxalsäure-äthylester-[amid-(2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon)] $C_{11}H_{14}O_2N_2Cl = CH_2\cdot C_6H_3Cl\cdot NH\cdot N:C(NH_2)\cdot CO_2\cdot C_2H_6$. B. Durch 12-stdg. Aufbewahren von Oxalsäure-äthylester-[chlorid-(2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon)] mit konzentriertem alkoholischem Ammoniak im offenen Gefäß bei Zimmertemperatur (Bülow, Engler, B. 52, 637). — Blättchen (aus Benzol + Ligroin). F: 86°. Sehr leicht löslich in der Kälte in Alkohol, Äther, Chloroform, Aceton, Benzol, Chinolin und Pyridin, leicht löslich in Eisessig, weniger in siedendem Ligroin. — Einwirkung von konz. Salpetersäure: B., E. Beim Einleiten von Chlor in die Lösung in Eisessig erhält man ein Produkt (2-Chlor-4-methyl-benzoldiazonium-chlorid), das mit β -Naphthol zu einem roten, bei 179—179,5° schmelzenden Farbstoff kuppelt. Spaltet beim Kochen mit konz. Salzsäure 2-Chlor-4-methyl-phenylhydrazin ab. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit schwachgelber Farbe. — $C_{11}H_{14}O_2N_3Cl+HCl$. Krystall-pulver. F: 173—174°. Leicht löslich in Wasser.

[2-Chlor-4-methyl-phenylhydrazono] -chloressigsäureamid, Oxalsäure-amid-[chlorid-(2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon)] $C_9H_9ON_3Cl_2=CH_3\cdot C_6H_3Cl\cdot NH\cdot N:CCl\cdot CO\cdot NH_3$. B. Durch Einleiten von Chlor in eine siedende alkoholische Lösung von β -Oxo- α -p-tolylhydrazono-buttersäureamid (Bülow, Engler, B. 51, 1269). — Nadeln (aus 30% jegem Alkohol). Leicht löslich in heißem Eisessig und siedendem Aceton, schwer in siedendem Alkohol, Benzol, Chloroform und Terrachlorkohlenstoff, sehr schwer in Äther und Ligroin. — Einw. von konz. Salpetersäure, von Pyridin und von Kaliumcyanid: B., E. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

Oxamid-mono-[2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon] $C_9H_{11}ON_4Cl = CH_3 \cdot C_6H_3Cl \cdot NH \cdot N:C(NH_2) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch mehrtägige Einw. von alkoh. Ammoniak auf Oxalsäure-äthylester-[chlorid-(2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon)] im geschlossenen Gefäß bei 0° (BÜLOW, ENGLER, B. 52, 642). Aus Oxalsäure-amid-[chlorid-(2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon)] und alkoh. Ammoniak (B., E., B. 52, 643). — Hellgraue Nadeln (aus Benzol + Ligroin oder wäßr. Pyridin). F: 170—171°. Sehr leicht lösich in Pyridin und heißem Chloroform, leicht in kaltem Eisessig, Aceton, siedendem Alkohol und Benzol, schwer in siedendem Äther und Tetrachlorkohlenstoff, fast unlöslich in Ligroin. — Einw. von Chlor auf die Suspension in Eisessig: B., E. Einw. von Salpetersäure: B., E. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

Oxalsäure-hydraxid-[amid-(2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon)] $C_9H_{12}ON_5Cl = CH_3 \cdot C_6H_3Cl \cdot NH \cdot N : C(NH_4) \cdot CO \cdot NH \cdot NH_4$. B. Durch Kochen von Oxalsäure-åthylester-[amid-(2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon)] mit Hydrazinhydrat in Alkohol (Bülow, Engler, B. 52, 644). — Fast farblose Prismen (aus Alkohol). F: 199°. Sehr leicht löslich in Eisessig, leicht in kaltem Aceton, siedendem Alkohol und Chloroform, schwer in Ather, Benzol, Ligroin und Tetrachlorkohlenstoff. Löslich in verd. Salzsäure und verd. Schwefelsäure; auf Zusatz von Natriumnitrit zu den farblosen sauren Lösungen entseht eine milchige Trübung. — Einw. von rauchender Salpetersäure: B., E. Einw. von Chlor in essigsaurer Lösung: B., E. Liefert beim Kochen mit Diacetbernsteinsäurediäthylester in Alkohol Oxalsäure-{[2.5-dimethyl-3.4-bis-carbāthoxy-pyrryl-(1)]-amid}-[amid-(2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon)] $CH_2 \cdot C_6H_3Cl \cdot NH \cdot N : C(NH_2) \cdot CO \cdot NH \cdot N \cdot C(CH_3) : C \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (Syst. No. 3276) (B., E., B. 52, 650).

Oxalsäure - benzalhydrazid - [amid - (2 - chlor - 4 - methyl - phenylhydrazon)] $C_{16}H_{16}ON_5Cl = CH_3 \cdot C_6H_5Cl \cdot NH \cdot N \cdot C(NH_2) \cdot CO \cdot NH \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_5.$ B. Durch Kochen von Oxalsäure-hydrazid-[amid-(2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon)] mit Benzaldehyd in Alkohol (Bülow, Engler, B. 52, 645). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 203°. Sehr leicht löslich in Pyridin und kaltem Aceton, leicht in siedendem Alkohol). F: 203°. Sehr leicht löslich in chwer in Tetrachlorkohlenstoff, Ather und Ligroin. Einw. von konz. Salpetersäure: B., E. Einw. von Chlor auf die Lösung in Eisessig: B., E. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

Oxalsäure - [2.5 - dichlor - benzalhydrazid] - [amid - (2 - chlor - 4 - methyl - phenylhydrazon)] $C_{10}H_{14}ON_5Cl_2 = CH_2\cdot C_0H_2Cl\cdot NH\cdot N\cdot C(NH_2)\cdot CO\cdot NH\cdot N\cdot CH\cdot C_0H_2Cl_2$. B. Durch Kochen von Oxalsäure-hydrazid-[amid-(2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon)] mit 2.5-Dichlor-benzaldehyd in Alkohol (Bülow, Engler, B. 52, 647). — Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 262°. Unlöslich in Ligroin, sehr schwer löslich in Alkohol, Ather, Aceton, Benzol, Chloroform, Eisessig und Tetrachlorkohlenstoff, leicht in siedendem Pyridin. Unlöslich in verd. Mineralsäuren. — Bleibt bei Einw. von verd. Natronlauge unverändert. Einw. von Chlorauf die Suspension in Eisessig oder verd. Mineralsäure: B., E.

Oxalsäure - [α - methyl - bengalhydragid] - [amid - (2 - chlor - 4 - methyl - phenylhydragon)] $C_{17}H_{18}ON_5Cl = CH_2 \cdot C_4H_2Cl \cdot NH \cdot N : C(NH_2) \cdot CO \cdot NH \cdot N : C(CH_2) \cdot C_4H_5$. B. Durch Kochen von Oxalsäure - hydragid - [amid - (2 - chlor - 4 - methyl - phenylhydragon)] mit Acetophenon in Alkohol (Bülow, Engler, B. 52, 649). — Nadeln (aus Alkohol). F: 229°.

Sehr leicht löslich in Pyridin, leicht in heißem Eisessig und siedendem Aceton, löslich in siedendem Chloroform, weniger löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Äther, Tetrachlorkohlenstoff und Ligroin. — Löst sich in konz. Salzsäure mit schwachgelber Farbe; die Lösung erstarrt nach kurzer Zeit unter Abscheidung von Oxalsäure-hydrazid-[amid-(2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon)]-hydrochlorid und Acetophenon. Einw. von Chlor auf die Suspension in Eisessig: B., E.

Oxalsäure-[3-oxy-benzalhydrazid]-[amid-(2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon)] $C_{16}H_{16}O_2N_5Cl = CH_3 \cdot C_6H_3Cl \cdot NH \cdot N \cdot C(NH_2) \cdot CO \cdot NH \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch Kochen von Oxalsäure-hydrazid-[amid-(2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon)] mit 3-Oxy-benzaldehyd in Alkohol (Bülow, Engler, B. 52, 646). — Krystallpulver (aus Alkohol). F: 234°. Sehr leicht löslich in Pyridin, leicht in kaltem Aceton, löslich in siedendem Alkohol und Eisessig, schwer löslich in siedendem Benzol, Äther, Chloroform und Tetrachlorkohlenstoff, sehr schwer in Ligroin. Löst sich in sehr verd. Kalilauge mit schwachgelber Farbe und wird aus dieser Lösung durch Kohlensäure unverändert wieder abgeschieden. Löslich in verd. Salzsäure. — Einw. von konz. Salpetersäure: B., E. Einw. von Chlor auf die Lösung in Eisessig oder verd. Salzsäure: B., E.

Oxalsäure-[4-oxy-benzalhydrazid]-[amid-(2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon)] $C_{16}H_{16}O_4N_5Cl = CH_3 \cdot C_6H_3Cl \cdot NH \cdot N : C(NH_2) \cdot CO \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Durch Kochen von Oxalsäure-hydrazid-[amid-(2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon)] mit 4-Oxy-benzaldehyd in Alkohol (Bülow, Engler, B. 52, 646). — Hellgelbe Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 245°. Sehr leicht löslich in kaltem Pyridin, Aceton und Nitrobenzol, leicht in siedendem Alkohol und Eisessig, schwer in Äther, Benzol und Tetrachlorkohlenstoff, sehr schwer in Ligroin. Löst sich in verd. Kalilauge mit schwachgelber Farbe und fällt aus dieser Lösung beim Einleiten von Kohlensäure wieder aus. — Einw. von Chlor auf die Lösung in Eisessig: B., E.

Oxalsäure - vanillalhydrazid - [amid - (2 - chlor - 4 - methyl - phenylhydrazon)] $C_{17}H_{18}O_3N_5Cl = CH_3\cdot C_6H_3Cl\cdot NH\cdot N:C(NH_1)\cdot CO\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3.$ B. Durch Kochen von Oxalsäure-hydrazid-[amid-(2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon)] mit Vanillin in Alkohol (Bülow, Engler, B. 52, 648). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 215°. Sehr leicht löslich in Pyridin und Aceton, leicht in siedendem Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Äther, Benzol, Chloroform und Tetrachlorkohlenstoff. Löst sich in verd. Laugen und wird aus diesen Lösungen durch Kohlensäure wieder ausgefällt. — Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure trübt sich auf Zusatz von Kaliumnitrit-Lösung milchig. Einw. von Chlor in Eisessig: B., E.

Mesoxalsäure-äthylester-nitril-[2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon], [2-Chlor-4-methyl-phenylhydrazono]- cyanessigsäureäthylester $C_{12}H_{12}O_2N_3Cl=CH_3\cdot C_6H_3Cl\cdot NH\cdot N:C(CN)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von Kaliumcyanid auf Oxalsäure-äthylester-[chlorid-(2-chlor-4-methyl-phenylhydrazon)] in verd. Alkohol (Bülow, Engler, B. 51, 1265). Durch Diazotieren von 3-Chlor-4-amino-toluol in salzsaurer Lösung unterhalb 20° und Einw. der Diazoniumsalz-Lösung auf Cyanessigsäureäthylester und Natriumacetat in Alkohol unterhalb 1° (B., E., B. 51, 1267). — Goldgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 160°. Sehr leicht löslich in Pyridin, leicht in Benzol, kaltem Chloroform, Essigester, siedendem Aceton, siedendem Tetrachlorkohlenstoff und Eisessig, weniger in Äther und Alkohol, schwer in Ligroin. Löst sich in verd. Kalilauge mit gelber Farbe; fällt beim Einleiten von Kohlendioxyd aus dieser Lösung wieder aus. — Einw. von konz. Salpetersäure: B., E. Einw. von Chlor auf die Suspension in Alkohol unterhalb 40°: B., E. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.

3-Brom-4-hydrazino-toluol, 2-Brom-4-methyl-phenylhydrazin C₇H₂N₂Br, s. nebenstehende Formel (S. 528). F: 94,2° (Chattaway, Hodgson, Soc. 109, 583). — Oxydiert sich an der Luft rasch unter Braunfärbung zu 3-Brom-toluol und Stickstoff.



2-Nitro-benzaldehyd-[2-brom-4-methyl-phenylhydrazon] $C_{14}H_{12}O_{2}N_{3}Br = CH_{3} \cdot C_{6}H_{3}Br \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_{6}H_{4} \cdot NO_{2}$. B. Aus 2-Brom-4-methyl-phenylhydrazin und 2-Nitro-benzaldehyd in Alkohol (Chattaway, Hodgson, Soc. 109, 584). — Scharlachrote Tafeln (aus Eisessig). F:178°. Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol, sehr leicht in siedendem Eisessig.

3-Nitro-benzaldehyd-[2-brom-4-methyl-phenylhydrazon] $C_{14}H_{12}O_{2}N_{3}Br = CH_{3} \cdot C_{6}H_{3}Br \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_{6}H_{4} \cdot NO_{2}$. B. Aus 2-Brom-4-methyl-phenylhydrazin und 3-Nitro-benzaldehyd in Alkohol (Chattaway, Hodgson, Soc. 109, 585). — Orangefarbene Prismen (aus Eisessig). F: 174°. Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol und Eisessig.

[4-Nitro-bengaldehyd]-[2-brom-4-methyl-phenylhydrazon] $C_{14}H_{12}O_{2}N_{3}Br=CH_{3}\cdot C_{6}H_{3}Br\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}.$ B. Aus 4-Nitro-benzaldehyd und 2-Brom-4-methyl-phenylhydrazin in Alkohol (Chattaway, Hodgson, Soc. 109, 585). — Rote Prismen (aus Eisessig). F: 154,5°. Schwer löslich in siedendem Alkohol, ziemlich leicht in siedendem Eisessig.

Zimtaldehyd-[2-brom-4-methyl-phenylhydrazon] $C_{1e}H_{1e}N_{2}Br = CH_{3} \cdot C_{6}H_{3}Br \cdot NH \cdot N: CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus Zimtaldehyd und 2-Brom-4-methyl-phenylhydrazin in Alkohol (Chattaway, Hodgson, Soc. 109, 586). — Gelbe Tafeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 120°. Leicht löslich in siedendem Alkohol und siedendem Eisessig mit gelber Farbe.

Anisaldehyd - [2 - brom - 4 - methyl - phenylhydrazon] $C_{18}\overline{H}_{15}ON_2Br = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Anisaldehyd und 2-Brom 4-methyl-phenylhydrazin in Alkohol (Chattaway, Hodgson, Soc. 109, 585). — Nadeln (aus Alkohol). F: 89°. Leicht löslich in siedendem Alkohol.

 β -Acetyl-2-brom-4-methyl-phenylhydrazin $C_0H_{11}ON_2Br=CH_3\cdot C_0H_3Br\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 529). Prismen (aus Alkohol). F: 130,5° (CHATTAWAY, HODGSON, Soc. 109, 583).

 β -Benzoyl-2-brom-4-methyl-phenylhydrazin $C_{14}H_{13}ON_2Br=CH_3\cdot C_6H_3Br\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus 2-Brom-4-methyl-phenylhydrazin und Benzoylchlorid in Gegenwart von verd. Alkalilauge oder Pyridin (Chattaway, Hodgson, Soc. 109, 583). — Prismen (aus Alkohol). F: 144°. Leicht löslich in siedendem Alkohol.

 β -[2-Nitro-benzoyl]-2-brom-4-methyl-phenylhydrazin $C_{14}H_{12}O_3N_3Br=CH_3\cdot C_6H_3Br\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus 2-Brom-4-methyl-phenylhydrazin und 2-Nitrobenzoylchlorid in Äther in Gegenwart von Pyridin (Chattaway, Hodgson, Soc. 109, 583). — Blaßgelbe Prismen (aus Eisessig). F: 177°. Leicht löslich in siedendem Alkohol und siedendem Eisessig.

 β -[3-Nitro-benzoyl]-2-brom-4-methyl-phenylhydrazin $C_{14}H_{13}O_{3}N_{3}Br=CH_{3}\cdot C_{6}H_{3}Br\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}$. B. Aus 2-Brom-4-methyl-phenylhydrazin und 3-Nitrobenzoylchlorid in Äther in Gegenwart von Pyridin (Chattaway, Hodgson, Soc. 109, 584). — Hellorangefarbene Prismen (aus Eisessig). F: 171°. Leicht löslich in siedendem Eisessig mit hellgelber Farbe.

 β -[4-Nitro-benzoyl]-2-brom-4-methyl-phenylhydrazin $C_{14}H_{13}O_3N_3Br=CH_3\cdot C_6H_3Br\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus 2-Brom-4-methyl-phenylhydrazin und 4-Nitrobenzoylchlorid in Äther in Gegenwart von Pyridin (Chattaway, Hodgson, Soc. 109, 584). — Hellorangefarbene Prismen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 159,5°. Ziemlich leicht löslich in siedendem Eisessig und siedendem Alkohol.

Benzaldehyd-[2-nitro-4-methyl-phenylhydrazon] CH₃ CH₃ C₄H₁₃O₂N₃, s. nebenstehende Formel (S.530). Liefert beim Behandeln mit Na₂S₂O₄ in siedendem wäßrig-alkoholischem Ammoniak Benzaldehyd-[2-amino-4-methyl-phenylhydrazon] und N-[2-Amino-4-methyl-phenyl]-N'-benzyl-hydrazin-N'-sul-fonsäure (Franzen, Mondlange, A.414, 191).

β-Benzoyl-2-nitro-4-methyl-phenylhydrazin $C_{14}H_{13}O_3N_3=CH_2\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Durch Behandeln von Benzoyl-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-diimid mit Phenylhydrazin in Äther (Ponzio, Μασσιστια, G. 44 I, 272). — Braungelbe Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 164°. Leicht löslich in Aceton, ziemlich leicht in kaltem Alkohol und heißem Chloroform, schwer in Äther, Benzol und siedendem Wasser, fast unlöslich in Ligroin. Löst sich in Alkalilauge mit blauer Farbe und fällt beim Ansäuern der Lösung unverändert wieder aus.

 $\beta\text{-}[\alpha\text{-Imino-benzyl}]\text{-}2\text{-nitro-}4\text{-methyl-phenylhydrazin}$ bezw. [α-Amino-benzal]-2-nitro-4-methyl-phenylhydrazin $C_{14}H_{14}O_2N_4=CH_2\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot NH\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot C_6H_5$ bezw. $CH_3\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot NH\cdot N:C(NH_2)\cdot C_6H_5$. B. Durch Behandeln von [α-Nitro-benzal]-2-nitro-4-methyl-phenyl-hydrazin (s. u.) mit alkoh. Ammoniak (Ponzio, G. 40 I, 320). — Rotbraune Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 149°. Ziemlich leicht löslich in kaltem Alkohol, Benzol und Chloroform, sehr schwer in kaltem Ligroin, fast unlöslich in Wasser. — Liefert beim Erwärmen mit Acetanhydrid 1-[2-Nitro-4-methyl-phenyl]-5-methyl-3-phenyl-1.2.4-triazol (Syst. No. 3809). — $C_{14}H_{14}O_2N_4$ + HCl. Gelbliche Prismen. F: 260° (Zers.). Löslich in Alkohol, schwer löslich in heißem Wasser, unlöslich in Äther.

[α -Nitro-benzal]-2-nitro-4-methyl-phenylhydrazin, "Phenylnitroformaldehyd-[2-nitro-4-methyl-phenylhydrazon]" (2-Nitro-4-methyl-benzolazo-phenylnitromethan) $C_{14}H_{12}O_4N_4=CH_3\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot NH\cdot N:C(NO_2)\cdot C_6H_5$ (8.530). F: 150—156° (je nach der Geschwindigkeit des Erhitzens (Ponzio, G. 40 I, 319). — Liefert beim Behandeln mit alkoh. Ammoniak [α -Amino-benzal]-2-nitro-4-methyl-phenylhydrazin (α -0.).

β-Oxo-α-[2-nitro-4-methyl-phenylhydrazono]-buttersäurechlorid ([2-Nitro-4-methyl-benzolazo]-acetessigsäurechlorid) $C_{11}H_{10}O_4N_3Cl = CH_3\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot NH\cdot N: C(COCl)\cdot CO\cdot CH_3.$ B. Durch Erhitzen von β-Oxo-α-[2-nitro-4-methyl-phenylhydrazono]-buttersäure mit Thionylchlorid in Chlorbenzol auf 80—100° (BAYER & Co., D. R. P. 287569; C. 1915 II, 863; Frdl. 12, 382). — Gelb. F: 157°.

- β -Oxo- α -[2-nitro-4-methyl-phenylhydrasono]-buttersäureanilid ([2-Nitro-4-methyl-benzolazo]-acetessigsäureanilid) $C_{17}H_{16}O_4N_4 = CH_3 \cdot C_6H_3(NO_4) \cdot NH \cdot N : C(CO \cdot NH \cdot C_6H_3) \cdot CO \cdot CH_2$. B. Durch Einw. von Anilin auf β -Oxo- α -[2-nitro-4-methyl-phenyl-hydrazono]-buttersäurechlorid in Solventnaphtha unter Kühlung (Bayer & Co., D. R. P. Oxo- α -Co., D. P. Oxo- α 293429; C. 1916 II, 439; Frdl. 12, 383). — F: 256°.
- β Benzoyl 3 nitro 4 methyl phenylhydrazin $C_{16}H_{13}O_3N_3$, CH3 s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von Benzoyl-[3-nitro-·NO2 4-methyl-phenyl]-diimid mit Phenylhydrazin in Ather (Ponzio, Macciotta, G. 44 I, 275). — Gelbliche Blättchen (aus verd. Alkohol). F:141°. Leicht löslich in heißem Benzol, ziemlich leicht in heißem Alkohol, löslich in NH·NH·CO·CeHs heißem Aceton und Chloroform, schwer löslich in siedendem Wasser, unlöslich in Ligroin. Unlöslich in Alkalilauge. Löst sich in alkoh. Kalilauge mit brauner Farbe.
- β Oxo α [2(oder 8) nitro 4 methyl phenylhydrazono] buttersäureäthylester ([2(oder 8)-Nitro-4-methyl-benzolaso]-acetessigsäureäthylester) $C_{19}H_{15}U_5N_2=CH_3\cdot C_4H_5(NO_3)\cdot NH\cdot N:C(CO_3\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot CH_3$. B. Bei Einw. von konz. Salpetersäure oder von Salpetersäure in Eisessig auf $\beta\cdot O$ xo- α -p-tolylhydrazono-buttersäureäthylester (Bülow, ENGLER, B. 51, 1263). — F: 143—144°. — Gibt mit Hydrazin in Eisessig 4-[2 (oder 3)-Nitro-4-methyl-benzolazo]-3-methyl-pyrazolon-(5) (Syst. No. 3588).
- β Oxo α [2(oder 3) nitro 4 methyl phenylhydrazono] buttersäureamid ([2(oder 3) - Nitro - 4 - methyl - benzolaso] - acetessigsäureamid) $C_{11}H_{13}O_4N_4=CH_3\cdot C_4H_4(NO_3)\cdot NH\cdot N:C(CO\cdot NH_3)\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Behandeln von β -Oxo- α -p-tolylhydrazono-buttersäureamid mit konz. Salpetersäure (Bülow, Engler, B. 51, 1268). — F: 211—212°. Löslich in Eisessig. — Gibt mit Hydrazin in Eisessig ein bei 235—235,5° schmelzendes Produkt.
- 4. ω Hydrazino toluol, Benzylhydrazin $C_7H_{10}N_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot NH\cdot NH_2$ (S. 531). B. Durch Reduktion von Natrium benzylisodiazotat mit Aluminiumspänen in verd. Natronlauge unter Kühlung (THIELE, A. 878, 255). — Oxydiert sich beim Aufbewahren an der Luft zu Benzal-benzylhydrazin (Curtius, J. pr. [2] 85, 52). Das Hydrochlorid liefert beim Behandeln mit wäßr. Formaldehyd-Lösung unter Kühlung leicht zersetzliche, bei 64—68° schmelzende Krystalle (Zeenee, M. 34, 1630). Gibt bei Einw. auf Acetessigsäureäthylester unter Kühlung 1-Benzyl-3-methyl-pyrazolon-(5) (Syst. No. 3561); reagiert analog mit Benzoylessigsäureäthylester (C., J. pr. [2] 85, 50, 52).

Funktionelle Derivate des Benzylhydrazins.

N-Methyl-N'-benzyl-hydrazin $C_3H_{12}N_3 = C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot NH \cdot CH_3$. B. Das Dihydrochlorid entsteht beim Kochen von N-Nitroso-N-methyl-N'-benzylhydrazin oder von N'-Nitroso-N-methyl-N'-benzyl-hydrazin mit konz. Salzsäure (Thiele, A. 376, 265). — Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit in essigsaurer Lösung N-Nitroso-N-methyl-N'-benzyl-hydrazin (Th., A. 376, 263). — $C_3H_{12}N_3 + 2HCl$. Nadeln (aus Salzsäure). E.: 140° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Salzsäure. Gibt mit Kupfersulfat und Natriumacetat eine zersetzliche gelbbraune Fällung, mit Eisenchlorid in Gegenwart von wenig Nitrit eine blaue Färbung.

N-Phenyl-N-benzyl-hydrazin, α -Benzyl-phenylhydrazin $C_{13}H_{14}N_2=C_8H_8\cdot CH_3\cdot N(NH_2)\cdot C_8H_8$ (8. 532). B. Beim Erhitzen einer Lösung von N-Phenyl-N-benzyl-hydrazin-hydroxymethylat in verd. Alkohol (Singh, Soc. 105, 1979). — $2C_{13}H_{14}N_3+H_4Fe(CN)_6+2H_3O$. Niederschlag. Zersetzt sich beim Erhitzen allmählich ohne zu schmelzen (S., Soc. 105, 1979). 105. 1976). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol.

N.N.-Dibensyl-hydragin $C_{14}H_{16}N_2=(C_6H_5\cdot CH_2)_2N\cdot NH_2$ (8. 533). {Bei der Einw. von Quecksilberoxyd...bildet sich das Tetrabenzyltetrazen $(C_6H_5\cdot CH_2)_2N\cdot N:N\cdot N(CH_2\cdot C_6H_5)_2$ (Syst. No. 2248) (C., F.)}; das Tetrazen entsteht in besserer Ausbeute bei der Oxydation mit Chinon in Alkohol bei 00 (WIELAND, FRESSEL, A. 392, 144).

N-Phenyl-N-bensyl-hydrasin-hydroxymethylat, N-Methyl-N-phenyl-N-bensyl-hydrasoniumhydroxyd $C_{14}H_{18}ON_3 = C_0H_5 \cdot CH_3 \cdot N(CH_3)(C_0H_5)(OH) \cdot NH_2$.

a) dl-N-Methyl-N-phenyl-N-benzyl-hydrazin und Methyljodid oder besser aus N-Methyl-N-phenyl-N-phe nyl-hydrazin und Benzyljodid in Äther unter Kühlung (Singh, Soc. 105, 1976). — Die freie Base ist ein stark basisches Öl (S., Soc. 105, 1979). — Zerfällt beim Erhitzen in wäßrig alkoholischer Lösung in Methanol und N-Phenyl-N-benzyl-hydrazin (S., Soc. 105, 1973, 1979). Das Jodid gibt bei Einw. von Magnesium in methylalkoholischer Lösung Methyl-benzylanilin und Ammoniak (S., Soc. 109, 790). Trennung in die optisch aktiven Komponenten über die Salze der [d-Campher]-β-sulfonsäure und der α-Brom-[d-campher]-β-sulfonsäure: S., Soc. 105, 1979.

Salze: S., Soc. 105, 1976. — Chlorid C₁₄H₁₇N₃·Cl. Prismen. F: 158—159° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Benzol und Äther. — Jod id C₁₄H₁₇N₃·I. Krystalle (aus Alkohol). F: 122° (Zers.; nach vorheriger Rotfärbung). Löslich in Methanol und Aceton, schwer löslich in Alkohol und Chloroform, sehr schwer in kaltem Wasser, unlöslich in Benzol und Äther. — C₁₄H₁₇N₃·Cl+AuCl₃. Gelbe Prismen (aus verd. Salzsäure). F: 134° (Zers.). Löslich in heißem Wasser. — 2C₁₄H₁₇N₃·I+HgI₂. Prismen (aus Methanol). F: 135° bis 136° (Zers.). Sehr leicht löslich in Aceton, ziemlich leicht in Methanol, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Äther und Wasser. — C₁₄H₁₇N₃·I+HgI₃. Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 128—129° (Zers.). Sehr leicht löslich in Aceton und Methanol, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther, Chloroform und Wasser. — [C₁₄H₁₇N₃]₃H₅Fe₃(CN)₁₂. Niederschlag. Zersetzt sich beim Erhitzen allmählich, ohne zu schmelzen. Fast unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln. — [C₁₄H₁₇N₃·g]+HFe(CN)₄+H₃O. Gelbe Prismen. F: 140° (Zers.). Löslich in Wasser und Methanol, unlöslich in Chloroform und Äther. Zersetzt sich beim Aufbewahren bei ca. 100°. — 2C₁₄H₁₇N₃·Cl+PtCl₄. Orangefarbene Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: 162° (Zers.). Unlöslich in organischen Lösungsmitteln, löslich in siedendem Wasser. — Pikrat C₁₄H₁₇N₃·Cl+PtCl₄. Orangefarbene Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: 162° (Zers.). Sehr leicht löslich in Aceton, ziemlich leicht in Methanol, schwer in kaltem Alkohol und Chloroform, unlöslich in Äther und Wasser. — Salz der [d-Campher]-β-sulfonsäure C₁₄H₁₇N₃·C₁₀H₁₈O₄S. F: 170—171°. Sehr leicht löslich in Äther. — Salz der α-Brom-[d-campher]-β-sulfonsäure C₁₄H₁₇N₃·C₁₀H₁₈O₄SS. F: 173—175°.

- b) d-N-Methyl-N-phenyl-N-benzyl-hydrazoniumhydroxyd. B. Das [d-Campher]-β-sulfonat bezw. das α-Brom-[d-campher]-β-sulfonat erhält man durch fraktionierte Krystallisation der entsprechenden Salze der dl-Form aus Methanol + Äther (Singh, Soc. 105, 1979). Jodid. Prismen. F: 114° (Zers.). Die Lösungen in Methanol und in Chloroform zersetzen sich allmählich unter Gelbfärbung. Rotation der Lösungen in Methanol und Chloroform: S., Soc. 105, 1983. C₁₄H₁₇N₂·Cl+AuCl₂. F: 128—129°. Leicht löslich in Methanol und Alkohol, schwer in Chloroform, unlöslich in Wasser und Äther. [α]^{5.4}: +14,5° (in Methanol; c = 0,6). 2C₁₄H₁₇N₃·I+HgI₂. F: 128—129° (Zers.). [α]^{5.4}: +16,0° (in Aceton; c = 1,2). Die Lösung in Aceton zersetzt sich bei längerem Aufbewahren unter Gelbfärbung. C₁₄H₁₇N₃·I+HgI₃. F: 124° (Zers.). [α]^{5.4}: +11,08° (in Aceton; c = 0,7). 2C₁₄H₁₇N₃·Cl+PtCl₄. F: 154° (Zers.). Unlöslich. Pikrat C₁₄H₁₇N₃·O·C₆H₃(NO₂)₃. Gelbe Prismen (aus Alkohol + Äther). F: 146—147° (Zers.). [α]^{5.4}: +20,3° (in Methanol; c = 0,5); [α]^{5.4}: +57,5° (in Chloroform; c = 0,2). Salz der [d-Campher]-β-sulfonsäure C₁₄H₁₇N₃·C₁₀H₁₆O₄BrS. Krystalle (aus Methanol + Äther). F: 176—177°. [α]^{5.4}: +38,4° (in Wasser; c = 0,5). Salz der α-Brom-[d-campher]-β-sulfonsäure C₁₄H₁₇N₃·C₁₀H₁₄O₄BrS. Krystalle (aus Methanol + Äther). F: 197°. Ziemlich leicht löslich in Methanol und Wasser, unlöslich in Äther und Benzol. [α]^{5.4}: +78,6° (in Methanol; c = 0,5); [α]^{5.5}: +86,6° (in Chloroform; c = 0,6).
- c) 1-N-Methyl-N-phenyl-N-benzyl-hydrazoniumhydroxyd. B. s. o. bei der d-Form. Die Salze wurden nicht optisch rein erhalten. Jodid. Prismen. F: 123—124° (Zers.) (SINGH, Soc. 105, 1981). [α]_p: ca. —3° (in Methanol; c = 0,6). Pikrat $C_{14}H_{17}N_2 \cdot O \cdot C_{8}H_{4}(NO_{2})_{8}$. Krystalle. F: 146° (Zers.). Sehr leicht löslich in Aceton und Methanol, schwerer in Chloroform, unlöslich in Ather und Wasser. [α]_p: ca. —14° (in Methanol; c = 0,6); [α]_p: ca. —43° (in Chloroform; c = 0,45). Salz der α -Brom-[d-campher]- β -sulfonsäure $C_{14}H_{17}N_2 \cdot C_{10}H_{14}O_{4}$ BrS. Krystalle (aus Chloroform oder Aceton). F: 166—167°. Sehr leicht löslich in Methanol, Aceton und Chloroform, schwerer in Alkohol und Wasser, unlöslich in Ather. Ein Präparat, das ca. 19°/₀ Salz der d-Form enthielt, zeigte [α]_p: : +49° (in Methanol; c = 0,6).
- N-Phenyl-N-benzyl-hydraxin-hydroxypropylat, N-Propyl-N-phenyl-N-benzyl-hydraxoniumhydroxyd $C_{16}H_{36}ON_2 = C_6H_6 \cdot CH_1 \cdot N(C_6H_6)(CH_2 \cdot C_2H_3)(OH) \cdot NH_6$. B. Das Jodid entsteht aus N-Propyl-N-phenyl-hydrazin und 1 Mol Benzyljodid in Ather unter Kühlung (Singh, Soc. 117, 1207). Die Lösung des Jodids in Methanol gibt bei Einw. von Zink oder Magnesium Propylbenzylanilin und Ammoniak (S., Soc. 109, 791). Jodid $C_{16}H_{21}N_2 \cdot I$. Krystalle (aus Methanol + Äther). F: 125—126° (Zers.) (S., Soc. 117, 1207). Sehr leicht löslich in Methanol, löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser, unlöslich in Benzol und Äther.
- N-Phenyl-N'-bensyl-hydrasin, β-Bensyl-phenylhydrasin $C_{13}H_{14}N_2 = C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot NH \cdot C_0H_5 \cdot (S. 533)$. B. Bei der Reduktion von Phenyl-benzyl-diimid mit Aluminium-amalgam (Thiele, A. 376, 268). Das Hydrochlorid gibt bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in verd. Ammoniak auf dem Wasserbad oder mit Eisenchlorid-Lösung Phenylbenzyl-diimid und Benzal-phenylhydrazin (Th., A. 376, 267). Beim Erhitzen des Hydrochlorids mit 10% giger Schwefelsäure auf 135—140% erhält man Benzaldehyd, Benzoesäure, Ammoniak, Anilin und andere Produkte (Jacobson, Jost, A. 400, 218).

N-Phenyl-N-benzyl-hydrazin-hydroxybenzylat, N-Phenyl-N.N-dibenzyl-hydrazoniumhydroxyd $C_{20}H_{22}ON_2=(C_6H_5\cdot CH_2)_2N(C_6H_5)(OH)\cdot NH_2$ (S. 533). — Jodid $C_{20}H_{31}N_2\cdot I$. Krystalle (aus Alkohol). F: 133—134° (Zers.) (Singh, Soc. 105, 1986). Löslich in kaltem Alkohol, sehr schwer löslich in Wasser, unlöslich in Äther. — $C_{20}H_{21}N_2\cdot Cl+AuCl_3$. Gelbe Prismen (aus Methanol). F: 147—148° (Zers.). Unlöslich in Wasser. — $2C_{20}H_{21}N_2\cdot Cl+PtCl_4$. Braune Nadeln (aus Alkohol). F: 151° (Zers.). Unlöslich in Wasser und kaltem Alkohol.

N.N'-Dibenzyl-hydrazin C₁₄H₁₆N₂ = C₆H₅·CH₃·NH·NH·CH₃·C₆H₅ (S. 534). B. Durch elektrolytische Reduktion von Benzaldazin in methylalkoholischer Kalilauge an einer Bleikathode bei 60° (Thiele, A. 376, 261). Durch Reduktion von Dibenzyl-diimid mit Aluminiumamalgam in Ather (Th., A. 376, 267). Aus N-Nitroso-N.N'-dibenzyl-hydrazin beim Kochen mit Salzsäure (Th., A. 376, 260). Neben Benzaldehyd-[α,β-diphenyl-āthyl-hydrazon] beim Erwärmen von 1 Mol Benzaldazin mit 4 Mol Benzylmagnesiumchlorid in Ather auf dem Wasserbad (Busch, Fleischmann, B. 43, 746). — F: 47,0° (Pascal, Bl. [4] 15, 456). Thermische Analyse der binären Gemische mit trans-trans-α.δ-Diphenyl-α.γ-butadien (ununterbrochene Mischkrystallreihe), Benzaldazin (Eutektikum bei 38° und 84 Gew.-% N.N'-Dibenzyl-hydrazin) und Cinnamal-anilin (Eutektikum bei 35,5° und 95,5 Gew.-% N.N'-Dibenzyl-hydrazin): P., Bl. [4] 15, 455, 456, 462. — Das Hydrochlorid gibt bei der Oxydation mit Eisenchlorid in wäßr. Lösung oder besser mit Wasserstoffperoxyd in ammoniakalischer Lösung auf dem Wasserbad Dibenzyl-diimid (Th., A. 376, 265). — N.N'-Dibenzyl-hydrazin-hydrochlorid gibt mit Kupfersulfat und Natriumacetat in alkoh. Lösung eine orangegelbe Fällung (Th., A. 376, 262).

N-Phenyl-N.N'-dibenzyl-hydrazin $C_{20}H_{20}N_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot N(C_6H_6)\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_6$. B. Durch Reduktion von Benzal-phenylbenzylhydrazin mit $4^0/_0$ igem Natriumamalgam in Alkohol auf dem Wasserbad (Franzen, Kraft, J. pr. [2] 84, 133). — Krystalline Masse. F: 42°. Sehr leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln. — Zersetzt sich an der Luft sehr leicht unter Braungelbfärbung und Abspaltung von Benzaldehyd. Wird durch Quecksilberoxyd in siedendem absolutem Alkohol, durch Pikrinsäure in Alkohol oder durch Salpetersäure zu Benzal-phenylbenzylhydrazin oxydiert. Gibt beim Kochen mit $20^0/_0$ iger Salzsäure Benzylchlorid und Phenylhydrazin-hydrochlorid. — $C_{20}H_{30}N_2+HCl$. Krystalle (aus Alkohol). F: 186°. 1 g löst sich in ca. 8 cm³ siedendem Alkohol.

Tribenzylhydrazin $C_{21}H_{22}N_2 = (C_0H_5 \cdot CH_2)_2N \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_0H_5$. B. Durch Reduktion von Benzal-dibenzylhydrazin mit Natriumamalgam in siedendem Alkohol (Franzen, Kraft, J. pr. [2] 84, 137; vgl. a. Wieland, Schamberg, B. 53, 1333). Durch Kochen von Benzylchlorid mit Hydrazinhydrat in verd. Alkohol (F., K.). — Das Hydrochlorid wird bei längerem Kochen mit $20^{\circ}/_{\circ}$ iger Salzsäure in Hydrazin und Benzylchlorid gespalten. — $C_{21}H_{22}N_2 + HCl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 181° .

Benzal-benzylhydrazin, Benzaldehyd-benzylhydrazon $C_{14}H_{14}N_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot N: CH \cdot C_6H_5$ (S. 534). B. Aus Dibenzyl-diimid durch Zusatz von wenig Salzsäure oder besser Natronlauge zur konzentrierten alkoholischen Lösung (Thiele, A. 376, 266). Durch Aufbewahren von Benzylhydrazin an der Luft (Curtius, J. pr. [2] 85, 52).

2.6 - Dinitro - benzaldehyd - benzylhydrazon $C_{16}H_{18}O_6N_4=C_6H_5\cdot CH_2\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_6H_5(NO_2)_2\cdot B$. Durch Erwärmen von 2.6 - Dinitro - benzaldehyd mit Benzylhydrazin-hydrochlorid und Natriumacetat in verd. Alkohol auf dem Wasserbad (Reich, Gaighillan, B. 46, 2384). — Citronengelbe Krystalle (aus Essigsäure). F: 86°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Sohwefelkohlenstoff, sehr leicht in Ather, Chloroform, Aceton, Benzol und Pyridin. — Gibt bei Einw. von alkoh. Kalilauge 1-Benzyl-4-nitro-indazol (Syst. No. 3473).

Benzal-phenylbenzylhydrazin, Benzaldehyd-phenylbenzylhydrazon $C_{30}H_{18}N_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_5$ (S. 534). Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam in Alkohol auf dem Wasserbad N-Phenyl-N.N'-dibenzyl-hydrazin (Franzen, Kraff, J. pr. [2] 84, 133).

Peroxyd des Benzaldehyd-phenylbenzylhydrazons $C_{30}H_{18}O_{2}N_{3}=C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot N(C_{6}H_{5})\cdot N_{O_{3}}\cdot CH\cdot C_{6}H_{5}$. B. Durch Schütteln von Benzaldehyd-phenylbenzylhydrazon in Ligroin mit Sauerstoff unter Druck (Busch, Dietz, B. 47, 3288). — Citronengelbe Nadeln (aus Benzol + Petroläther). Zersetzt sich bei 70—71°. Sehr leicht löslich in Alkbhol, Äther und Benzol, schwer in Petroläther. — Färbt sich am Licht sehr rasch braun und zersetzt sich auch beim Aufbewahren im Dunkeln schon nach kurzer Zeit. Die Lösungen zersetzen sich beim Erwärmen unter Gasentwicklung.

2-Nitro-benzaldehyd-phenylbenzylhydrazon $C_{50}H_{17}O_{2}N_{3} = C_{6}H_{5} \cdot CH_{2} \cdot N(C_{6}H_{5}) \cdot N: CH \cdot C_{6}H_{4} \cdot NO_{2} \cdot B$. Aus 2-Nitro-benzaldehyd und N-Phenyl-N-benzyl-hydrazin in heißem Alkohol + Essigsäure (Vecchiotti, G. 43 II, 640; R. A. L. [5] 22 II, 76). — Scheidet sich in roten Krystallen ab, die beim Umkrystallisieren aus Alkohol gelb werden. F: 105—106°

- 4-Nitro-benzaldehyd-phenylbenzylhydrason $C_{20}H_1, O_2N_3 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot N: CH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus 4-Nitro-benzaldehyd und N-Phenyl-N-benzyl-hydrazin in heißem Alkohol + Essigsäure (VECCHIOTTI, G. 43 II, 640; R. A. L. [5] 32 II, 76). Krystallisiert aus allen Lösungsmitteln in Form gelber Krystalle. Auf Zusatz von Wasser zur alkoh. Lösung scheiden sich neben gelben wenig rote Krystalle ab, die nach einigen Tagen wieder in die gelbe Form übergehen. Die gelbe Form färbt sich beim Erhitzen im Röhrchen bei 125° rot. F:130°.
- **2.6-Dinitro-benzaldehyd-phenylbenzylhydrazon** $C_{50}H_{16}O_4N_4=C_6H_5\cdot CH_2\cdot N(C_6H_5)\cdot N:CH\cdot C_6H_3(NO_8)_8$. B. Aus 2.6-Dinitro-benzaldehyd und N-Phenyl-N-benzyl-hydrazin in Alkohol + Essigsäure auf dem Wasserbad (Reich, Gaigailian, B. 46, 2385). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 110°.
- Benzal dibenzylhydrazin, Benzaldehyd dibenzylhydrazon $C_{1}H_{20}N_{2} = (C_{6}H_{5} \cdot CH_{4})_{8}N \cdot N : CH \cdot C_{6}H_{5}$ (S. 535). Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam in siedendem Alkohol Tribenzylhydrazin (Franzen, Kraft, J. pr. [2] 84, 137).
- 2-Jod-phenylacetaldehyd-phenylbenzylhydrazon $C_{91}H_{19}N_2I=C_6H_5\cdot CH_2\cdot N(C_6H_5)\cdot N:CH\cdot CH_2\cdot C_6H_4I.$ B. Durch Erwärmen von 2-Jod-phenylacetaldehyd mit N-Phenyl-N-benzyl-hydrazin in Alkohol (Weitzenböck, M. 34, 213). Nadeln (aus Alkohol). F: 104^0 bis 105^0 . Zersetzt sich beim Erhitzen mit Kupferpulver.
- p-Toluylaldehyd-phenylbensylhydrason $C_{s1}H_{s0}N_{s}=C_{e}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot N(C_{e}H_{5})\cdot N\cdot CH\cdot C_{e}H_{4}\cdot CH_{3}$ (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] 22 II, 40; G. 43 II, 687). Nadeln. F: 123—124°.
- 4-Isopropyl-bengaldehyd-phenylbengylhydrazon, Cuminol-phenylbengylhydrazon $C_{23}H_{24}N_2=C_6H_5\cdot CH_5\cdot N(C_6H_5)\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$ (S. 535). F: 88,5° (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] 22 II, 39; G. 43 II, 686).
- Zimtaldehyd phenylbensylhydrazon $C_{22}H_{20}N_2 = C_eH_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_eH_5) \cdot N : CH \cdot CH : CH \cdot C_eH_5$. B. Aus Zimtaldehyd und N-Phenyl-N-benzyl-hydrazin in essigsaurer Lösung (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] 22 II, 39; G. 43 II, 686). Citronengelbes Krystallpulver (aus Alkohol + Benzol). F: 167—168°. Schwer löslich in siedendem Alkohol, leicht in heißem Benzol.
- Benzophenon-benzylphenylhydrason $C_{26}H_{23}N_5 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot N \cdot C(C_6H_5)_2$. B. Durch Kochen von Benzophenon mit N-Phenyl-N-benzyl-hydrazin in Alkohol + Eisessig (Bovini, R. A. L. [5] **22** II, 465). Goldgelbe Schuppen (aus Alkohol). F: 105—106°.
- Salicylaldehyd phenylbenzylhydrazon $C_{90}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH (S. 536)$. F: 116—116,5° (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] 22 II, 39; G. 43 II, 687). Schwer löslich in siedender verdünnter Natronlauge (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 441). Gibt mit Eisenchlorid keine Färbung (T., Br.).
- **2-Acetoxy-benzaldehyd-phenylbenzylhydrazon**, Acetylsalicylaldehyd-phenylbenzylhydrazon $C_{22}H_{20}O_2N_2=C_8H_5\cdot CH_2\cdot N(C_8H_5)\cdot N:CH\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 536). B. Aus Salicylaldehyd-phenylbenzylhydrazon und Acetylchlorid in Pyridin bei Zimmertemperatur (Torrey, Brewster, Am. Soc. **35**, 441). Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 137° bis 139°.
- Anisaldehyd-phenylbenzylhydrazon $C_{21}H_{20}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 536). F: 130,5° (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] 22 II, 39; G. 43 II, 686).
- 2-Oxy-naphthaldehyd-(1)-phenylbenzylhydrazon $C_{24}H_{20}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot N: CH \cdot C_{16}H_6 \cdot OH$. B. Durch Erwärmen von 2-Oxy-naphthaldehyd-(1) mit N-Phenyl-N-benzyl-hydrazin in Alkohol + Eisessig (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 437). Schwachgrüne Krystalle (aus Eisessig). F: 152—153°. Schwer löslich in Alkohol, löslich in Eisessig, leicht löslich in Benzol. Unlöslich in siedender Natronlauge. Läßt sich durch Behandeln mit Acetylchlorid und Pyridin oder mit Acetanhydrid in Gegenwart von wasserfreiem Natriumsoctat nicht acetylieren.
- Methyl-[1-oxy-naphthyl-(2)]-keton-phenylbenzylhydrazon $C_{25}H_{32}ON_3 = C_6H_5$ · $CH_5 \cdot N(C_6H_5) \cdot N:C(CH_2) \cdot C_{10}H_4 \cdot OH$. B. Durch Kochen von 2-Acetyl-naphthol-(1) mit N-Phenyl-N-benzyl-hydrazin (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 430). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 130—132°. Unlöslich in siedender verdünnter Natronlauge. Die gelbe Lösung in Alkohol färbt sich auf Zusatz von Eisenchlorid tiefer gelb.
- Methyl-[4-brom-1-oxy-naphthyl-(2)]-keton-phenylbensylhydrason $C_{25}H_{21}ON_2Br = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot N \cdot C(CH_3) \cdot C_{10}H_5Br \cdot OH$. B. Durch Kochen von 4-Brom-2-acetylnaphthol-(1) mit N-Phenyl-N-benzyl-hydrazin (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 434). Hellgelbe Krystalle. F: 125—126°. Unlöslich in heißer verdünnter Natronlauge. Die gelbe Lösung in Alkohol färbt sich auf Zusatz von Eisenchlorid tiefer gelb.

[1-Erythrose] - phenylbengylhydrason $C_{17}H_{20}O_2N_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot N(C_6H_5)\cdot N:CH\cdot CH(OH)\cdot CH_2\cdot OH$ (8. 537). Nadeln (aus Benzol). F: 105—106° (Weerman, R. 37, 36). Schwer löslich in kaltem Benzol. [α] $_{11}^{11}$: + 32,4° (in 95°/eigem Alkohol; p=5,5).

Methyltetrose - phenylbensylhydrason $C_{18}H_{22}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot N$: $CH[CH(OH)]_3 \cdot CH_2$. B. Aus der durch Reduktion von $\alpha.\beta$ -Dioxy- γ -n-valerolacton erhaltenen Methyltetrose (Ergw. Bd. I, S. 432) und N-Phenyl-N-benzyl-hydrazin in kaltem Alkohol (Gilmour, Soc. 105, 78). — Nadeln (aus Wasser). F: 99—100°. Leicht löslich in Benzol, Alkohol und Äther, sehr schwer in kaltem Wasser.

[d-Ribose] - phenylbenzylhydrazon $C_{18}H_{29}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_8) \cdot N : CH \cdot [CH(OH)]_2 \cdot CH_2 \cdot OH$ (S. 537). F: 1290 (HAISER, WENZEL, M. 31, 359).

[d - Arabinose] - phenylbensylhydragon $C_{16}H_{32}O_4N_2=C_4H_5\cdot CH_2\cdot N(C_4H_5)\cdot N:CH\cdot [CH(OH)]_2\cdot CH_2\cdot OH$ (S. 537). Blätter (aus 75%) gem Methanol). F: 177—178% (korr.) (E. FISCHER, BERGMANN, SCHOTTE, B. 53, 521). [α] : +14,4% (in Methanol; p = 0,5).

Hexantetrol-(3.4.5.6)-al-(1)-phenylbenzylhydrazon, ,,2-Desoxy-glucose-phenylbenzylhydrazon" $C_{19}H_{24}O_4N_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot N(C_6H_6)\cdot N:CH\cdot CH_2\cdot [CH(OH)]_5\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus Hexantetrol-(3.4.5.6)-al-(1) (Ergw. Bd. I, S. 442) und N-Phenyl-N-benzyl-hydrazin in Alkohol (Bergmann, Schotte, B. 54, 453, 455). — Nadeln (aus Essigester). F: 157—158° (Zers.). Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln, ziemlich leicht in heißem Methanol und heißem Alkohol, löst sich in cs. 50 Tln. heißem Essigester. [α] $_{5}^{15}$: +8,1° (in Methanol; p=0,7).

Tetraacetylderivat des Hexantetrol - (3.4.5.6) - al - (1) - phenylbenzylhydrazons $C_{27}H_{22}O_8N_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot N(C_6H_5)\cdot N:CH\cdot CH_2\cdot [CH(O\cdot CO\cdot CH_3)]_5\cdot CH_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Behandeln der vorangehenden Verbindung mit Acetanhydrid und Pyridin (Bergmann, Schotte, B. 54, 454). — Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 113—114°; verkohlt etwas oberhalb des Schmelzpunkts. Leicht löslich in Alkohol, Essigester, Benzol und Chloroform, sehr schwer in Petroläther und Wasser. [α]⁵: +35,35° (in Tetrachloräthan; p = 7,7).

[d-Altrose] - phenylbensylhydrason $C_{19}H_{24}O_5N_2 = C_6H_5 \cdot CH_1 \cdot N(C_6H_5) \cdot N : CH \cdot [CH(OH)]_4 \cdot CH_2 \cdot OH$. B. Aus d-Altrose und N-Phenyl-N-benzyl-hydrazin in wäßrig-alkoholischer Essigsäure (Levene, Jacobs, B. 43, 3144). — Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 148—150° (korr.). α_D : +0.13° (in absol. Alkohol, c=1.0; l=1 dm).

N'-Chloracetyl-N-phenyl-N-benzyl-hydrazin, β -Chloracetyl- α -benzyl-phenyl-hydrazin $C_{1\delta}H_{1\delta}ON_2Cl = C_{\delta}H_{\delta}\cdot CH_{1}\cdot N(C_{\delta}H_{\delta})\cdot NH\cdot CO\cdot CH_{2}Cl.$ B. Aus N-Phenyl-N-benzyl-hydrazin und Chloracetylchlorid in Toluol bei Gegenwart von Alkalilauge (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 474). — Krystalle (aus Methanol). F: 113° (korr.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Ligroin. — Verbindung mit Hexamethylentetramin s. Ergw. Bd. I, S. 317.

N'-Acetyl-N-phenyl-N.N'-dibensyl-hydrazin $C_{22}H_{12}ON_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot N(CH_4 \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot CH_4$. B. Durch Kochen von N-Phenyl-N.N'-dibenzyl-hydrazin-hydrochlorid mit Acetanhydrid in Benzol (Franzen, Kraft, J. pr. [2] 84, 136). — Krystallpulver (aus Alkohol). F: 78°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

N'-Bensoyl-N-phenyl-N.N'-dibensyl-hydrazin $C_{27}H_{24}ON_2 = C_8H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_8H_8) \cdot N(CH_2 \cdot C_8H_8) \cdot CO \cdot C_8H_8$. B. Durch Kochen von N-Phenyl-N.N'-dibenzyl-hydrazin-hydrochlorid mit Benzoylchlorid in Benzol (Franzen, Kraft, J. pr. [2] 84, 135). — Krystalle (aus Alkohol). F: 107°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

- **2 Bensyl 1 bensal semicarbasid**, Bensaldehyd [2 bensyl semicarbason] $C_{18}H_{15}ON_3 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot NH_2) \cdot N : CH \cdot C_6H_5 \cdot (S. 541)$. B. Durch Einw. von Kalium-cyanat auf Benzal-benzylhydrazin in Eisessig (Balley, Moore, Am. Soc. 39, 290). Tafeln (aus Äther). F: 156°. Leicht löslich in Essigester und Eisessig, unlöslich in Wasser. Unlöslich in Säuren und Alkalien. Gibt bei der Oxydation mit Ferrichlorid in alkoh. Lösung 1-Benzyl-5-oxy-3-phenyl-1.2.4-triazol (Syst. No. 3876).
- 1-Bensyl-semicarbasid $C_8H_{11}ON_3 = C_8H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion von Benzaldehyd-semicarbazon mit Natriumamalgam in 85% igem Alkohol bei 80% (Kessler, Rupe, B. 45, 26). Blättchen (aus Alkohol oder Amylalkohol). F: 155%. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln außer Wasser, Benzol und Toluol. Leicht löslich in kalten verdünnten Säuren. Reduziert ammoniakalische Silbernitratlösung und Goldchloridlösung in der Kälte, Fehlingsche Lösung erst beim Kochen. Liefert bei Einw. von Natriumnitrit in salzsaurer Lösung unter Kühlung 1-Nitroso-1-benzyl-semicarbazid. Die Salze werden durch Wasser hydrolysiert. $C_8H_{11}ON_3 + HCl$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F; 178—180%. Sulfat. Nadeln (aus Alkohol). F: 158%. Pikrat. Gelbe Nadeln. F: 161% bis 162%. Oxalat. F: 178—179% (Zers.).

- 4-Phenyl-1-benzyl-semicarbazid $C_{14}H_{15}ON_3 = C_6H_5 \cdot CH_4 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von 4-Phenyl-1-benzal-semicarbazid mit Natriumamalgam in siedendem Alkohol (Balley, McPherson, Am. Soc. 39, 1332). Krystalle (aus Alkohol oder Benzol). F: 138°.
- 1-Benryl-1-acetyl-semicarbazid $C_{10}H_{13}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Durch Erwärmen von 1-Benzyl-semicarbazid mit Acetanhydrid (Kessler, Rupe, B. 45, 27; vgl. auch Rupe, Oestericher, B. 45, 31). Krystalle (aus Wasser). F: 207° (K., R.). Sehr schwer löslich in Benzol, Ligroin, Chloroform und Toluol, ziemlich schwer in Wasser (K., R.). Gibt beim Kochen mit Barytwasser 1-Benzyl-3-oxy-5-methyl-1.2.4-triazol (Syst. No. 3872) (R., Oe., B. 45, 37).
- 1-Benzyl-1-benzoyl-semicarbasid $C_{1\xi}H_{1\xi}O_2N_3=C_4H_5\cdot CH_2\cdot N(CO\cdot C_4H_5)\cdot NH\cdot CO\cdot NH_4$. B. Durch Erwärmen von 1-Benzyl-semicarbazid mit Benzoesäureanhydrid auf dem Wasserbad (Kessler, Rupe, B. 45, 27; vgl. auch R., Oestericher, B. 45, 31). Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 230°.
- α Äthyl acetessigsäure nitril phenylbensylhydrazon $C_{19}H_{21}N_3=C_8H_6\cdot CH_2\cdot N(C_8H_5)\cdot N:C(CH_2)\cdot CH(C_9H_5)\cdot CN.$ B. Durch Erhitzen molekularer Mengen α -Äthyl-acetessigsäurenitril und N-Phenyl-N-benzyl-hydrazin in absol. Alkohol (Mohr, J. pr. [2] 90, 236). Prismen (aus Äther). F: 96°. Wird beim Erwärmen mit verd. Salzsäure in die Komponenten gespalten.
- β [3.4 Dimethyl anilino] butyraldehyd phenylbenzylhydrazon $C_{25}H_{29}O_3=C_6H_5\cdot CH_2\cdot N(C_6H_5)\cdot N:CH\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_5(CH_2)_9$. B. Aus den beiden 4-Oxy-2.6.8-trimethyl-1.2.3.4-tetrshydro-chinolinen (Syst. No. 3112) durch Einw. von N-Phenyl-N-benzyl-hydrazin in Alkohol (Jones, White, Soc. 97, 641; vgl. Edwards, Garrod, Jones, Soc. 101, 1378). Krystalle (aus Alkohol). F: 120—121°.
- N-Nitroso-N-benzyl-hydrazin $C_7H_9ON_3=C_6H_5\cdot CH_3\cdot N(NO)\cdot NH_2$ (S. 543). Kondensiert sich mit Formaldehyd in verd. Schwefelsäure zu Bis- $[\beta$ -nitroso- β -benzyl-hydrazino]-methan (Thiele, A. 376, 251). Gibt beim Kochen mit überschüssigem Oxalsäurediäthylester Oxalsäure-äthylester-benzylamid, Stickoxydul und wenig Oxalsäure-bis-benzylamid (Th., A. 376, 243, 249).
- $\rm N'-Nitroso-N-methyl-N'-benzyl-hydrazin ~C_8H_{11}ON_3=C_6H_5\cdot CH_2\cdot N(NO)\cdot NH\cdot CH_3.$ B. Durch Einw. von Dimethylsulfat auf N-Nitroso-N-benzyl-hydrazin in verd. Natronlauge bei 30—35° (Theele, A. 376, 263). Blättchen (aus Äther + Petroläther). F: 39°. Ist in den meisten organischen Lösungsmitteln leichter löslich als das isomere N-Nitroso-N-methyl-N'-benzyl-hydrazin. Lagert sich in Gegenwart von Säuren in einigen Tagen in N-Nitroso-N-methyl-N'-benzyl-hydrazin um; bei längerer Einw. von Mineralsäuren sowie bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Essigsäure erhält man N-Nitroso-N-methyl-N'-benzyl-hydrazin (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 131). Gibt beim Kochen mit konz. Salzsäure N-Methyl-N'-benzyl-hydrazin-dihydrochlorid und geringe Mengen Methylchlorid, Benzylchlorid, Benzaldehyd und Stickstoff.
- Bis $[\beta$ nitroso β benzyl hydrasino] methan, Methylen bis [N'-nitroso N'-benzyl-hydrasin] $C_{12}H_{12}O_2N_3=[C_6H_6\cdot CH_2\cdot N(NO)\cdot NH]_2CH_2$. B. Aus N-Nitroso-N-benzyl-hydrazin und Formaldehyd in verd. Schwefelsäure (Thiele, A. 376, 251). Tafeln (aus Methanol). F: 103°. Gibt mit Eisenchlorid erst nach einiger Zeit eine violette Färbung.
- N-Nitroso-N'-bensal-N-bensyl-hydrasin, Bensaldehyd-[N-nitroso-bensylhydrason] $C_{14}H_{12}ON_5 = C_0H_5 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot N \cdot CH \cdot C_0H_3 \cdot (S. 543)$. B. Durch Oxydation von N-Nitroso-N.N'-dibenzyl-hydrasin mit Permanganat in essigsaurer Lösung unter Kühlung (Thiele, A. 376, 260).
- N-Nitroso-N'-benzoyl-N-benzyl-hydrazin $C_{14}H_{13}O_2N_3=C_4H_5\cdot CH_2\cdot N(NO)\cdot NH\cdot CO\cdot C_4H_5$. B. Aus N-Nitroso-N-benzyl-hydrazin und Benzoylchlorid in alkal. Lösung, anfangs unter Kühlung, später bei Zimmertemperatur (Thiele, A. 376, 250). Krystalle. F: 126—127°. Leicht löslich in Alkalien.
- 1-Nitroso-1-bensyl-semicarbasid $C_8H_{10}O_8N_4=C_6H_5\cdot CH_2\cdot N(NO)\cdot NH\cdot CO\cdot NH_4$. B. Durch Einw. von Natriumnitrit auf 1-Benzyl-semicarbasid in verd. Salzsäure unter Kühlung (Kessler, Rupe, B. 45, 27). Nadeln (aus Benzol + verd. Alkohol). F: 133° (Zers.). Leicht löslich in Alkalien. Bleibt beim Kochen mit Alkalien unverändert. Zersetzt sich beim Kochen mit verd. Schwefelsäure unter Abspaltung von Stickstoffwasserstoffsäure.

N-Nitroso-N'-benzolsulfonyl-N-benzyl-hydrazin $C_{13}H_{15}O_3N_3S = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot NH \cdot SO_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus N-Nitroso-N-benzyl-hydrazin und Benzolsulfochlorid in alkal. Lösung (Thiele, A. 376, 251). — Gelbliche Nadeln (aus Äther + Petroläther). F: 115—116°. Leicht löslich in Sodalösung.

N-Nitroso-N-methyl-N'-benzyl-hydrazin $C_8H_{11}ON_3 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot N(NO) \cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Benzylchlorid auf N-Nitroso-N-methyl-hydrazin in verd. Natronlauge bei 60° (Theele, A. 376, 262). Aus N-Methyl-N'-benzyl-hydrazin und Natriumnitrit in schwach essigsaurer Lösung (Th., A. 376, 263). Durch mehrtägige Einw. von wenig Mineralsäure auf eine alkoh. Lösung von N'-Nitroso-N-methyl-N'-benzyl-hydrazin (Th., A. 376, 264). — Fast farblose Prismen (aus Äther). F: 53°. Löst sich in den meisten organischen Lösungsmitteln mit gelber Farbe. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Essigsäure N-Nitroso-N-methyl-N'-benzal-hydrazin (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 131). Beim Kochen mit konz. Salzsäure erhält man N-Methyl-N'-benzyl-hydrazin-dihydrochlorid. — Gibt mit Eisenchlorid eine blaue Färbung, mit Kupfersulfat und Natriumacetat eine rotbraune Fällung.

N-Nitroso-N.N'-dibensyl-hydrazin $C_{14}H_{16}ON_3=C_6H_5\cdot CH_2\cdot N(NO)\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_6$. Aus N-Nitroso-N-benzyl-hydrazin und Benzylchlorid in $10^0/_0$ iger Natronlauge bei 80° (Thiele, A. 376, 259). Durch Einw. von überschüssigem Natriumnitrit auf N.N'-Dibenzyl-hydrazin-hydrochlorid in wäßr. Lösung (Th.). — Fast farblose Nadeln (aus verd. Alkohol). F': 69°. — Wird durch Permanganat in essigsaurer Lösung unter Kühlung zu N-Nitroso-N'-benzal-N-benzyl-hydrazin oxydiert. Liefert beim Kochen mit Salzsäure N.N'-Dibenzyl-hydrazin zurück, außerdem entstehen geringe Mengen Benzaldehyd und Benzylchlorid. — Gibt mit Kupfersulfat in Gegenwart von Natriumacetat eine hellrotbraune Fällung, mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine intensiv blaue Färbung.

N.N'-Dinitroso-N.N'-dibenzyl-hydrazin $C_{14}H_{14}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot N(NO) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \quad (S. 543)$. B. {Aus salzsaurem N.N'-Dibenzyl-hydrazin (CURTIUS, J. pr. [2] 62, 94}; vgl. Thiele, A. 376, 260). — Hellgelbe Krystalle (aus Äther + Ligroin). F: 44°. — Geht beim Erwärmen in einer Wasserstoff-Atmosphäre auf 40° in Dibenzyldiimid über (Th., A. 376, 261, 266).

Substitutions produkte des Benzylhydrazins.

3-Chlor-benzylhydrasin $C_7H_9N_2Cl = C_8H_4Cl\cdot CH_2\cdot NH\cdot NH_2$. B. Durch Erhitzen von N-Nitroso-N'-[3-chlor-benzal]-N-[3-chlor-benzyl]-hydrazin mit verd. Salzsäure (Curtus, J. pr. [2] **85**, 187). — $C_7H_9N_2Cl + HCl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 134°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol.

N.N-Bis-[3-chlor-benzyl]-hydrazin $C_{14}H_{14}N_3Cl_2=[C_8H_4Cl\cdot CH_2]_8N\cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von Bis-[3-chlor-benzyl]-nitrosamin (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 839) mit Zinkstaub und Essigsäure in Alkohol bei 8—10° (Curtius, J. pr. [2] 85, 182). — Die wäßr. Lösung des Hydrochlorids gibt beim Behandeln mit Natriumnitrit Bis-[3-chlor-benzyl]-amin-nitrit. — $C_{14}H_{14}N_3Cl_2+HCl$. Blättchen (aus Alkohol). F: 200° (Zérs.).

N.N'-Bis-[3-chlor-benzyl]-hydrazin $C_{14}H_{14}N_1Cl_2 = C_6H_4Cl\cdot CH_2\cdot NH\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_4Cl$. B. Durch Reduktion von Bis-[3-chlor-benzal]-hydrazin mit Natriumamalgam in Alkohol (Curtus, J. pr. [2] 85, 184). — Nadeln (aus Alkohol). F: 43°. Zersetzt sich beim Aufbewahren an der Luft. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin, unlöslich in Wasser. — $C_{14}H_{14}N_2Cl_2+HCl$. Gelbliche Nadeln (aus verd. Salzsäure). F: 191°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Wasser, unlöslich in Äther.

Benzaldehyd - [bis - (3 - chlor - benzyl) - hydrason] $C_{31}H_{16}N_3Cl_3 = (C_6H_4Cl\cdot CH_2)_2N\cdot N:$ CH · C_6H_5 . B. Aus N.N-Bis-[3-chlor-benzyl]-hydrazin und Benzaldehyd (Curtius, J. pr. [2] 85, 182). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 66°. Leicht löslich in Äther und heißem Alkohol, unlöslich in Wasser.

N.N'-Diacetyl-N.N'-bis-[3-chlor-bensyl]-hydrasin $C_{18}H_{18}O_{2}N_{3}Cl_{2} = C_{8}H_{4}Cl \cdot CH_{3} \cdot N(CO \cdot CH_{3}) \cdot N(CO \cdot CH_{3}) \cdot CH_{2} \cdot C_{8}H_{4}Cl \cdot B$. Durch wiederholtes Eindampfen einer Lösung von N.N'-Bis-[3-chlor-benzyl]-hydrazin in Acetanhydrid mit Alkohol auf dem Wasserbad (Curtus, J. pr. [2] 85, 186). — Krystalle (aus Äther). F: 73°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser.

N.N'-Dibenzoyl-N.N'-bis-[3-chlor-benzyl]-hydrazin $C_{28}H_{22}O_{2}N_{3}Cl_{2} = C_{6}H_{4}Cl\cdot CH_{2}\cdot N(CO\cdot C_{6}H_{5})\cdot N(CO\cdot C_{6}H_{5})\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{4}Cl\cdot B$. Aus N.N'-Bis-[3-chlor-benzyl]-hydrazin-hydrochlorid und der berechneten Menge Benzoylchlorid auf dem Wasserbad (Curtus, J. pr. [2] 85, 185). — Krystalle (aus Ligroin). F: 88°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin. — Ist an der Luft ziemlich beständig.

N-Nitroso-N'-[3-chlor-benzal]-N-[3-chlor-benzyl]-hydrazin $C_{14}H_{11}ON_3Cl_2=C_6H_4Cl\cdot CH_2\cdot N(NO)\cdot N:CH\cdot C_6H_4Cl\cdot B.$ Durch Erwärmen von N.N'-Dinitroso-N.N'-bis-[3-chlor-benzyl]-hydrazin mit Alkohol (Curtus, J. pr. [2] 85, 187). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 98°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin. — Liefert beim Erhitzen mit verd. Salzsäure 3-Chlor-benzylhydrazin-hydrochlorid.

N.N'-Dinitroso-N.N'-bis-[3-chlor-bensyl]-hydrazin $C_{14}H_{13}O_3N_4Cl_2 = C_6H_4Cl\cdot CH_3\cdot N(NO)\cdot N(NO)\cdot CH_3\cdot C_6H_4Cl\cdot B$. Durch Verreiben von N.N'-Bis-[3-chlor-benzyl]-hydrazin-hydrochlorid mit überschüssigem Natriumnitrit unter allmählichem Zusatz von verd. Salzsäure (Curtus, J. pr. [2] 85, 186). — Gelbliches Krystallpulver. F: 48° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. — Zersetzt sich beim Aufbewahren an der Luft schnell, im Vakuum-exsiccator nach einigen Tagen. Liefert beim Erwärmen mit Alkohol N-Nitroso-N'-[3-chlor-benzyl]-hydrazin.

N-Phenyl-N-[2.6-dinitro-benzyl]-hydrazin, α -[2.6-Dinitro-benzyl]-phenylhydrazin $C_{13}H_{18}O_4N_4=C_8H_3(NO_2)_2\cdot CH_2\cdot N(C_8H_6)\cdot NH_2$. B. Aus 1 Mol 2.6-Dinitro-benzylbromid und 2 Mol Phenylhydrazin in siedendem Alkohol, neben einem roten Öl, das bei der Oxydation an der Luft 2.6-Dinitro-benzaldehyd-phenylhydrazon gibt (Reich, Bl. [4] 21, 116). — Rote Krystalle (aus Alkohol). F: $106-107^{\circ}$. — Liefert beim Behandeln mit Natriumnitrit in wäßrig-alkoholischer Salzsäure Phenyl-[2.6-dinitro-benzyl]-nitrossmin.

Brenstraubensäure - [phenyl - (2.6 - dinitro - benzyl) - hydrazon] $C_{16}H_{14}O_{5}N_{4} = C_{6}H_{5}(NO_{2})_{5}\cdot CH_{2}\cdot N(C_{6}H_{5})\cdot N:C(CH_{2})\cdot CO_{2}H.$ B. Durch Erwärmen äquimolekularer Mengen Brenztraubensäure und N - Phenyl - N - [2.6 - dinitro - benzyl] - hydrazin in Alkohol (Reich, Bl. [4] 21, 117). — Rosa Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 145—146°.

3. Hydrazine $C_8H_{12}N_2$.

1. 1¹-Hydrazino-1-äthyl-benzol. α -Hydrazino- α -phenyl-äthan, α -Phen-äthylhydrazin $C_8H_{12}N_2=C_6H_5\cdot CH(CH_3)\cdot NH\cdot NH_2$.

N-Äthyl-N'-phenyl-N- α -phenäthyl-hydrazin $C_{16}H_{20}N_2=C_6H_5\cdot CH(CH_3)\cdot N(C_2H_5)\cdot NH\cdot C_6H_6$. B. Neben N.N-Diāthyl-N'-phenyl-hydrazin aus Diāthylnitrosamin und Phenyl-magnesiumbromid (Wieland, Fressel, B. 44, 901). — Grünlichgelbes Öl von geraniumartigem Geruch. Kp₁₀: 177°. Schwer löslich in verd. Salzsäure. — Wird an der Luft braungrün. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig Äthyl-dl- α -phenäthylamin und Anilin.

1- α -Phenäthyl-semicarbazid $C_9H_{13}ON_3=C_8H_5\cdot CH(CH_3)\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von Acetophenon-semicarbazon mit Natriumamalgam in verd. Alkohol bei 70° (Rupe, Oestreicher, B. 45, 33). — Prismen (aus Wasser). F: 142—143°. Schwer löslich in Benzol und Äther. Leicht löslich in verd. Mineralsäuren.

1- α -Phonäthyl-1-formyl-semicarbazid $C_{10}H_{13}O_2N_3=C_6H_5\cdot CH(CH_3)\cdot N(CHO)\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus 1- α -Phonäthyl-semicarbazid und Ameisensäure auf dem Wasserbad (Rupe, Oestreicher, B. 45, 33). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 187°. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Pyridin. — Gibt beim Kochen mit Barytwasser 1- α -Phonäthyl-3-oxy-1.2.4-triazol (Syst. No. 3872).

1- α -Phenäthyl-1-acetyl-semicarbazid $C_{11}H_{15}O_3N_3=C_8H_5\cdot CH(CH_3)\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus 1- α -Phenäthyl-semicarbazid und Acetanhydrid (RUPE, OESTREICHER, B. 45, 33). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 228—230°. Ziemlich schwer löslich in Wasser, schwer in Äther, Benzol und Ligroin. — Gibt beim Kochen mit Barytwasser 1- α -Phenäthyl-3-oxy-5-methyl-1.2.4-triazol (Syst. No. 3872).

2. 3-Hydrazino-1.2-dimethyl-benzol, 3-Hydrazino-o-xylol, CH3
2.3-Dimethyl-phenylhydrazin C₃H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel.

B. Aus 3-Amino-o-xylol durch sufeinanderfolgende Diazotierung und Reduktion mit Zinnchlorür in Salzsäure bei —7° (Franzen, Onsacer, Faerden, J. pr. [2] 97, 344). — Nadeln (aus Alkohol). F: 108°. Leicht löslich in heißem Alkohol. — Zersetzt sich beim Aufbewahren. Geschwindigkeit der Reduktion durch Zinnchlorür und Salzsäure bei 100°: Fr., O., F., J. pr. [2] 97, 347. — C₈H₁₂N₂+HCl. Blättchen (aus Alkohol). F: 208°. Sehr leicht löslich in Alkohol.

Benzaldehyd-[2.3-dimethyl-phenylhydrazon] $C_{15}H_{16}N_2 = (CH_3)_2C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Aus 2.3-Dimethyl-phenylhydrazin und Benzaldehyd in essigsaurer Lösung (Franzen, Onsager, Faerden, J. pr. [2] 97, 345). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 68°. — Verharzt rasch unter Rotfärbung.

Anisaldehyd-[2.3-dimethyl-phenylhydrazon] $C_{18}H_{18}ON_2 = (CH_3)_2C_8H_3 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_8H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 2.3-Dimethyl-phenylhydrazin und Anisaldehyd in essigsaurer Lösung (Franzen, Onsager, Faerden, J. pr. [2] 97, 345). — Dunkelgelbes Krystallpulver (aus Alkohol). F: 98°. — Verschmiert rasch unter Braunfärbung.

α.β-Dibensoyl-2.8-dimethyl-phenylhydrazin $C_{22}H_{20}O_2N_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von 2.3-Dimethyl-phenylhydrazin-hydrochlorid mit Benzoyl-chlorid in Benzol (Franzen, Onsager, Freder, J. pr. [2] 97, 346). — Krystallpulver. F: 198°.

Brenstraubensäure-[2.3-dimethyl-phenylhydrason] $C_{11}H_{14}O_2N_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N: C(CH_3) \cdot CO_2H.$ B. Aus 2.3-Dimethyl-phenylhydrazin-hydrochlorid und Brenztraubensäure in wäßr. Lösung (Franzen, Onsager, Faerden, J. pr. [2] 97, 346). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 166°.

3. 4-Hydrazino-1.2-dimethyl-benzot, 4-Hydrazino-o-xylol, 3.4-Dimethyl-phenylhydrazin C₂H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Man diazotiert 4-Amino-o-xylol und reduziert das Diazoniumsalz zuerst mit Natriumsulfit, dann mit Zink und Essigsäure (PADOA, GRAZIANI, R. A. L. [5] 19 I, 492; G. 41 I, 388). — Gelbliche Nadeln (aus Ather). F: 57° (P., G.). — Geschwindigkeit der Reduktion durch Zinnchlorür und Salzsäure bei 100°: Franzen, Onsager, Faerden, J. pr. [2] 97, 349. — C₆H₁₂N₂ + HCl. Schuppen (aus Wasser). F: 197° (Zers.) (P., Gr.).

Bensaldehyd-[3.4-dimethyl-phenylhydrazon] $C_{15}H_{16}N_3 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Aus 3.4-Dimethyl-phenylhydrazin-hydrochlorid und Benzaldehyd in Wasser bei Gegenwart von Natriumacetat (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 I, 492; G. 41 I, 388). — Gelbliches Krystallpulver (aus Alkohol). F: 126°. — Wird im Sonnenlicht rosa und hellt sich im Dunkeln, schneller beim Erhitzen auf 120°, wieder auf.

p-Toluylaldehyd-[3.4-dimethyl-phenylhydrazon] $C_{16}H_{18}N_2=(CH_3)_2C_6H_3\cdot NH\cdot N$: $CH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung. — Gelbes Krystallpulver (aus Alkohol). F: 135° (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 I, 493; G. 41 I, 389). — Färbt sich im Sonnenlicht schwach rosa und hellt sich im Dunkeln wieder auf.

4-Isopropyl-benzaldehyd-[3.4-dimethyl-phenylhydrazon], Cuminol-[3.4-dimethyl-phenylhydrazon] $C_{18}H_{22}N_3=(CH_3)_2C_6H_3\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_3$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung. — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 143° (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 I, 493; G. 41 I, 389). — Wird im Sonnenlicht rosa und hellt sich im Dunkeln, rascher beim Erhitzen auf 110°, wieder auf.

Zimtaldehyd-[3.4-dimethyl-phenylhydrazon] $C_{17}H_{18}N_3=(CH_3)_2C_6H_3\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH:CH:C_6H_6$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 153° (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 I, 493; G. 41 I, 388).

Salicylaldehyd-[3.4-dimethyl-phenylhydrazon] $C_{15}H_{16}ON_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N: CH \cdot C_6H_4 \cdot OH.$ B. Analog der vorangehenden Verbindung. — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 157° (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 I, 494; G. 41 I, 390). — Wird im Sonnenlicht rosa und hellt sich im Dunkeln wieder auf.

Anisaldehyd-[3.4-dimethyl-phenylhydrazon] $C_{16}H_{16}ON_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. — Nadeln (aus Alkohol). F: 116° (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 I, 493; G. 41 I, 388). — Wird im Sonnenlicht rot, im Dunkeln oder rascher beim Erhitzen auf 95—100° wieder farblos.

Vanillin - [3.4 - dimethyl - phenylhydrazon] $C_{16}H_{18}O_2N_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. — Krystallpulver (aus verd. Alkohol). F: 1180 (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 I, 494; G. 41 I, 389).

4. 2-Hydrazino-1.3-dimethyl-benzol, 2-Hydrazin c₃-m-xylol, 2.6-Dimethyl-phenylhydrazin C₅H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel (S. 548). Geschwindigkeit der Reduktion durch Zinnchlorür und Salzsäure bei 100°: Franzen, Onsager, Fareden, J. pr. [2] 97, 349.

Benzophenon - [2.6 - dimethyl - phenylhydrazon] $C_{21}H_{20}N_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N$: $C(C_0H_5)_2$. B. Beim Kochen von 2.6-Dimethyl-phenylhydrazin mit Benzophenon in Alkohol (Busch, Kunder, B. 49, 333). — Schwach gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 111—112°. Leicht löslich in Äther und siedendem Alkohol, schwer in Benzol. — Einw. von salpetriger Säure: B., K.

Glyoxylsäure - [2.6 - dimethyl - phenylhydrazon] $C_{10}H_{12}O_2N_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N$: $CH \cdot CO_2H$. Existiert in 2 stereoisomeren Formen (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 4, 17).

[2] 92, 4, 17).
 a) Niedrigerschmelzende Form. B. Entsteht ausschließlich beim Umsetzen von Dichloressigsäure mit 2.6-Dimethyl-phenylhydrazin in überschüssiger Kalilauge (B., A., S.).
 — Schwefelgelbe Nädelchen. F: 115—117° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig, schwerer in Äther, ziemlich schwer in Benzol und Chloroform, fast unlöslich in Wasser und Petroläther. — Lagert sich in methylalkoholischer Schwefelsäure zum Teil in die höherschmelzende Form um.

b) Höherschmelzende Form. B. In geringerer Menge neben der niedrigerschmelzenden Form beim Umsetzen von Dichloressigsäure mit 2.6-Dimethyl-phenylhydrazin in Natriumdicarbonat-Lösung unter Einleiten von Kohlendioxyd (B., A., S.). Beim Behandeln der

Schwefelsäure ist braunrot.

niedrigerschmelzenden Form (s. S. 172) mit methylalkoholischer Schwefelsäure (B., A., S.). — Gelbliche Würfel. F: 142—144° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Aceton, ziemlich schwer in Äther, sehr schwer in Benzol und Chlorofom, fast unlöslich in Wasser und Petroläther.

5. 4-Hydrazino-1.3-dimethyl-benzol, 4-Hydrazino-m-xylol, 2.4-Dimethyl-phenylhydrazin C₈H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel (S. 549).

B. Durch aufeinanderfolgende Reduktion von diazotiertem 4-Amino-m-xylol mit Natriumsulfit und mit Zink und Essigsäure (PADOA, GRAZIANI, R. A. L. [5] 19 I, 490; G. 41 I, 386). — F: 85° (PADOA, BOVINI, R. A. L. [5] 20 II, 715; P., G. 44 II, 555). — Geschwindigkeit der Reduktion durch Zinnehlorür und Salzsäure bei 100°: FRANZEN, ONSAGER, FAERDEN, J. pr. [2] 97, 347. Gibt in Chloroform-Lösung mit äther. Salpetersäure (D: 1,48) m-Xylol-diazoniumnitrat-(4) (Charrier, G. 45 I, 522). — C₈H₁₂N₂+HNO₃. Blättchen. F: 146—147° (Zers.) (Ch., G. 45 I, 528).

Benzaldehyd - [2.4 - dimethyl - phenylhydrazon] $C_{15}H_{16}N_3 = (CH_3)_6C_6H_5 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5 \cdot B$. Aus 2.4-Dimethyl-phenylhydrazin-hydrochlorid und Benzaldehyd in heißem Wasser (Padoa, Graziani, R.~A.~L.~[5] 19.I, 490; G.~41 I, 386). — Gelbliche Schuppen (aus Alkohol). F: 86°. — Verändert sich an der Luft.

p-Toluylaldehyd-[2.4-dimethyl-phenylhydrazon] $C_{16}H_{16}N_2=(CH_3)_2C_6H_3\cdot NH\cdot N$: $CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 99⁵ (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 I, 491; G. 41 I, 387).

Butyrophenon - [2.4 - dimethyl - phenylhydrazon] $C_{19}H_{22}N_3 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N$: $C(C_6H_5) \cdot CH_5 \cdot C_2H_5$. B. Aus 2.4-Dimethyl-phenylhydrazin und Butyrophenon in alkoholischessigsaurer Lösung (Graziano, G. 45 II, 393). — Nadeln (aus Alkohol). — Ist sehr zersetzlich.

4-Isopropyl-benzaldehyd-[2.4-dimethyl-phenylhydrazon], Cuminol-[2.4-dimethyl-phenylhydrazon] $C_{12}H_{22}N_2 = (CH_2)_2C_6H_3\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 2.4-Dimethyl-phenylhydrazin-hydrochlorid und Cuminol in Wasser (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 I, 491; G. 41 I, 387). — Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 76°.

Zimtaldehyd-[2.4-dimethyl-phenylhydrazon] $C_{17}H_{18}N_3 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH : CH \cdot C_6H_5 \cdot B$. Aus 2.4-Dimethyl-phenylhydrazin-hydrochlorid und Zimtaldehyd in Wasser bei Gegenwart von Natriumacetat (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 I, 491; G. 41 I, 387). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 115°.

Acenaphthenchinon - mono - [2.4 - dimethyl - phenylhydrazon] $C_{50}H_{16}ON_{2} = (CH_{3})_{2}C_{6}H_{3}\cdot NH\cdot N:C$ OCCauto, G. 45 II, 333). Leicht löslich in Eisessig und Chloroform, schwerer in Alkohol, Äther und Ligroin. — Die Lösung in konz.

Acenaphthenchinon - mono - [N.2.4 - trimethyl - phenylhydrason] $C_{21}H_{18}ON_2 = (CH_2)_2C_6H_3 \cdot N(CH_3) \cdot N : C_{10}H_6$. B. Beim Behandeln der vorangehenden Verbindung mit Dimethylsulfat und Alkali (CRUTO, G. 45 II, 333). — Rote Prismen (aus Eisessig). F: 157°.

Ziemlich schwer löslich in Alkohol. Benzil - bis - [2.4 - dimethyl - phenylhydrazon] $C_{30}H_{30}N_4 = [(CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N: C(C_8H_5)-]_5$. B. Aus 2.4-Dimethyl-phenylhydrazin und Benzil in Alkohol + wenig Eisessig im geschlossenen Rohr bei 120° (Padoa, Bovini, R. A. L. [5] 20 II, 715; P., G. 44 II, 555). — Orangegelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 71—72°. — Färbt sich im Sonnenlicht dunkel und hellt sich im Dunkeln wieder auf.

4.4'-Diisopropyl-benzil-bis-[2.4-dimethyl-phenylhydrazon], Cuminil-bis-[2.4-dimethyl-phenylhydrazon] $C_{36}H_{45}N_4=\{(CH_3)_2C_4H_3\cdot NH\cdot N:C[C_4H_4\cdot CH(CH_3)_2]-\}_2$. B. Beim Kochen von 2.4-Dimethyl-phenylhydrazin mit Cuminil (Hptw. Bd. VII, S. 778) in Eisessig (Padoa, Bovini, R. A. L. [5] 20 II, 717; P., G. 44 II, 557). — Gelbe Krystalle. F: 64—70°.

Anthrachinon - mono - [2.4 - dimethyl - phenylhydrazon] $C_{12}H_{18}ON_2 = (CH_8)_2C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C < \frac{C_6H_4}{C_6H_4} > CO$. B. Beim Behandeln von Anthranol mit m-Xylol-diazoniumchlorid-(4) und Alkali (Omarini, G. 45 II, 309). — Orangerote Blättchen. F: 170—171°. Schwer lößlich in Alkohol und Äther, leicht in Chloroform und Benzol. — Lößlich in konz. Schwefelsäure mit blauer bis weinroter Farbe.

Salicylaldehyd - [2.4 - dimethyl - phenylhydrazon] $C_{15}H_{16}ON_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N$: $CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 2.4 - Dimethyl - phenylhydrazin - hydrochlorid und Salicylaldehyd in heißem Wasser (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 I, 492; G. 41 I, 388). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 86°.

Anisaldehyd-[2.4-dimethyl-phenylhydrazon] $C_{16}H_{18}ON_2 = (CH_8)_8C_6H_2 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 97° (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 I, 491; G. 41 I, 386). — Verändert sich an der Luft.

Vanillin - [2.4 - dimethyl - phenylhydrazon] $C_{16}H_{18}O_3N_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_2$. B. Aus 2.4-Dimethyl-phenylhydrazin-hydrochlorid und Vanillin in verd. Alkohol (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 I, 492; G. 41 I, 387). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 99°.

Anisil - bis - [2.4 - dimethyl - phenylhydrazon] $C_{33}H_{34}O_2N_4 = [(CH_3)_2C_6H_5 \cdot NH \cdot N: C(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)-]_2$. B. Beim Kochen von 2.4 Dimethyl-phenylhydrazin mit Anisil in Eisessig (Padoa, Bovini, R. A. L. [5] 20 II, 716; P., G. 44 II, 556). — Orangegelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 75°. — Färbt sich im Sonnenlicht dunkler und hellt sich im Dunkeln wieder auf.

 β -Benzoyl-2.4-dimethyl-phenylhydrazin $C_{16}H_{16}ON_2=(CH_3)_2C_6H_3\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Bei der Reduktion von Benzoyl-[2.4-dimethyl-phenyl]-diimid (Syst. No. 2098) mit Phenylhydrazin in Äther (Ponzio, Macciotta, G. 44 I, 276). — Strohgelbe Nadeln (aus schwach verdünntem Alkohol). F: 160°. Sehr leicht löslich in Aceton und Chloroform, löslich in Alkohol, Äther, Ligroin und Benzol, unlöslich in Wasser. Unlöslich in wäßr. Alkalien, löslich in alkoh. Alkali mit gelblichroter Farbe.

Glyoxylsäure - [2.4 - dimethyl - phenylhydrazon] $C_{10}H_{12}O_2N_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N$: $CH \cdot CO_2H$. Existiert in 2 stereoisomeren Formen (Busch, Achterfeldt, Seufert, *J. pr.* [2] 92, 4, 16).

- a) Niedrigerschmelzende Form. B. Neben geringen Mengen der höherschmelzenden Form beim Umsetzen von Dichloressigsäure mit 2.4-Dimethyl-phenylhydrazin in überschüssiger Kalilauge (B., A., S.). Gelbe Nädelchen (aus Alkohol oder Benzol). Schmilzt bei plötzlichem Erhitzen auf 110° unter Zersetzung. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig, schwerer in Äther, Benzol und Chloroform, fast unlöslich in Petroläther und Wasser. Geht bei 4-stdg. Einw. von methylalkoholischer Schwefelsäure bei Zimmertemperatur zu ca. 20°/o in die höherschmelzende Form, zu ca. 40°/o in den höherschmelzenden Methylester (s. u.) über; bei längerer Einw. entsteht der Methylester als Hauptprodukt (B., A., S., J. pr. [2] 92, 17, 27). Gibt mit Dimethylsulfat in Sodalösung den niedrigerschmelzenden Methylester (B., A., S., J. pr. [2] 92, 28).
- b) Höherschmelzende Form. B. Neben geringen Mengen der niedrigerschmelzenden Form beim Umsetzen von Dichloressigsäure mit 2.4-Dimethyl-phenylhydrazin in Natrium-dicarbonat-Lösung unter Einleiten von Kohlendioxyd (B., A., S.). Neben dem höherschmelzenden Methylester bei 4-stdg. Behandeln der niedrigerschmelzenden Form mit methylalkoholischer Schwefelsäure bei Zimmertemperatur (B., A., S.). Hellgelbe Blättchen. F: 125° bis 126° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Eisessig, schwerer in Äther, sehr schwer in Benzol und Chloroform, fast unlöslich in Wasser und Petroläther.

Glyoxylsäure - methylester - [2.4 - dimethyl - phenylhydrazon] $C_{11}H_{14}O_2N_2 = CH_1)_5C_6H_3\cdot NH\cdot N:CH\cdot CO_2\cdot CH_3.$

- a) Niedrigerschmelzende Form. B. Beim Behandeln von niedrigerschmelzendem Glyoxylsäure-[2.4-dimethyl-phenylhydrazon] mit Dimethylsulfat und Sodalösung (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 99, 28). Citronengelbe Krystalle (aus Petroläther), Nadeln (aus Alkohol). F: 69°. Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. Wird im Licht langsam orangebraun. Lagert sich beim Erhitzen auf 150° oder beim Behandeln mit methylalkoholischer Schwefelsäure oder methylalkoholischer Salzsäure zum Teil in die höherschmelzende Form (s. u.) um.
- b) Höherschmelzende Form. B. Neben geringeren Mengen der niedrigerschmelzenden Form (s. o.) bei Einw. von methylalkoholischer Schwefelsäure auf niedrigerschmelzendes Glyoxylsäure-[2.4-dimethyl-phenylhydrazon] (B., A., S., J. pr. [2] 92, 27). Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 142—143°. Löslich in siedendem Benzol, leicht löslich in heißem Alkohol, sehr schwer in siedendem Petroläther. Färbt sich im Licht langsam gelb. Lagert sich beim Erhitzen auf 160° oder beim Behandeln mit methylalkoholischer Schwefelsäure zum Teil in die niedrigerschmelzende Form (s. o.) um. Liefert mit Natriumnitrit und wäßrig-alkoholischer Salzsäure in der Kälte rote Krystalle (aus Alkohol) vom Schmelzpunkt 152°, wahrscheinlich [2.4-Dimethyl-benzolazo]-oximino-essigsäureäthylester (CH₃)₂C₆H₃·N:N·C(:N·OH)·CO₃·CH₃ (B., A., S., J. pr. [2] 92, 36).

Glyoxylsäure-methylester-[N-acetyl-2.4-dimethyl-phenylhydrason] $C_{13}H_{16}O_3N_2 = (CH_3)_2C_9H_3\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot N:CH\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus beiden Formen des Glyoxylsäure-methylester-[2.4-dimethyl-phenylhydrazons] durch Kochen mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 34). — Nadeln oder Prismen (aus verd. Alkohol). F: 88°. — Gibt beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge höherschmelzendes Glyoxylsäure-methylester-[2.4-dimethyl-phenylhydrazon].

[2.4 - Dimethyl - phenylhydrazono] - glutaconsäurediäthylester $C_{17}H_{22}O_4N_8 = (CH_3)_8C_6H_3 \cdot NH \cdot N : C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH : CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Umsetzen von 1 Mol Glutaconsäurediäthylester mit 1 Mol m-Xylol-diazoniumchlorid-(4) in verd. Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat unter Kühlung (Heneich, A. 376, 139). — Hellgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 107°. Sehr leicht löslich in Äther, Chloroform und Eisessig, in Alkohol, Benzol und Ligroin in der Wärme. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine orangerote Färbung.

β-Oxo-α-[2.4-dimethyl-phenylhydrazono]-glutarsäurediäthylester $C_{17}H_{23}O_5N_2=(CH_3)_3C_6H_2\cdot NH\cdot N:C(CO_3\cdot C_2H_5)\cdot CO\cdot CH_2\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. B. Beim Umsetzen von Acetondicarbonsäurediäthylester mit m-Xylol-diazoniumchlorid-(4) in verd. Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat (BÜLOW, GÖLLER, B. 44, 2839). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 71° bis 72°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln außer Tetrachlorkohlenstoff und Ligroin. Löslich in verd. Alkalien, unlöslich in Alkalicarbonat-Lösung.

6. 5 - Hydrazino - 1.3 - dimethyl - benzol, 5 - Hydrazino - m - xylol, 3.5 - Dimethyl - phenylhydrazin $C_8H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel.

H2N·NH. CH3

CH₃

p-Toluylaldehyd-[3.5-dimethyl-phenylhydrazon] $C_{16}H_{18}N_3 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N$: $CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus 3.5-Dimethyl-phenylhydrazin-acetat und p-Toluylaldehyd in Wasser (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 II, 196; P., G. 44 II, 539). — Gelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 119°.

Zimtaldehyd - [3.5 - dimethyl - phenylhydrason] $C_{17}H_{18}N_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH : CH \cdot C_6H_5$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 142—143° (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 II, 196; P., G. 44 II, 538). — Wird im Sonnenlicht braun und hellt sich im Dunkeln sowie beim Erwärmen auf 75—80° wieder auf.

Anisaldehyd-[3.5-dimethyl-phenylhydrazon] $C_{16}H_{18}ON_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. Dunkelgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 144—145° (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 II, 196; P., G. 44 II, 539).

7. 2 - Hydrazino - 1.4 - dimethyl - benzol, eso - Hydrazino - p-xylol, 2.5 - Dimethyl - phenylhydrazin C₈H₁₂N₂, s. nebenstehende Formel (S. 552). Geschwindigkeit der Reduktion durch Zinnchlorür und Salzsäure bei 100°: Franzen, Onsager, Faerden, J. pr. [2] 97, 348. — C₈H₁₂N₂ + HCl. F: 209° (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 II, 194; P., G. 44 II, 536).

Benzaldehyd - [2.5 - dimethyl - phenylhydrazon] $C_{15}H_{16}N_3 = (CH_3)_3C_6H_3 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$ (S. 553). B. Aus 2.5-Dimethyl-phenylhydrazin und Benzaldehyd in essigsaurer Lösung (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 II, 194; P., G. 44 II, 536). — Dunkelgelbe Nädelchen (aus Eisessig). F: 89°.

p-Toluylaldehyd-[2.5-dimethyl-phenylhydrazon] $C_{16}H_{16}N_3=(CH_3)_2C_6H_3\cdot NH\cdot N$: $CH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. — Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 109° (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 II, 195; P., G. 44 II, 537).

4-Isopropyl-benzaldehyd-[2.5-dimethyl-phenylhydrazon], Cuminol-[2.5-dimethyl-phenylhydrazon] $C_{18}H_{22}N_3=(CH_2)_3C_6H_3\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_3$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. — Gelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 85° (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 II, 195; P., G. 44 II, 537).

Zimtaldehyd - [2.5 - dimethyl - phenylhydrazon] $C_{17}H_{18}N_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH : CH \cdot C_6H_5$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. — Gelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 121° (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 II, 194; P., G. 44 II, 537).

Salicylaldehyd-[2.5-dimethyl-phenylhydrazon] $C_{15}H_{16}ON_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N:$ $CH \cdot C_6H_4 \cdot OH.$ B. Analog der vorangehenden Verbindung. — Gelbliche Schuppen (aus Alkohol). $F: 134^0$ (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 II, 195; P., G. 44 II, 537).

Anisaldehyd-[2.5-dimethyl-phenylhydrazon] $C_{16}H_{18}ON_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. — Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 117° (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 II, 194; P., G. 44 II, 536).

Vanillin - [2.5 - dimethyl - phenylhydrazon] $C_{16}H_{18}O_2N_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_3$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. — Nadeln (aus Alkohol). F: 158° (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 II, 195; P., G. 44 II, 537).

4.6-Dinitro-2.5-dimethyl-phenylhydrazin C₈H₁₀O₄N₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.3.5-Trinitro-p-xylol und Hydrazinhydrat in siedendem Alkohol (GIUA, G. 49 II, 168; R. A. L. [5] 28 II, 364).— Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: 180° (Zers.). Löslich in heißem Benzol, Chloroform, Äther und Aceton, sehr schwer löslich in Ligroin. — Die Lösung in Alkohol oder Aceton gibt mit Alkali eine ziegelrote Färbung.

Bensaldehyd - [4.6 - dinitro - 2.5 - dimethyl - phenylhydrason] $C_{15}H_{14}O_4N_4=(CH_3)_2C_5H(NO_2)_2\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_5H_5$. B. Beim Kochen der vorangehenden Verbindung mit Benzaldehyd in Alkohol (GIUA, G. 49 II, 170; R. A. L. [5] 28 II, 364). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 221° (Zers.). Löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform. Löslich in Kalilauge mit violettroter Farbe.

Anisaldehyd - [4.6 - dinitro - 2.5 - dimethyl - phenylhydrazon] $C_{16}H_{16}O_{5}N_{4} = (CH_{2})_{3}C_{4}H(NO_{2})_{2}\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{2}$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. — Gelbe Nadeln (aus Aceton). F: 224° (Zers.) (GIUA, G. 49 II, 170; R. A. L. [5] 28 II, 365). — Gibt mit Kalilauge eine carminrote Färbung.

β-Acetyl-4.6-dinitro-2.5-dimethyl-phenylhydrasin $C_{10}H_{13}O_5N_4 = (CH_3)_2C_8H(NO_3)_3$ · NH·NH·CO·CH₂. B. Aus 4.6-Dinitro-2.5-dimethyl-phenylhydrazin und Essigasure-anhydrid bei gewöhnlicher Temperatur (GIVA, G. 49 H, 169; R. A. L. [5] 28 H, 364). — Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 232° (Zers.). Löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform. Die alkoh. Lösung gibt mit Alkali eine dunkelrote Färbung.

8. I^1 -Hydrazino - 1.4 - dimethyl-benzol, ω -Hydrazino-p-xylol, 4-Methylbenzylhydrazin $C_8H_{18}N_8 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot NH_2$ (S. 554). B. {Man versetzt J. pr. [2] 62, 108}; Cuettus, J. pr. [2] 85, 71). — Krystalle. Kp₁₂: 130°. — $C_8H_{12}N_3 + 2HCl$. Schmilzt gegen 150° (Zers.). Geht beim Umkrystallisieren aus Alkohol in das Monohydrochlorid über. — $C_8H_{12}N_3 + H_2SO_4$. Blättchen (aus Alkohol). F: 178—179°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther. — Oxalat. Nädelchen. F: 180°. Löslich in Wasser.

Bensaldehyd-[4-methyl-bensylhydrazon] $C_{15}H_{16}N_{3}=CH_{3}\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{2}\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus 4-Methyl-benzylhydrazin und Benzaldehyd in essigsaurer Lösung (Curtius, J. pr. [2] 85, 73). — Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 88°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser. — Ist leicht veränderlich.

N.N'-Diacetyl-N-[4-methyl-benzyl]-hydrazin $C_{12}H_{16}O_2N_2 = CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot CH_2) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 4-Methyl-benzylhydrazin und Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad (Curtus, J. pr. [2] 85, 73). — Krystalle (aus Ligroin). F: ca. 75°. Sehr leicht löslich in heißem Wasser und Alkohol, leicht in Äther und Benzol, schwer in Ligroin.

- 1-[4-Methyl-bensyl]-semicarbazid $C_0H_{12}ON_0 = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von p-Toluylaldehyd-semicarbazon mit Natriumamalgam in Alkohol (Kessler, Ruff, B. 45, 28). Nadeln (aus Toluol). F: 158°. Leicht löslich in Alkohol und Amylalkohol, schwerer in Benzol. Hydrochlorid. Nadeln. F: 138° (Zers.). Sulfat. Nadeln. Zersetzt sich bei 187°. Pikrat. Gelbe Nadeln. F: 178° (Zers.). Saures Oxalat $C_0H_{13}ON_3 + C_2H_2O_4$. Zersetzt sich bei 175°.
- 1-[4-Methyl-benzyl]-1-acetyl-semicarbazid $C_{11}H_{15}O_2N_2 = CH_2 \cdot C_0H_4 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot CH_4) \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Beim Erwärmen der vorangehenden Verbindung mit Acetanhydrid (Kesslee, Rupe, B. 45, 29; vgl. Rupe, Oestreicher, B. 45, 31). Blättchen. F: 225°.

N-Nitroso-N-[4-methyl-bensyl]-hydrasin, N-Nitroso-N-p-tolubensyl-hydrasin $C_0H_{11}ON_3=CH_2\cdot C_0H_4\cdot CH_2\cdot N(NO)\cdot NH_2$ (S. 555). Nadeln (aus Wasser). F: 78° (Cuertus, J. pr. [2] 85, 74). Sehr leicht löslich in Alkohol und Äther, leicht in Wasser und Ligroin in der Wärme und in Benzol. — Gibt beim Erwärmen mit 10°/oiger Schwefelsäure 1¹-Azido-1.4-dimethyl-benzol (Sprenger, Dissert. [Heidelberg 1901], S. 34; C.).

1-Nitroso-1-[4-methyl-bensyl]-semicarbazid $C_0H_{12}O_2N_4=CH_2\cdot C_0H_4\cdot CH_2\cdot N(NO)\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Beim Behandeln von 1-[4-Methyl-bensyl]-semicarbazid in Eisessig mit Natriumnitrit-Lösung (Kessler, Rupe, B. 45, 29). — Blättehen (aus Benzol). F: 126—127° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln außer Ligroin.

4. Hydrazine $C_9H_{14}N_8$.

1. 5-Hydrazino-1.2.4-trimethyl-benzol, 5-Hydrazino-pseudocumol, 2.4.5-Trimethyl-phenylhydrazin $C_0H_{14}N_3$, s. nebenstehende Formel (8. 555). B. Durch Reduktion von diazotiertem Pseudocumidin mit Zinnehlorür und Salzsäure unter Kühlung (Franzen, Onsager, Faerden, J. pr. [2] 97, 351). — Geschwindigkeit character (D: 1,48) in Chloroform-Äther-Lösung 1.2.4-Trimethyl-benzol-diazoniumnitrat-(5) (Charrier, G. 45 I, 522, 528). Wird durch siedende Salzsäure zersetzt (Fr., O., F.). — Nitrat. Blättchen. F: 137—138° (Zers.) (Ch.).

Bensaldehyd-[2.4.5-trimethyl-phenylhydrason] $C_{16}H_{18}N_3 = (CH_2)_2C_6H_2 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$ (8. 556). Farblose Blättchen (aus Alkohol) (Franzen, Onsager, Farrden, J. pr. [2] 97, 351).

Acetophenon - [2.4.5 - trimethyl - phenylhydrazon] $(C_{17}H_{20}N_2 = (CH_2)_3C_6H_3 \cdot NH \cdot N: C(CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Aus 2.4.5-Trimethyl-phenylhydrazin und Acetophenon in siedendem Alkohol (Busch, Kunder, B. 49, 332). — Nadeln (aus Alkohol). F: 140—141°. — Gibt in Eisessig + Alkohol mit Natriumnitrit-Lösung eine unbeständige Nitrosoverbindung [gelbliche Nadeln (aus Benzol + Petroläther); schmilzt unscharf gegen 70° (Zers.)].

Butyrophenon - [2.4.5 - trimethyl - phenylhydrazon] $C_{10}H_{24}N_2 = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot NH \cdot N$: $C(C_8H_5) \cdot CH_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus 2.4.5-Trimethyl-phenylhydrazin und Butyrophenon in alkoholisch-essigsaurer Lösung (Graziano, G. 45 II, 393). — Nadeln (aus Alkohol). F: 105°. — Ist ziemlich unbeständig.

Acenaphthenchinon - mono - [2.4.5 - trimethyl - phenylhydrazon] $C_{21}H_{18}ON_2 = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot NH \cdot N : C_{10}H_6$. Rote Nadeln. F: 292° (CRUTO, G. 45 II, 333). — Leicht löglich in Figureig gehyer in Alleghol. Ather and Lignoin. Die Lögung in kong Schwefel.

löslich in Eisessig, schwer in Alkohol, Äther und Ligroin. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.

Glyoxylsäure-[2.4.5-trimethyl-phenylhydrazon] $C_{11}H_{14}O_2N_2 = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot NH \cdot N$: $CH \cdot CO_2H$. Existiert in 2 stereoisomeren Formen (Busch, Achterfeldt, Seufert, *J. pr.* [2] 92, 4, 18).

a) Niedrigerschmelzende Form. B. Beim Erhitzen von 2.4.5-Trimethyl-phenylhydrazin mit Dichloressigsäure und überschüssiger Kalilauge (B., A., S.). — Grüngelbliche Nadeln (aus Benzol oder Alkohol). F: 127° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Chloroform in der Wärme, ziemlich schwer in siedendem Benzol.

b) Höherschmelzende Form. B. In sehr geringer Menge neben der niedrigerschmelzenden Form beim Erhitzen von 2.4.5-Trimethyl-phenylhydrazin mit Dichloressigsäure unter allmählichem Zufügen von Kaliumcarbonat (B., A., S.). — Gelbliche Blättchen (aus Alkohol + Benzol). F: 144—145°.

Glyoxylsäure - methylester - [2.4.5 - trimethyl - phenylhydrazon] $C_{13}H_{16}O_2N_2 = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CO_2 \cdot CH_3$. Existiert in 2 stereoisomeren Formen (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 28).

- a) Niedrigerschmelzende Form. B. Beim Behandeln von niedrigerschmelzendem Glyoxylsäure-[2.4.5-trimethyl-phenylhydrazon] mit Dimethylsulfat und Sodalösung (B., A., S.). Beim Erhitzen des iscmeren Esters (s. u.) auf 175° (B., A., S., J. pr. [2] 92, 31). Spieße (aus Petroläther). Nadeln oder Säulen (aus Alkohol). F: 86°. Leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.
- b) Höherschmelzende Form. B. Beim Behandeln von niedrigerschmelzendem Glyoxylsäure-[2.4.5-trimethyl-phenylhydrazon] mit methylalkoholischer Schwefelsäure (B., A., S., J. pr. [2] 92, 28). Hellgelbe Nadeln. F: 175°. Leicht löslich in Chloroform und Aceton, schwerer in siedendem Benzol, Alkohol und Äther, sehr schwer in Petroläther. Lagert sich bei 175° größtenteils in den stereoisomeren Ester (s. o.) um. Liefert mit Natriumnitrit und wäßrig-alkoholischer Salzsäure in der Kälte rote Krystalle (aus Alkohol) vom Schmelzpunkt 170°, wahrscheinlich [2.4.5-Trimethyl-benzolazo]-oximino-essigsäuremethylester (CH₃)₃C₆H₂·N:N·C(:N·OH)·CO₂·CH₃ (B., A., S., J. pr. [2] 92, 36).
- 2. 1¹- Hydrazino 1.2.4 trimethyl benzol, 1¹- Hydrazino CH₂·NH·NH₂ pseudocumol, 2.4 Dimethyl benzylhydrazin C₀H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel (S. 557). Mol.-Gew. Bestimmung in Benzol: CURTIUS, J. pr. [2] 85, 141. B. {Das salzsaure Salz J. pr. [2] 62, 120}; C., J. pr. [2] 85, 139); die freie Base erhält man durch trockne Destillation des Hydrochlorids mit Kalk unter vermindertem Druck (C.). Dicke Flüssigkeit. Kp₁₃: 136—137°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und heißem Benzol, ziemlich schwer in Wasser. Ist sehr unbeständig. Geht beim Aufbewahren an der Luft in 2.4-Dimethyl-benzaldehyd-[2.4-dimethyl-benzylhydrazon] über. Wird beim Kochen mit verd. Salzsäure in 2.4-Dimethyl-benzylehlorid und Hydrazin gespalten. Gibt mit Acetessigsäureäthylester β-[2.4-Dimethyl-benzylamino]-crotonsäureäthylester (Ergw. Bd. XI/XII, S. 502) (C., J. pr. [2] 85, 150). Beim Schütteln mit Lävulinsäure in essigsaurer Lösung entsteht 1-[2.4-Dimethyl-benzyl]-6-oxo-3-methyl-1.4.5.6-tetrahydro-pyridazin (C., J. pr. [2] 85, 154). Beim Erwärmen mit Benzoylessigsäureäthylester erhält man 1-[2.4-Dimethyl-benzyl]-3-phenyl-pyrazolon-(5) (C.). C₀H₁₄N₂+HCl. F: 171°. C₀H₁₄N₂+2 HCl. B. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die alkoh. Lösung des Monohydrochlorids (C.). Schmilzt unscharf bei 164°. Leicht löslich in Wasser und Eisessig, ziemlich schwer in Alkohol, unlöslich in Äther und Ligroin. Spaltet beim Aufbewahren und beim Umkrystallisieren aus Alkohol Mol HCl ab. C₀H₁₄N₂++18O₄. Mikroskopische Krystalle (aus Alkohol). F: 163°. Unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin, sehr schwer in kaltem Alkohol, sehr leicht in Wasser. Pikrat C₀H₄N₂+C₀H₃O₂¬N₃. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 148°. Sehr schwer löslich in Wasser, Benzol und Ligroin, schwer

in Äther und kaltem Alkohol. Verpufft bei starkem Erhitzen. — Oxalat $C_0H_{14}N_2+C_2H_2O_4$. Krystalle (aus Wasser). F: 192°. Leicht löslich in heißem Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin.

- N.N'-Bis-[2.4-dimethyl-bensyl]-hydrazin $C_{18}H_{24}N_3=[(CH_8)_2C_8H_8\cdot CH_4\cdot NH-]_8$ (S. 558). Gibt beim Behandeln mit Quecksilberoxyd in alkoh. Natronlauge 2.4-Dimethylbenzaldehyd-[2.4-dimethyl-benzylhydrazon] (Curtius, J. pr. [2] 85, 143).
- 2.4-Dimethyl-benzaldehyd-[2.4-dimethyl-benzylhydrazon] $C_{18}H_{28}N_2 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_6(CH_3)_2$ (S. 558). B. Aus 2.4-Dimethyl-benzylhydrazin beim Aufbewahren an der Luft (Curtus, J. pr. [2] 85, 143). Beim Behandeln von N.N'-Bis-[2.4-dimethyl-benzyl]-hydrazin mit Quecksilberoxyd in alkoh. Natronlauge (C.). F: 78°.
- N.N'-Diacetyl-N-[2.4-dimethyl-benzyl]-hydrazin $C_{13}H_{18}O_{2}N_{2}=(CH_{3})_{2}C_{6}H_{3}\cdot CH_{2}\cdot N(CO\cdot CH_{3})\cdot NH\cdot CO\cdot CH_{3}$. Beim Eindampfen von 2.4-Dimethyl-benzylhydrazin-monohydrochlorid mit Acetanhydrid (Curtus, J. pr. [2] 85, 145). Blättchen (aus Benzol). F: 129°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwerer in Benzol, sehr schwer in Wasser und Ligroin.
- N.N'-Dibenzoyl-N-[2.4-dimethyl-benzyl]-hydrazin $C_{23}H_{22}O_2N_2 = (CH_3)_2C_0H_3 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von 2.4-Dimethyl-benzylhydrazin-hydrochlorid mit Benzoylchlorid und wasserfreiem Natriumcarbonat in Benzol (Curtius, J. pr. [2] 85, 144). Säulen (aus Alkohol). F: 169—170°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Ligroin, leicht in heißem Alkohol, Benzol und Chloroform.
- 2-[2.4-Dimethyl-benzyl]-semicarbazid $C_{10}H_{15}ON_3 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot CH_2 \cdot N(NH_2) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus 2.4-Dimethyl-benzylhydrazin-hydrochlorid und Kaliumeyanat in wäßr. Lösung (Curtius, J. pr. [2] 85, 145). Säulen (aus Alkohol). F: 162°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser.
- 4-Phenyl-2-[2.4-dimethyl-benzyl]-thiosemicarbazid $C_{16}H_{19}N_3S=(CH_3)_2C_6H_3\cdot CH_2\cdot N(NH_2)\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Aus 2.4-Dimethyl-benzylhydrazin und Phenylsenföl in Alkohol (Curtus, J. pr. [2] 85, 145). Säulen (aus Alkohol). F: 138,5°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Äther, Benzol und heißem Alkohol, sehr schwer in Ligroin.
- **N Nitroso N [2.4 dimethyl benzyl] hydrazin** $C_9H_{13}ON_3 = (CH_3)_2C_9H_3 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot NH_2$ (S. 558). Vgl. a. Curtius, J. pr. [2] **85**, 146.
- N-Nitroso N'-[2.4 dimethyl benzal] N [2.4 dimethyl benzyl] hydrazin, 2.4-Dimethyl-benzaldehyd-[N-nitroso-2.4-dimethyl-benzylhydrazon] $C_{18}H_{21}ON_3 = (CH_3)_2C_6H_3\cdot CH_2\cdot N(NO)\cdot N:CH\cdot C_6H_3(CH_3)_2$ (S. 558). B. Aus der vorangehenden Verbindung und 2.4-Dimethyl-benzaldehyd in wäßr. Lösung bei Gegenwart von wenig Essigsäure und Schwefelsäure (Curtius, J. pr. [2] 85, 147). F: 68°.
- 3. 2-Hydrazino-1.3.5-trimethyl-benzol, 2-Hydrazino-mesitylen, 2.4.6-Trimethyl-phenylhydrazin C₂H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Man diazotiert Mesidin-hydrochlorid in Salzsäure und reduziert das entstandene Diazoniumsalz mit Zinnehlorür und Salzsäure unter Kühlung (Franzen, Onsager, Faerden, J. pr. [2] 97, 350). Geschwindigkeit der Reduktion durch Zinnehlorür und Salzsäure bei 80°: Fr., O., F. C₂H₁₄N₂ + HCl. Gelbliche Blättehen (aus Alkohol).
- [2.4.6 Trimethyl phenylhydrasono] glutaconsäurediäthylester $C_{18}H_{24}O_4N_2=(CH_3)_3C_0H_3\cdot NH\cdot N:C(CO_3\cdot C_2H_5)\cdot CH:CH\cdot CO_4\cdot C_2H_5$. B. Beim Umsetzen von diazotiertem Mesidin mit 1 Mol Glutaconsäurediäthylester in alkoholisch-essigsaurer Lösung unter Kühlung (Нелкісн, A. 376, 142). Gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 79—80°. Leicht löslich in Äther und Chloroform, ziemlich leicht in Eisessig, Ligroin und Benzol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orange.

5. Hydrazine $C_{10}H_{16}N_2$.

1. 4 - Hydrazino - 1 - tert. - butyl - benzol, 4 - tert. - Butyl - phenylhydrazin $C_{10}H_{16}N_2 = (CH_2)_3C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH_2$.

N.N'-Bis-[4-tert.-butyl-phenyl]-hydrazin, 4.4'-Di-tert.-butyl-hydrazobenzol $C_{20}H_{28}N_2=(CH_3)_2C\cdot C_8H_4\cdot NH\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot C(CH_3)_3$. B. Bei der Reduktion von 4-Nitro-1-tert.-butyl-benzol mit Zinkstaub und wäßrig-alkoholischer Kalilauge (du Torr Malherbe, B. 52, 323). — Nicht isoliert. — Wird in alkal. Lösung durch Luft zu 4.4'-Di-tert.-butyl-azobenzol oxydiert. Gibt beim Behandeln mit konz. Salzsäure oder mit Zinnchlorür und alkoh. Salzsäure 6-Amino-3.4'-di-tert.-butyl-diphenylamin.

- 2. 1^1 -Hydrazino-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 1^1 -Hydrazino-p-cymol, 4-Isopropyl-benzylhydrazin, Cuminylhydrazin $C_{10}H_{16}N_2=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot NH\cdot NH_8$. B. Das Hydrochlorid erhält man bei der Destillation von Cuminol-cuminylhydrazon mit verd. Salzsäure (Curtius, J. pr. [2] 85, 171). Zersetzliche Krystalle. F: 46° . $C_{10}H_{16}N_2+HCl$. Nadeln (aus Alkohol). Sintert gegen 143° . F: 199° . Sehr leicht löslich in Alkohol, etwas schwere in Wasser, sehr schwer in Äther, unlöslich in Benzol und Ligroin.
- N.N'-Bis-[4-isopropyl-benzyl]-hydrazin, N.N'-Dicuminyl-hydrazin $C_{20}H_{28}N_2=[(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot NH-]_2$. B: Bei 60-stündigem Kochen von 30 g Cuminaldazin mit 200 g 50/øigem Natriumamalgam in 500 cm³ Alkohol (Currus, J. pr. [2] 85, 165). Wachsartige, zersetzliche Masse. $C_{20}H_{28}N_2+HCl$. Tafeln (aus Alkohol), Blättchen (aus wäßrig-alkoholischer Salzsäure). F: 217° (Zers.). Leicht löslich in heißem Alkohol.
- 4-Isopropyl-benzaldehyd-[4-isopropyl-benzylhydrazon], Cuminol-cuminylhydrazon $C_{20}H_{26}N_2=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$. B. Bei 2- bis 3-stündigem Kochen von 10 g Cuminaldazin mit 100 g $2^0/_0$ igem Natriumamalgam und 50 cm³ Alkohol (Curtius, J. pr. [2] 85, 163). Gelbgrüne, zersetzliche Säulen (aus Alkohol). F: 75° (Zers.). Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin. Wird durch Säuren zersetzt.
- N.N'-Diacetyl-N.N'-bis-[4-isopropyl-benzyl]-hydrazin, N.N'-Diacetyl-N.N'-dicuminyl-hydrazin $C_{24}H_{32}O_3N_2=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$. Beim Erhitzen von N.N'-Dicuminyl-hydrazin mit Essigsäureanhydrid (Curtius, J. pr. [2] 85, 167). Säunel (aus verd. Alkohol). F: 71°. Sehr leicht löslich in Alkohol, löslich in Ather, Ligroin und Benzol, fast unlöslich in Wasser.
- 4-Isopropyl-benzaldehyd-[benzoyl-(4-isopropyl-benzyl)-hydrazon], Cuminol-[benzoyl-cuminylhydrazon] $C_{27}H_{30}ON_2 = (CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Cuminol-cuminylhydrazon und Benzoylchlorid in warmer wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Curtius, J. pr. [2] 85, 164). Krystallpulver (aus Alkohol). F: 78°. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin, unlöslich in Wasser.
- N-Nitroso-N-[4-isopropyl-benzyl]-hydrazin $C_{10}H_{16}ON_3=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N(NO)\cdot NH_2$. Beim Behandeln von salzsaurem 4-Isopropyl-benzylhydrazin mit Natriumnitrit in konzentrierter wäßriger Lösung (Curtus, J. pr. [2] 85, 172). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 63°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und warmem Ligroin, unlöslich in kaltem Wasser. Liefert beim Erwärmen mit 10^9 0 iger Schwefelsäure 4-Isopropylbenzylazid.
- N-Nitroso-N'-[4-isopropyl-benzal]-N-[4-isopropyl-benzyl]-hydrazin, Cuminol-[N-nitroso-cuminylhydrazon] $C_{20}H_{25}ON_3=(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N(NO)\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_2)_2\cdot B.$ Beim Behandeln einer alkoh. Lösung von Cuminol-cuminylhydrazon mit Natriumnitrit-Lösung und Eisessig (Curtius, J. pr. [2] 85, 165). Man erwärmt die nachfolgende Verbindung in alkoh. Lösung bis zum Sieden (C., J. pr. [2] 85, 168). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 59°. Löslich in den üblichen Lösungsmitteln außer Wasser. Liefert bei längerem Kochen mit Alkohol Cuminaldazin.
- N.N'- Dinitroso N.N'- bis [4 isopropyl benzyl] hydrazin, N.N'- Dinitroso-N.N'-dicuminyl-hydrazin $C_{20}H_{26}O_2N_4 = [(CH_3)_2CH \cdot C_8H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO)-]_2$. B. Beim Behandeln von N.N'- Dicuminyl-hydrazin-hydrochlorid mit Natriumnitrit in wäßrig-alkoholischer Salzsäure unter Kühlung (Curtius, J. pr. [2] 85, 167). Gelbe Nädelchen (aus Äther). F: 59°. Leicht löslich in Äther, Ligroin, Benzol und Petroläther, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser. Liefert beim Erhitzen mit Alkohol je nach den Bedingungen Cuminol-[N-nitroso-cuminylhydrazon] (s. o.) oder Cuminaldazin und eine Verbindung $C_{40}H_{50}N_4$ (s. u.).

Verbindung $C_{40}H_{50}N_4$ vielleicht 2.3-Dicuminyl-1.4-dicuminal-tetrazan $(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$?)]. B. Neben Cuminaldazin bei längerein $(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$?)]. B. Neben Cuminaldazin bei längerein $(CH_3)_2CH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_3)_2$?)]. B. Neben Cuminaldazin bei längerein Kochen von N.N'-Dinitroso-N.N'-dicuminyl-hydrazin mit Alkohol (Curtius, J. pr. [2] 85, 169). — Fast farblose Krystalle (aus Methanol). F: 194°.

3. 1¹-Hydrazino-1.2.4.5-tetramethyl-benzol, ω -Hydrazin c₁₀H_{1e}N₂, s. nebenstehende Formel.

N.N - Bis - [2.4.5 - trimethyl - benzyl] - hydrazin c₂₀H₂₈N₂ = CH₂·NH·NH₂

CH₃

CH₃·CH₃

CH₄·CH₃·CH₃

CH₄·CH₃·CH₃·CH₃

CH₄·CH₃·CH

[(CH₃)₃C₅H₄·CH₂]₃N·NH₂(S.559). Nadeln (aus Alkohol). F:75⁵(CURTIUS,

J. pr. [2] 85, 155). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in anderen organischen Lösungsmitteln. — Liefert bei der Oxydation mit Quecksilberoxyd in Chloro-

form bei 0° 1.1.4.4-Tetrakis-[2.4.5-trimethyl-benzyl]-tetrazen-(2) (Syst. No. 2248). Beim Behandeln des Hydrochlorids mit Natriumnitrit in konzentrierter wäßriger Lösung entsteht das Nitrit des Bis-[2.4.5-trimethyl-benzyl]-amins (Hptw., Bd. XII, S. 1177). — $C_{50}H_{35}N_2+H_4SO_4$. Nadeln (aus Alkohol oder angesäuertem Wasser). F: 151°. Leicht löslich in Alkohol. Zersetzt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt. — $C_{50}H_{35}N_2+HNO_3$. Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 118° (Zers.). Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol. Zersetzt sich beim Aufbewahren. — $2C_{50}H_{28}N_2+2HCl+PtCl_2$. Gelber Niederschlag. F: 95° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol unter Zersetzung mit dunkelroter Farbe.

N.N-Bis-[2.4.5-trimethyl-bensyl]-hydrazin-hydroxyäthylat, N-Äthyl-N.N-bis-[2.4.5-trimethyl-bensyl]-hydrazoniumhydroxyd $C_{22}H_{34}ON_2=[(CH_3)_2C_4H_4\cdot CH_2]_2$ $N(C_2H_5)(OH)\cdot NH_2$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von N.N-Bis-[2.4.5-trimethyl-benzyl]-hydrazin mit Äthyljodid (Curtius, J. pr. [2] 85, 159). — Jodid $C_{22}H_{33}N_2\cdot I$. Nadeln (aus Alkohol). F: 160°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

Aceton-[bis-(2.4.5-trimethyl-benzyl)-hydrazon] $C_{23}H_{32}N_2 = [(CH_2)_3C_6H_2 \cdot CH_2]_2N \cdot N$: $C(CH_3)_2$. B. Aus N.N-Bis-[2.4.5-trimethyl-benzyl]-hydrazin und Aceton auf dem Wasserbad (Curtus, J. pr. [2] 85, 157). — Nädelohen (aus Alkohol). F: 132°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

Isobutyraldehyd-[bis-(2.4.5-trimethyl-benzyl)-hydrazon] $C_{24}H_{24}N_2 = [(CH_2)_3C_6H_2\cdot CH_2]_2N\cdot N: CH\cdot CH(CH_2)_3$. B. Aus N.N-Bis-[2.4.5-trimethyl-benzyl]-hydrazin und Isobutyraldehyd auf dem Wasserbad (Curtus, J. pr. [2] 85, 158). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 112°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Wird durch verd. Säuren zersetzt.

N'.N' - Diacetyl - N.N - bis - [2.4.5 - trimethyl - benzyl] - hydrazin $C_{24}H_{32}O_{2}N_{2}=[(CH_{3})_{3}C_{6}H_{3}\cdot CH_{3}]_{2}N\cdot N(CO\cdot CH_{2})_{2}.$ B. Aus N.N-Bis-[2.4.5-trimethyl-benzyl]-hydrazin und Acetanhydrid auf dem Wasserbad (Curtius, J. pr. [2] 85, 158). — Nädelchen oder Tafeln (aus Alkohol). F: 126°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

N'-Benzoyl-N.N-bis-[2.4.5-trimethyl-benzyl]-hydrazin $C_{27}H_{32}ON_2 = [(CH_3)_3C_6H_3 \cdot CH_3]_2N \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus N.N-Bis-[2.4.5-trimethyl-benzyl]-hydrazin und Benzoylchlorid in Äther unter Kühlung (Curtius, J. pr. [2] 85, 158). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 129°. Leicht löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser.

1.1-Bis-[2.4.5-trimethyl-benzyl]-semicarbazid $C_{21}H_{29}ON_3 = [(CH_2)_2C_6H_2\cdot CH_2]_2N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus salzsaurem N.N-Bis-[2.4.5-trimethyl-benzyl]-hydrazin und Kalium-cyanat in wäßr. Lösung (Curtius, J. pr. [2] 85, 159). — Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 173°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol.

4. Monohydrazine $C_nH_{2n-10}N_2$.

Hydrazine $C_{10}H_{10}N_2$.

- 1. 1-Hydrazino-naphthalin, α-Naphthylhydrazin C₁₀H₁₀N₂ = C₁₀H₇·NH·NH₂ (S. 561). Schuppen (aus Äther). F: 116—117° (PADOA, BOVINI, R. A. L. [5] 20 II, 713; P., G. 44 II, 539). Ist an der Luft unbeständig; läßt sich unter Äther unverändert aufbewahren (P., B.; P.). Zerfällt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in α-Naphthylamin, Naphthalin, Stickstoff und Ammoniak (CHATTAWAY, ALDRIDGE, Soc. 99, 407).
- 2.6 Dinitro benzaldehyd α naphthylhydrazon $C_{17}H_{12}O_4N_4=C_{10}H_7\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_6H_2(NO_2)_4$. Rote Krystalle. F: 205—206° (Reich, Gaigaillan, B. 46, 2383). Unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Benzol, Äther, Chloroform und Eisessig, sehr leicht in Aceton. Liefert beim Behandeln mit wäßrig alkoholischer Kalilauge 1- α -Naphthyl-4-nitro-indazol (Syst. No. 3473).
- p-Toluylaldehyd- α -naphthylhydrason $C_{18}H_{16}N_{8}=C_{10}H_{7}\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH_{9}$. B. Aus α -Naphthylhydrasin und Toluylaldehyd in Essigsäure (Padoa, Bovini, R. A. L. [5] 20 II, 715; P., G. 44 II, 540). Gelbgrüne Nädelchen (aus Alkohol). F: 152°.
- Benzil-bis- α -naphthylhydrazon $C_{34}H_{36}N_4=C_{10}H_7\cdot NH\cdot N:C(C_6H_5)\cdot C(C_6H_5):N\cdot NH\cdot C_{10}H_7$. B. Beim Kochen von α -Naphthylhydrazin mit Benzil in Eisessig (Padoa, Bovini, R. A. L. [5] 20 II, 713; P., G. 44 II, 554). Citronengelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 175°.

Anthrachinon-mono- α -naphthylhydraxon $C_{34}H_{16}ON_2 = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot N : C < \begin{array}{c} C_0H_4 \\ C_0H_4 \end{array} > CO$. B. Beim Behandeln von Anthranol mit α -Naphthalin-diazoniumchlorid und Alkali (OMABINI, G. 45 II, 311). — Granatrote Blättehen (aus Toluol) oder Nadeln (aus Alkohol). F: 155°.

Anthrachinon - mono - [methyl - α - naphthylhydrason] $C_{16}H_{16}ON_2 = C_{10}H_7 \cdot N(CH_8) \cdot N : C < \frac{C_6H_4}{C_6H_4} > CO$. B. Beim Behandeln der vorangehenden Verbindung mit Dimethylsulfat und Alkali (OMARINI, G. 45 II, 311). — Granatrote Prismen (aus Alkohol). F: 158—160°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

Salicylaldehyd- α -naphthylhydrazon $C_{17}H_{14}ON_3 = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus $\alpha \cdot Naphthylhydrazin und Salicylaldehyd in Essigsäure (Padoa, Bovini, R. A. L. [5] 20 II, 714; P., G. 44 II, 540). — Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 134°.$

Methyl-[1-oxy-naphthyl-(2)]-keton- α -naphthylhydrazon $C_{22}H_{18}ON_2 = C_{10}H_7\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_{10}H_6\cdot OH.$ B. Aus α -Naphthylhydrazin und 2-Aceto-naphthol-(1) auf dem Wasserbad (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 430). — Fast farblose Krystalle. F: 179—180°. Löslich in Alkohol, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Benzol, Ligroin und Eisessig, fast unlöslich in Ather. Unlöslich in Alkali. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit olivgrüner Farbe; beim Verdünnen der Lösung mit Wasser fällt ein gelber Niederschlag aus. Gibt mit verd. Eisenchlorid-Lösung eine dunkelgelbe Färbung, die allmählich in Blutrot übergeht.

Methyl-[4-brom-1-oxy-naphthyl-(2)]-keton- α -naphthylhydrazon $C_{22}H_{17}ON_2Br = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot C_{10}H_5Br \cdot OH$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. — Hellbraune Krystalle (aus Alkohol). F: 175—176° (Zers.) (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 434). Unlöslich in siedender verdünnter Natronlauge.

Methyl-[4-nitro-1-oxy-naphthyl-(2)]-keton- α -naphthylhydrazon $C_{22}H_{17}O_3N_3=C_{10}H_7\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_{10}H_5(NO_2)\cdot OH.$ B. Beim Kochen von α -Naphthylhydrazin mit 4-Nitro-2-acetyl-naphthol-(1) in Alkohol + wenig Eisessig (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 436). — Dunkelrote Krystalle. Zersetzt sich bei hoher Temperatur. Löslich in Aceton, Benzol und Anilin, unlöslich in Alkohol, Eisessig und Tetrachlorkohlenstoff. Löslich in warmer Natronlauge mit gelber Farbe. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist tiefgrün und scheidet beim Verdünnen mit Wasser grüne Flocken aus.

Vanillin - α - naphthylhydrazon $C_{18}H_{16}O_{5}N_{2}=C_{10}H_{7}\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{3}(OH)\cdot O\cdot CH_{3}$ (S. 564). B. Aus α -Naphthylhydrazin und Vanillin in Essigsäure (Padoa, Bovini, R. A. L. [5] 20 II, 715; P., G. 44 II, 540). — Gelbes Krystallpulver (aus Äther + Petroläther). Bräunt sich an der Luft.

Anisil-bis- α -naphthylhydrazon $C_{36}H_{30}O_2N_4 = [C_{10}H_7 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3)-]_2$. B. Beim Erhitzen von α -Naphthylhydrazin mit Anisil in Alkohol + wenig Eisessig auf 110° bis 120° (Padoa, Bovini, R. A. L. [5] 20 II, 714; P., G. 44 II, 555). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol + Benzol). F: 155°. — Wird im diffusen Licht ziegelrot, im Sonnenlicht granatrot und hellt sich im Dunkeln, schneller beim Erhitzen auf 95°, wieder auf.

2. 2-Hydrazino-naphthalin, β -Naphthylhydrazin $C_{10}H_{10}N_3 = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot NH_2$ (S. 568). Beginnt schon bei 60° sich zu zersetzen; zerfällt bei 120—250° unter Bildung von β -Naphthylamin, Naphthalin, Stickstoff und Ammoniak (Chattaway, Aldringe, Soc. 99, 407). Liefert mit p-Nitroso-dimethylanilin-hydrochlorid in essigsaurer Lösung bei 0° θ -Naphthalindiazo-[4-dimethylamino-phenylhydroxylamid] $C_{10}H_7 \cdot N \cdot N \cdot N(OH) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2$ (Syst. No. 2242) (O. FISCHER, J. pr. [2] 92, 71).

N-Phenyl-N- β -naphthyl-hydrazin $C_{16}H_{14}N_2 = C_{10}H_7 \cdot N(NH_2) \cdot C_6H_5$. B. Bei der Reduktion von Phenyl- β -naphthyl-nitrosamin mit Zink und Essigsäure (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] **32** II, 40; Bo., Gr., G. **43** II, 687). Wurde in geringer Menge als Hydrochlorid isoliert.

N.N-Di- β -naphthyl-hydrazin $C_{20}H_{16}N_2=(C_{10}H_7)_2N\cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von Di- β -naphthyl-nitrosamin in äther. Lösung mit Zinkstaub und Eisessig unterhalb 20° (Wieland, Süsser, A. 392, 180). — Blätter (aus Alkohol). F: 141°. Ziemlich leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Gasolin. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in Aceton bei —15° 1.1.4.4-Tetra- β -naphthyl-tetrazen-(2).

6-Chlor-2-nitro-benzaldehyd- β -naphthylhydrazon C_1 , H_1 0, N_3 Cl = C_1 0H, N1: N1: $CH \cdot C_4$ H, $Cl \cdot NO_3$. Gelbe Nadeln. F: 178° (Reich, Turkus, Bl. [4] 21, 111). — Liefert mit alkoh. Kalilauge 1- β -Naphthyl-4-chlor-indazol.

6-Brom-2-nitro-bensaldehyd- β -naphthylhydrason $C_{17}H_{19}O_{9}N_{5}Br = C_{10}H_{7}\cdot NH\cdot N$: $CH\cdot C_{6}H_{7}Br\cdot NO_{9}$. Gelbe Krystelle. F: 192° (Reich, Turkus, Bl. [4] 21, 111). — Liefert mit heißer alkoholischer Kalilauge 1- β -Naphthyl-4-brom-indazol.

2.6 - Dinitro - bengaldehyd - β - naphthylhydragon $C_{17}H_{19}O_4N_4=C_{10}H_7\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_4H_4(NO_9)_9$. Rote Nadeln. F: 183—184° (Zers.). (REICH, GAIGAILIAN, B. 46, 2384). Schwer löslich in Ligroin, ziemlich leicht in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, leicht in Eisessig und Nitrobenzol. — Liefert beim Behandeln mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge 1- β -Naphthyl-4-nitro-indazol.

Benzaldehyd-[phenyl- β -naphthylhydrazon] $C_{23}H_{18}N_{2}=C_{10}H_{2}\cdot N(C_{6}H_{5})\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus N-Phenyl-N- β -naphthyl-hydrazin und Benzaldehyd in essigsaurer Lösung (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] 22 II, 40; Bo., Gr., G. 43 II, 688).—Gelbliche Nadeln (ausAlkohol). F:92–93°.

Acetophenon- β -naphthylhydrazon $C_{18}H_{16}N_2=C_{10}H_7\cdot NH\cdot N:C(CH_8)\cdot C_6H_5$ (S. 570). B. Aus β -Naphthylhydrazin und Acetophenon in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur (Bovini, R. A. L. [5] 22 II, 462). — Unbeständige Nadeln (aus Alkohol). F: 150°.

p-Toluylaldehyd- β -naphthylhydrason $C_{18}H_{16}N_3 = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus β -Naphthylhydrazin und p-Toluylaldehyd in essigsaurer Lösung (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 I, 495; G. 41 I, 390). — Gelbe Schuppen (aus Eisessig). F: 188°. — Wird im Sonnenlicht rot und hellt sich im Dunkeln, schneller beim Erhitzen auf 100°, wieder auf.

p-Toluylaldehyd-[phenyl- β -naphthylhydrazon] $C_{34}H_{50}N_3=C_{10}H_7\cdot N(C_6H_6)\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Aus N-Phenyl-N- β -naphthyl-hydrazin und p-Toluylaldehyd in essigsaurer Lösung (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] 22 II, 41; Bo., Gr., G. 43 II, 689). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 154°.

4-Isopropyl-benzaldehyd-[phenyl- β -naphthylhydrazon], Cuminol-[phenyl- β -naphthyl-hydrazon] $C_{26}H_{24}N_2 = C_{10}H_7 \cdot N(C_6H_6) \cdot N:CH \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_6)_2$. B. Aus N-Phenyl-N- β -naphthyl-hydrazin und Cuminol in essigsaurer Lösung (Graziani, Bovini, R., A. L. [5] 22 II, 41; Bo., Gr., G. 43 II, 688). — Nadeln (aus Alkohol). F: 118°.

Zimtaldehyd-[phenyl- β -naphthylhydrazon] $C_{25}H_{20}N_2=C_{10}H_7\cdot N(C_6H_5)\cdot N:CH\cdot CH:CH\cdot C_6H_5$. Aus N-Phenyl-N- β -naphthyl-hydrazin und Zimtaldehyd in essigsaurer Lösung (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] 22 II, 41; Bo., Gr., G. 43 II, 689). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol + Benzol). F: 156°.

Benzophenon- β -naphthylhydrazon $C_{23}H_{18}N_2=C_{10}H_7\cdot NH\cdot N:C(C_6H_5)_8$. B. Beim Kochen von β -Naphthylhydrazin mit Benzophenon in Alkohol (Bovini, R. A. L. [5] 22 II, 464). — Nadeln (aus Alkohol + Benzol). F: 159,5—160,5°. Leicht löslich in Benzol und Äther, löslich in Alkohol und Eisessig.

Benzil - bis - β - naphthylhydrazon $C_{34}H_{26}N_4=C_{10}H_7\cdot NH\cdot N:C(C_6H_6)\cdot C(C_6H_5):N\cdot NH\cdot C_{10}H_7$. B. Aus β -Naphthylhydrazin-hydrochlorid und Benzil in siedendem Alkohol (PADOA, SANTI, R. A. L. [5] 19 II, 305; P., G. 44 II, 551). — Gelbe Nådelchen (aus Benzol und Alkohol). F: 211,5°. — Wird im Sonnenlicht rot und hellt sich im Dunkeln sowie beim Erhitzen auf 100° wieder auf.

Salicylaldehyd- β -naphthylhydrazon $C_{17}H_{14}ON_2=C_{10}H_7\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot OH.$ B. Aus β -Naphthylhydrazin und Salicylaldehyd in essigsaurer Lösung (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 I, 495; G. 41 I, 391). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 187°.

Anisaldehyd - [phenyl - β - naphthylhydragon] $C_{24}H_{20}ON_3 = C_{10}H_7 \cdot N(C_8H_8) \cdot N \cdot CH \cdot C_8H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus N-Phenyl-N- β -naphthyl-hydragin und Anisaldehyd in essigsaurer Lösung (Graziani, Bovini, R. A. L. [5] 22 II, 40; Bo., Gr., G. 43 II, 688). — Nadeln (aus Alkohol). F: 116—117°.

Methyl-[1-oxy-naphthyl-(2)]-keton- β -naphthylhydrazon $C_{19}H_{18}ON_2 = C_{10}H_7 \cdot NH \cdot N:C(CH_3) \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. \hat{B} . Beim Erwärmen von β -Naphthylhydrazin mit 2-Aceto-naphthol-(1) auf dem Wasserbad (Torrey, Brewster, Am.~Soc.~35,~430). — Gelblichbraune Krystalle. F: 174—176°. Löslich in Alkohol, Benzol, Ligroin und Eisessig, unlöslich in verd. Natronlauge. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangerot.

Methyl-[4-brom-1-oxy-naphthyl-(2)]-keton- β -naphthylhydragon $C_{22}H_{17}ON_2Br = C_{10}H_7\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_{10}H_8Br\cdot OH.$ B. Analog der vorangehenden Verbindung. — Blaßrosa Krystallkörner (aus Alkohol). F: 184—186° (Zers.) (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 434). Löslich in Alkohol, Benzol und Eisessig. Unlöslich in verd. Natronlauge.

Methyl-[4-nitro-1-oxy-naphthyl-(2)]-keton- β -naphthylhydragon $C_{22}H_{17}O_{2}N_{3}=C_{10}H_{7}\cdot NH\cdot N:C(CH_{3})\cdot C_{10}H_{5}(NO_{2})\cdot OH.$ B. Beim Kochen von β -Naphthylhydragin mit 4-Nitro-2-acetyl-naphthol-(1) in Alkohol + wenig Eisessig (Torrey, Brewster, Am. Soc. 35, 436). — Hellrot. Zersetzt sich bei 240°. Sehr schwer löslich in Eisessig, Alkohol, Ligroin und Benzol. Unkelich in kalter verdünnter Natronlauge. — Wird durch konz. Schwefelsäure und heißes Alkali zersetzt.

Vanillin - β - naphthylhydrazon $C_{18}H_{16}O_2N_2=C_{10}H_7\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_6(OH)\cdot O\cdot CH_3$ (S. 571). Krystallpulver (aus Eisessig). F: 1850 (Padoa, Graziani, R. A. L. [5] 19 I, 494; G. 41 I, 390). — Wird im Sonnenlicht rot, im Dunkeln wieder farbles.

Anisil-bis-β-naphthylhydrason $C_{36}H_{30}O_{2}N_{4} = [C_{10}H_{7}\cdot NH\cdot N:C(C_{4}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3})-]_{6}$. Beim Kochen von β-Naphthylhydrazin-hydrochlorid mit Anisil in Alkohol (PADOA, SANTI, R. A. L. [5] 20 I, 678; G. 44 II, 553, 561). — Farblose Nadeln mit 1 $C_{4}H_{4}$ (aus Benzol + Alkohol) vom Sohmelzpunkt 155—158°; geht beim Aufbewahren langsam, beim Erhitzen mit Alkohol schnell in die hellgelbe, bei 165—169° schmelzende benzolfreie Verbindung tiber. — Die benzolfreie Verbindung wird im Sonnenlicht rot und hellt sich im Dunkeln sowie beim Erwärmen auf 55° wieder auf.

p-DIPHENYLYLHYDRAZIN

5. Monohydrazine $C_n H_{2n-12} N_2$.

1. 4-Hydrazino-diphenyl, p-Diphenylylhydrazin $C_{12}H_{12}N_2=C_6H_5\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH_2$ (S. 576). Geschwindigkeit der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure bei 100° : Franzen, J. pr. [2] 97, 92. Liefert beim Kochen mit verd. Salzsäure 4-Amino-diphenyl und Ammoniak (F., J. pr. [2] 97, 91).

Tetrakis-p-diphenylyl-hydrazin $C_{48}H_{36}N_2 = (C_6H_4)_2N \cdot N(C_6H_4 \cdot C_6H_5)_3$. B. Bei der Oxydation von Bis·p-diphenylyl-amin mit Kaliumpermanganat in Aceton bei 10° (Wieland, Süsser, A. 381, 222). — Krystalle (aus Benzol + Alkohol). F: 165°. Leicht löslich in Chloroform, Benzol und Aceton, ziemlich leicht in Äther, sehr schwer in Alkohol und Eisssig (W., S.). — Zeigt bei der Bestrahlung mit Kathodenstrahlen dunkelgelbe Farbe und blaue Fluorescenz (W.. A. 381, 216). Beim Erwärmen der Xylol-Lösung tritt anfangs eine gelbe, dann eine braune Färbung auf; beim Kochen der Lösung entsteht Bis-p-diphenylyl-amin (W., S.). Bei langem Aufbewahren der Aceton-Lösung scheidet sich 9.10-Bis-p-diphenylyl-2.6-diphenyl-9.10-dihydro-phenazin (Syst. No. 3494) ab (W., S., A. 381, 220). Bei Einw. von Brom in Chloroform auf eine Benzol-Lösung von Tetrakis-p-diphenylyl-hydrazin erhält man eine unbeständige grüne Verbindung, die rasch unter Bildung von Bis-p-diphenylyl-amin und x.x-Dibrom-bis-p-diphenylyl-amin zerfällt (W., S., A. 381, 228). Eine Lösung in Benzol + Chloroform gibt mit äther. Salzsäure bei ca. 10° ein unbeständiges grünes Salz $C_{48}H_{36}N_2 + 2HCl$, aus dem sich durch Behandeln mit Alkali das Ausgangsmaterial zurückgewinnen läßt; es zersetzt sich rasch, und man erhält neben viel Bis-p-diphenyl-9.10-dihydro-phenazins (Syst. No. 3494), 2-Chlor-bis-p-diphenylyl-amin sowie 4.4'-Bis-[4-diphenylylamino-phenyl]-diphenyl (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 91) (W., S.; Büllow, B. 57, 1431). — Die Lösung in Eisessig wird beim Erwärmen intensiv violett (W., S.).

2. α -Hydrazino-diphenylmethan, Benzhydrylhydrazin $C_{13}H_{14}N_2=(C_6H_5)_2CH\cdot NH\cdot NH_9$.

Benzal - benzhydrylhydrazin, Benzaldehyd - benzhydrylhydrazon $C_{50}H_{10}N_2 = (C_6H_5)_2CH\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5$ (S. 578). B. Neben Benzaldehyd-benzylhydrazon bei der Einw. von 4 Mol Phenylmagnesiumbromid auf Benzaldazin (Busch, Fleischmann, B. 43, 743). — Nadeln (aus Äther + Petroläther). Zersetzt sich heftig bei 85°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. — Verpufft beim Erhitzen oft unterhalb des Schmelzpunkts. Ist leicht entflammbar. Liefert beim Kochen in Xylol oder beim Erhitzen mit verd. Schwefelsäure Diphenylmethan und $\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -Tetraphenyl-āthan.

- 1-Benzhydryl-semicarbazid $C_{14}H_{15}ON_3 = (C_6H_5)_2CH\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (vgl. S. 579). B. Aus Benzophenon-semicarbazon und Natriumamalgam in 80% jegem Alkohol bei 50—60% (Rupe, Oestrezicher, B. 45, 34). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 164—165%. Leicht löslich in heißem Wasser, Methanol, Alkohol, Benzol und Pyridin, unlöslich in Äther. Leicht löslich in Säuren. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.
- 1-Benzhydryl-1-formyl-semicarbazid $C_{18}H_{15}O_2N_3 = (C_6H_5)_2CH\cdot N(CHO)\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Beim Erwärmen von 1-Benzhydryl-semicarbazid mit Ameisensäure (RUPE, OESTREIOHER, B. 45, 34). Nadeln (aus verd. Methanol). F: 182°. Unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin. Gibt beim Kochen mit verd. Natronlauge 1-Benzhydryl-3-oxy-1.2.4-triazol.
- 1-Benzhydryl-1-acetyl-semicarbazid $C_{16}H_{17}O_2N_3=(C_6H_5)_2CH\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Beim Erwärmen von 1-Benzhydryl-semicarbazid mit Acetanhydrid auf dem Wasserbad (Rupe, Oestreicher, B. 45, 34). Prismen (aus verd. Alkohol). F: 237°. Schwer löslich in Wasser und Äther. Gibt beim Kochen mit verd. Natronlauge 1-Benzhydryl-3-oxy-5-methyl-1.2.4-triazol.
- 1-Nitroso-1-benshydryl-semicarbazid C₁₄H₁₄O₂N₄ = (C₆H₅)₂CH·N(NO)·NH·CO·NH₂. B. Beim Behandeln von 1-Benzhydryl-semicarbazid in Eisessig mit 'Natriumnitrit unter Kühlung (RUPE, OESTREICHER, B. 45, 34). Gelbliche Nadeln (aus Chloroform). F: 122°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Aceton, unlöslich in Wasser. Löslich in Alkalien. Wird beim Kochen mit verd. Schwefelsäure unter Bildung von Stickstoffwasserstoffsäure zersetzt.

Vgl. dazu auch nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] WEITZ, SCHWECHTEN, B. 60, 1203.

3. α -Hydrazino-dibenzyl, α -Hydrazino- $\alpha.\beta$ -diphenyl-äthan, $[\alpha.\beta$ -Diphenyl-äthyl]-hydrazin $C_{14}H_{16}N_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_5)\cdot NH\cdot NH_2$.

Benzal - $[\alpha.\beta$ - diphenyl - äthyl] - hydrazin, Benzaldehyd - $[\alpha.\beta$ - diphenyl - äthylhydrazon] $C_{21}H_{20}N_3 = C_6H_6 \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_6$. B. Neben N.N'-Dibenzylhydrazin bei der Einw. von 4 Mol Benzylmagnesiumchlorid auf Benzaldazin (Busch, Fleischmann, B. 43, 746). — Blättchen (aus Alkohol), Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 104° bis 105° (Zers.). Leicht löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. — Wird durch verd. Schwefelsäure gespalten. Verpufft leicht beim Übergießen mit konz. Schwefelsäure ist zunächst grün und wird dann dunkelgelb. — Hydrochlorid. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 124°. Ist sehr zersetzlich.

N'-Bensoyl-N- $[\alpha.\beta$ -diphenyl-äthyl]-hydrazin $C_{21}H_{20}ON_2 = C_8H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(C_8H_5) \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot C_8H_5$. B. Durch Einw. von Benzoylchlorid auf Benzaldehyd- $[\alpha.\beta$ -diphenyl-äthylhydrazon] in Gegenwert von Pyridin (Busch, Fleischmann, B. 43, 747). — Nadeln (aus Alkohol). F: 144°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Benzol und Aceton.

1- $[\alpha,\beta$ -Diphenyl-äthyl]-semicarbaxid, α -Semicarbaxino- α,β -diphenyl-äthan $C_{15}H_{17}ON_3 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Beim Behandeln von Desoxybenzoin-semicarbazon mit Natriumamalgam in $80^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol bei $40-55^{\circ}$ (RUPE, OESTREICHER, B. 45, 35). — Nadeln (aus verd. Methanol). F: 139°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, schwer in Wasser. Leicht löslich in verd. Säuren.

1-[$\alpha.\beta$ -Diphenyl-äthyl]-1-formyl-semicarbazid $C_{16}H_{17}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH(C_6H_5) \cdot N(CHO) \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Beim Erwärmen der vorangehenden Verbindung in alkoh. Lösung mit Ameisensäure (D: 1,22) auf dem Wasserbad (Ruff, Oestbeicher, B. 45, 36). — Prismen (aus Alkohol). F: 194°. Schwer löslich in Wasser und Äther.

1-[$\alpha.\beta$ -Diphenyl-äthyl]-1-acetyl-semicarbazid $C_{17}H_{19}O_2N_3=C_8H_5\cdot CH_2\cdot CH(C_8H_5)\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$. Beim Behandeln von 1-[$\alpha.\beta$ -Diphenyl-äthyl]-semicarbazid mit Acetanhydrid (Rupe, Oestreicher, B. 45, 36). — Nadeln (aus Alkohol). F: 196°. Unlöslich in Äther.

6. Monohydrazine $C_nH_{2n-14}N_2$.

- **4-Hydrazino-stilben** $C_{14}H_{14}N_2 = C_6H_5 \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH_2$. B. Man diazotiert 4-Amino-stilben in Salzsäure und reduziert das entstandene Diazoniumchlorid unterhalb 8° mit Zinnchlorür und Salzsäure (Franzen, J. pr. [2] 97, 87). $C_{14}H_{14}N_2 + HCl$. Blättchen (aus Methanol). F: 254° (Zers.). Sehr schwer löslich in Wasser. Zersetzt sich beim Aufbewahren. Zerfällt beim Kochen mit Salzsäure in 4-Amino-stilben, Stilben, Stickstoff und Ammoniak.
- **4-Benzalhydrazino-stilben** $C_{91}H_{18}N_2 = C_6H_5 \cdot CH : CH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Hydrazino-stilben-hydrochlorid und Benzaldehyd in Methanol + Natriumacetat-Lösung (Franzen, J. pr. [2] 97, 88). Gelbes Krystallpulver (aus Eisessig). F: 208° (Zers.). Sehr schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.
- 4 [N.N´ Dibenzoyl hydrazino] stilben $C_{28}H_{22}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. Aus 4-Hydrazino-stilben-hydrochlorid und Benzoylchlorid in siedendem Benzol (Franzen, J. pr. [2] 97, 88). Blättchen (aus Alkohol). F: 195°. Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol.

7. Monohydrazine $C_nH_{2n-20}N_2$.

α-Hydrazino-triphenylmethan, Triphenylmethyl-hydrazin $C_{19}H_{18}N_2 = (C_9H_5)_3C\cdot NH\cdot NH_2$ (S. 581). B. Durch Kochen von Triphenylchlormethan mit 2 Mol Hydrazinhydrat in Äther (Senior, Am. Soc. 38, 2720). — $C_{19}H_{18}N_2 + HCl.$ F: 108—113°. Wird durch Alkohol verändert.

N-Phenyl-N'-[triphenylmethyl]-hydrazin, N-Phenyl-N'-[triphenylcarbin]-hydrazin $C_{25}H_{25}N_3=(C_6H_5)_2C\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_5$ (S. 581). B. Aus Triphenylmethyl und Phenylhydrazin in Ather oder Benzol (Schlenk, Mair, Bornhardt, B. 44, 1175). — F: 140°. — Ist in reinem Zustand beständig.

N.N'-Bis-[triphenylmethyl]-hydrazin, $\alpha.\alpha'$ -Hydrazotriphenylmethan $C_{38}H_{32}N_3 = [(C_6H_5)_3C\cdot NH-]_2$ (S. 582). B. Aus Triphenylchlormethan und Hydrazinhydrat in siedendem Ather (Senior, Am. Soc. 38, 2720). — F: 210° (S.). — Liefert beim Erhitzen mit Zinkchlorid auf 300° Anilin und Triphenylmethan (Stieglitz, Se., Am. Soc. 38, 2731).

4 - Chlor - α - hydrasino - triphenylmethan, 4 - Chlor - triphenylmethylhydrasin $C_{19}H_{17}N_2Cl = (C_6H_4Cl)(C_6H_5)_2C \cdot NH \cdot NH_4$. B. Man erwärmt 5,75 g 4-Chlor-triphenylchlormethan ca. 8 Stdn. mit 4 g Hydrazinhydrat und absol. Äther (Senior, Am. Soc. 38, 2722). — Das Hydrochlorid gibt mit salpetriger Säure 4-Chlor-triphenylmethylazid. — $C_{19}H_{17}N_1Cl + HCl$. F: 122°. Zersetzt sich beim Umkrystallisieren und beim Aufbewahren an feuchter Luft.

N.N'-Bis-[4-chlor-triphenylmethyl]-hydrazin $C_{38}H_{30}N_2Cl_2 = [(C_6H_4Cl)(C_6H_5)_2C\cdot NH-]_2$. B. Bei ca. 7-stündigem Erwärmen von 5,75 g 4-Chlor-triphenylchlormethan mit 2 g Hydrazinhydrat und absol. Äther (Stieglitz, Senior, Am. Soc. 38, 2733). — Das ungereinigte (hydrazinhaltige?) Produkt schmilzt bei 201°. Beim Umkrystallisieren aus Benzol + Alkohol erhält man ein bei 171° schmelzendes Produkt.

B. Dihydrazine.

Dihydrazine C_n H_{2n-10} N₄.

1. 4.4'-Dihydrazino-diphenylmethan $C_{13}H_{16}N_4 = H_2N \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH_2$ (S. 588). Krystalle (aus Benzol). F: 141—143° (BORSCHE, MANTEUFFEL, B. 67, 144). — Verharzt beim Aufbewahren (B., Kienitz, B. 43, 2335). Gibt beim Umsetzen mit Cyclohexanon in verd. Alkohol und Erwärmen des Reaktionsprodukts mit Eisessig Bis-[5.6.7.8-tetra-hydro-carbazolyl-(3)]-methan (s. nebenstehende Formel; Syst. No. 3491); reagiert analog mit Cyclopentanon und Suberon (B., K.). $\begin{bmatrix} H_2C & CH_2 & C & NH \\ H_2C & CH_2 & C & -M \end{bmatrix}_{CH_2}$

4.4'-Bis-[α -methyl-hydrazino]-diphenylmethan $C_{15}H_{20}N_4 = CH_2[C_5H_4\cdot N(CH_3)\cdot NH_2]_2$ (S. 588). Uber Kondensationen mit Aceton, Diketonen und hydroaromatischen Ketonen vgl. v. Braun, B. 43, 1496, 1499. Reagiert nicht mit Ketosen; bildet die entsprechenden Hydrazone z. B. mit Arabinose, Rhamnose, Galaktose, Mannose (v. Br., B. 43, 1501) sowie Rhodeose und Fucose (Votočer, B. 50, 41); andere Aldosen wie Isorhodeose (V.), Glucose, Xylose, Glucosamin (v. Br.) reagieren nicht (vgl. v. Br., B. 50, 42).

(V.), Glucose, Xylose, Glucosamin (v. Br.) reagieren nicht (vgl. v. Br., B. 50, 42).

Verbindung C₂₂H₂₈N₄, vielleicht H₂C < C₆H₄N(CH₃)·N:CH·CH₂·CH₂ > CH₂ (?). B. Aus

4.4'-Bis-[α-methyl-hydrazino]-diphenylmethan und Pimelinsäuredialdehyd (v. Braun, Danziger, B. 46, 108). — Gelbliche Krystalle (aus Alkohol). F: 96—97°.

4.4'-Bis-[α -äthyl-hydraxino]-diphenylmethan $C_{17}H_{14}N_4 = CH_1[C_6H_4 \cdot N(C_2H_5) \cdot NH_1]_1$. B. Bei der Reduktion von 4.4'-Bis-äthylnitrosamino-diphenylmethan mit Zinkstaub und wäßrig-alkoholischer Essigsäure unterhalb 20° (v. Braun, B. 43, 1504). — Undestillierbares Öl. — Verhält sich gegen Aldehyde und Ketone wie 4.4'-Bis-[α -methyl-hydrazino]-diphenylmethan; reagiert mit Aldosen etwas langsamer als dieses. — Das Sulfat ist schwer löslich in Wasser.

Verbindung $C_{10}H_{12}N_4$, vielleicht H_2C $C_8H_4\cdot N(C_2H_5)\cdot N:CH$ (?). B. Aus 4.4'-Bis-[\alpha-\text{\text{\text{\$a\$}}}-\text{\text{\$thyl\$}}-\text{\text{\$b\$}}-\text{\text{\$c\$}}-\text{\text{\$thyl\$}}-\text{\$N:CH\$} (?). B. Aus 4.4'-Bis-[\alpha-\text{\text{\$a\$}}-\text{\text{\$thyl\$}}-\text{\$hyd\$}-\text{\$a\$}-\text{\$thyl\$}-\text{\$hyd\$}-\text{\$a\$}-\text{\$thyl\$}-

4.4'-Bis - $[\alpha$ -methyl - β -propyliden - hydrazino] - diphenylmethan $C_{21}H_{25}N_4=CH_2[C_4H_4\cdot N(CH_3)\cdot N:CH\cdot C_2H_5]_2$. B. Aus 4.4'-Bis- $[\alpha$ -methyl-hydrazino]-diphenylmethan und Propionaldehyd (Harries, Oppenheim, C. 1916 II, 991). — Krystalle (aus Alkohol). F: 45°.

4.4.'-Bis-[α -methyl- β -butyliden-hydraxino]-diphenylmethan $C_{22}H_{32}N_4=CH_2[C_6H_4\cdot N(CH_3)\cdot N:CH\cdot CH_2\cdot C_2H_5]_2$ (S. 588). F: 70,5° (Harries, Oppenheim, C. 1916 II, 991).

- 4.4'-Bis $[\alpha$ -methyl β -isobutyliden hydragino] diphenylmethan $C_{23}H_{32}N_4=CH_3[C_6H_4\cdot N(CH_3)\cdot N:CH\cdot CH(CH_3)_3]_3$. B. Aus 4.4'-Bis- $[\alpha$ -methyl-hydrazino]-diphenylmethan und Isobutyraldehyd (Harries, Oppenheim, C. 1916 II, 991). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). Leicht löslich in Benzol, heißem Alkohol, Eisessig und Aceton, schwer in Methanol und kaltem Alkohol.
- 4.4'- Bis $[\alpha$ methyl β isoamyliden hydrazino] diphenylmethan $C_{25}H_{38}N_4 = CH_2[C_8H_4\cdot N(CH_3)\cdot N:CH\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2]_2$. B. Aus 4.4'-Bis- $[\alpha$ -methyl-hydrazino]-diphenylmethan und Isovaleraldehyd (Harries, Oppenheim, C. 1916 II, 991). Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 85°. Leicht löslich in Eisessig, Essigester und Aceton.
- 4.4'- Bis [α methyl β octyliden hydraxino] diphenylmethan $C_{31}H_{48}N_4=CH_4\{C_4H_4\cdot N(CH_2)\cdot N:CH\cdot [CH_4]_6\cdot CH_3\}_2$. B. Aus 4.4'-Bis-[α -methyl-hydraxino]-diphenylmethan und Caprylaldehyd (HARRIES, OPPENHEIM, C. 1916 II, 991). Gelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 60°. Löslich in Aceton, Essigester, Alkohol und Benzol.

- 4.4'- Bis [α -methyl β -nonyliden hydrazino] diphenylmethan $C_{33}H_{52}N_4=CH_3\{C_0H_4\cdot N(CH_2)\cdot N:CH\cdot [CH_2]_7\cdot CH_2\}_2$. B. Aus 4.4'-Bis-[α -methyl-hydrazino]-diphenylmethan und Pelargonaldehyd (Harries, Oppenheim, C. 1916 II, 991). Gelbe Blätter (aus verd. Alkohol). F: 61°.
- 4.4'-Bis-benzalhydrazino-diphenylmethan $C_{27}H_{24}N_4 = CH_2[C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5]_2$. B. Aus dem Acetat des 4.4'-Dihydrazino-diphenylmethans und Benzaldehyd in verd. Alkohol (Borsche, Kienitz, B. 43, 2335). Gelbliche Blättchen (aus Eisessig). Sintert bei 196°, schmilzt bei 200° (B., Manteuffel, B. 67, 144). Unlöslich in Alkohol, Äther, Benzol und Tetrachlorkohlenstoff (B., K.).
- 4.4'-Bis-[α -äthyl- β -benzal-hydrazino]-diphenylmethan $C_{31}H_{32}N_4=CH_2[C_6H_4\cdot N(C_2H_5)\cdot N:CH\cdot C_6H_5]_B$. Aus 4.4'-Bis-[α -äthyl-hydrazino]-diphenylmethan und Benzaldehyd (v. Braun, B. 43, 1504). Blättchen. F: 161°. Unlöslich in Alkohol, löslich in Pyridin.
- **4.4'** Bis [α methyl β (γ phenyl propyliden) hydrazino] diphenylmethan $C_{33}H_{36}N_4 = CH_3[C_6H_4\cdot N(CH_3)\cdot N:CH\cdot CH_3\cdot C_6H_5]_2$. B. Aus 4.4'-Bis-[α -methyl-hydrazino]-diphenylmethan und Hydrozimtaldehyd (v. Braun, Kruber, B. 45, 397). F: 99° bis 100°. Schwer löslich in Alkohol.
- 4.4'-Bis [α -methyl β -(γ -oxo- α -methyl butyliden) hydrazino] diphenylmethan $C_{25}H_{32}O_3N_4=CH_2[C_6H_4\cdot N(CH_3)\cdot N:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3]_2$. B. Aus 4.4'-Bis. [α -methyl-hydrazino]-diphenylmethan und Acetylaceton in essigsaurer Lösung (v. Braun, B. 43, 1496). Krystalle (aus Alkohol). F: 144°.
- 4.4'- Bis [α methyl β (γ oxo α phenyl butyliden) hydrazino] diphenylmethan $C_{35}H_{36}O_3N_4=CH_2[C_6H_4\cdot N(CH_3)\cdot N:C(C_6H_5)\cdot CH_2\cdot CO\cdot CH_3]_2$. B. Aus 4.4'-Bis-[α -methyl-hydrazino]-diphenylmethan und Benzoylaceton in essigsaurer Lösung (v. Braun, B. 48, 1497). Gelbe Blättehen (aus Chloroform + Alkohol). F: 147°. Schwer löslich in Alkohol.
- 4.4'-Bis-[α -methyl- β -(γ -oxy-butyliden)-hydrazino]-diphenylmethan $C_{23}H_{32}O_{3}N_{4}=CH_{1}[C_{6}H_{4}\cdot N(CH_{3})\cdot N:CH\cdot CH_{1}\cdot CH(OH)\cdot CH_{3}]_{2}$. B. Aus 4.4'-Bis-[α -methyl-hydrazino]-diphenylmethan und Aldol in essigsaurer Lösung (Neuberg, Kerb, Bio. Z. 92, 109). Blättchen (aus Chloroform + Ligroin). F: 117°. Leicht löslich in Methanol, Alkohol, Benzol, Chloroform, Pyridin und Essigester, schwer in Wasser, Äther, Petroläther, Ligroin und Schwefelkohlenstoff.
- 4.4' Bis [α -methyl β (δ oxy n amyliden) hydrazino] diphenylmethan $C_{25}H_{36}O_2N_4 = CH_2[C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot N:CH \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH(OH) \cdot CH_3]_8$. B. Aus 4.4'-Bis-[α -methyl-hydrazino]-diphenylmethan und γ -Oxy-valeraldehyd in siedendem Alkohol (Helferich, B. 52, 1129). Fast farblose Krystalle (aus Äther). F: 84—85° (korr.).
- **4.4'-Bis-** $[\alpha-\ddot{a}thyl-\beta-anisal-hydrazino]-diphenylmethan <math>C_{23}H_{26}O_2N_4=CH_2[C_6H_4\cdot N(C_2H_5)\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3]_5$. B. Aus 4.4'-Bis- $[\alpha-\ddot{a}thyl-hydrazino]$ -diphenylmethan und Anisaldehyd (v. Braun, B. **43**, 1504). Krystalle. F: 142°. Unlöslich in Alkohol, löslich in Pyridin.

Verbindung aus d-Ribose und 4.4'-Bis-[α -methyl-hydrazino]-diphenylmethan $C_{35}H_{36}O_8N_4=CH_2(C_8H_4\cdot N(CH_3)\cdot N:CH\cdot [CH(OH)]_3\cdot CH_2\cdot OH)_3$. B. Ausd-Ribose und 4.4'-Bis-[α -methyl-hydrazino]-diphenylmethan in essignaurer Lösung (v. Braun, B. 46, 3950). — Krystallpulver (aus Alkohol). F: 141—142°. Leicht löslich in heißem Alkohol.

Verbindung aus l-Arabinose und 4.4'-Bis-[α -methyl-hydragino]-diphenylmethan $C_{18}H_{36}O_8N_4=CH_2\{C_9H_4\cdot N(CH_3)\cdot N\cdot CH\cdot [CH(OH)]_3\cdot CH_2\cdot OH)_2$. B. Aus l-Arabinose und 4.4'-Bis-[α -methyl-hydrazino]-diphenylmethan in Essigsäure oder verd. Alkohol (v. Braun, B. 43, 1502). — Pulver (aus Pyridin + Alkohol). F: 180° (Zers.). Sehr schwer löslich in Alkohol.

Verbindung aus d-Lyxose und 4.4'-Bis-[α -methyl-hydrazino]-diphenylmethan $C_{35}H_{36}O_{8}N_{4}=CH_{3}\{C_{6}H_{4}\cdot N(CH_{3})\cdot N:CH\cdot [CH(OH)]_{3}\cdot CH_{3}\cdot OH\}_{2}.$ B. Aus d-Lyxose und 4.4'-Bis-[α -methyl-hydrazino]-diphenylmethan in essigsaurer Lösung (v. Braun, B. 46, 3951). — Krystallpulver (aus Alkohol). F:156° (v. Br.), 171° (Zerner, Waltuch, M. 35, 1031).

Verbindung aus l-Rhamnose und 4.4'-Bis- $[\alpha$ -methyl-hydrasino]-diphenylmethan $C_{27}H_{40}O_8N_4=CH_2\{C_3H_4\cdot N(CH_3)\cdot N:CH\cdot [CH(OH)]_4\cdot CH_2\}_2$. B. Aus l-Rhamnose und 4.4'-Bis- $[\alpha$ -methyl-hydrazino]-diphenylmethan in Essigsäure oder verd. Alkohol (v. Braun, B. 43, 1502). — Pulver (aus Pyridin + Alkohol). F: 163°. Fast unlöslich in Alkohol.

Verbindung aus Fucose und 4.4'-Bis-[α -methyl-hydrasino]-diphenylmethan $C_{27}H_{40}O_8N_4=CH_3\{C_6H_4\cdot N(CH_2)\cdot N:CH\cdot [CH(OH)]_4\cdot CH_2\}_2$. B. Aus Fucose und 4.4'-Bis-[α -methyl-hydrazino]-diphenylmethan in Essigsäure (Votoček, B. 50, 42; γ C. 1919 III, 1047). — Gelbliche Krystallkörner (aus Pyridin + Alkohol). F: 221° (Zers.).

Verbindung aus Rhodeose und 4.4'-Bis-[α -methyl-hydrazino]-diphenylmethan $C_{37}H_{40}O_8N_4=CH_2(C_6H_4\cdot N(CH_3)\cdot N:CH\cdot [CH(OH)]_4\cdot CH_3)_2$. B. Aus Rhodeose und 4.4'-Bis-[α -methyl-hydrazino]-diphenylmethan in Essigsäure (Votoček, B. 50, 41; C. 1919 III, 1047). — Schwach gelbliche Krystalle (aus Pyridin + Alkohol). F: 218° (korr.).

Verbindung aus d-Glucose und 4.4'-Dihydrazino-diphenylmethan $C_{25}H_{36}O_{10}N_4=CH_{3}(C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot N:CH\cdot [CH(OH)]_{4}\cdot CH_{2}\cdot OH)_{2}.$ B. Aus 4.4'-Dihydrazino-diphenylmethan-hydrochlorid und d-Glucose in Wasser bei Gegenwart von Natriumacetat (BORSCHE, KIENITZ, B. 43, 2336). — Dunkelgelbes Krystallpulver (aus Essigsäure). F: 122—123° (Zers.).

Verbindung aus d-Mannose und 4.4'-Bis-[α -metbyl-hydrazino]-diphenylmethan $C_{27}H_{40}O_{10}N_4=CH_{3}\{C_6H_4\cdot N(CH_3)\cdot N\cdot CH\cdot [CH(OH)]_4\cdot CH_2\cdot OH\}_2$. B. Aus d-Mannose und 4.4'-Bis-[α -methyl-hydrazino]-diphenylmethan in Essigsäure oder verd. Alkohol (v. Braun, B. 43, 1502). — Pulver (aus Pyridin + Alkohol). F: 179°. Fast unlöslich in Alkohol.

Verbindung aus d-Mannose und 4.4'-Bis-[α -äthyl-hydrazino]-diphenylmethan $C_{29}H_{44}O_{10}N_4 = CH_2\{C_6H_4\cdot N(C_2H_5)\cdot N:CH\cdot [CH(OH)]_4\cdot CH_2\cdot OH\}_2$. B. Aus den Komponenten (v. Braun, B. 43, 1505). — F: 183°. Fast unlöslich in Alkohol.

Verbindung aus d-Galaktose und 4.4'-Bis-[α -methyl-hydrazino]-diphenylmethan $C_{57}H_{40}O_{10}N_4=CH_{3}\{C_6H_4\cdot N(CH_3)\cdot N:CH\cdot [CH(OH)]_4\cdot CH_2\cdot OH\}_2$. B. Aus d-Galaktose und 4.4'-Bis-[α -methyl-hydrazino]-diphenylmethan in Essigsäure oder verd. Alkohol (v. Braun, B. 43, 1502). — Pulver (aus Pyridin + Alkohol). F: 185°. Fast unlöslich in Alkohol.

4.4'-Bis-[1-äthyl-semicarbazino]-diphenylmethan $C_{10}H_{26}O_2N_6 = CH_2[C_6H_4\cdot N(C_2H_5)\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2]_2$. B. Aus 4.4'-Bis-[α -äthyl-hydrazino]-diphenylmethan und Kaliumcyanat (v. Braun, B. 43, 1504). — Pulver. F: 215°. Schwer löslich in Alkohol und Chloroform.

2. 6.4'-Dihydrazino-3-methyl-diphenylmethan $C_{14}H_{18}N_4=H_2N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_3(CH_2)\cdot NH\cdot NH_2$.

6.4'-Bis-[α -methyl-hydrazino]-3-methyl-diphenylmethan $C_{16}H_{22}N_4=H_2N\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot N(CH_3)\cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von 6.4'-Bis-methylnitrosamino-3-methyl-diphenylmethan mit Zinkstaub und wäßrig-alkoholischer Essigsäure unterhalb 20° (v. Braun, B. 49, 2604). — Krystalle (aus Alkohol). F: 104—105°. — Reagiert nicht merklich mit Ketonen; über Kondensationsprodukte mit verschiedenen Aldehyden und Aldosen vgl. v. Br., B. 49, 2604 Anm. 2.

C. Oxy-hydrazine.

- 1. Hydrazinoderivate der Monooxy-Verbindungen.
- a) Hydrazinoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O$.
- 1. Hydrazinoderivate des Phenols $C_6H_6O=C_6H_5\cdot OH$.

2- Hydrazino-phenol.

- 2-Hydrazino-phenol-methyläther, 2-Hydrazino-anisol, 2-Methoxy-phenylhydrazin $\mathrm{C_7H_{10}ON_2}=\mathrm{CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH_2}$ (S. 592). Darst. Man diazotiert eine Lösung von 25 g o-Anisidin in 330 g konz. Salzsäure + 250 g Wasser mit einer Lösung von 15 g Natriumnitrit in 50 cm³ Wasser, fügt zu der Diazoniumlösung allmählich unter Kühlung eine Lösung von 125 g Zinnehlorür in 250 g konz. Salzsäure, zerlegt das abgeschiedene Hydrochlorid mit Natronlauge und äthert die Lösung aus; Ausbeute 22 g (Charrer, Casale, G. 44 I, 617 Anm.). Nadeln (aus Petroläther). F: 43—44° (Ch., C.). Nitrat. Gelatineartige Masse. F: 108° (Zers.) (Ch., G. 45 I, 528). Sehr leicht löslich in Wasser. 2 $\mathrm{C_7H_{10}ON_2} + 2\mathrm{HCl} + \mathrm{SnCl_4}$. Nadeln. F: 113° (Zers.) (Ch., C.).
- 2-Hydrazino-phenol-äthyläther, 2-Hydrazino-phenetol, 2-Äthoxy-phenylhydrazin $C_8H_{12}ON_2=C_2H_5\cdot O\cdot C_8H_4\cdot NH\cdot NH_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Schütteln einer heißen alkoholischen Suspension von N-[2-äthoxy-phenyl]-hydrazin-N'-sulfonsaurem Natrium (S. 188) mit konz. Salzsäure (Franzen, Schmidt, J. pr. [2] 96, 17). Liefert bei der Reduktion mit Zinnehlorür und verd. Salzsäure o-Phenetidin und Ammoniak (Fra., Sch., J. pr. [2] 96, 7, 21); Geschwindigkeit der Reduktion: Fra., Sch. Gibt beim Kochen mit verd. Salzsäure o-Phenetidin, Phenetol, Äthylchlorid, Ammoniak, Stickstoff und andere

OXY-HYDRAZINE

Produkte (Fr., Sch., J. pr. [2] 96, 4, 19). — C₈H₁₂ON₂ + HCl. Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 159—160°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Wasser. Wird durch Feuchtigkeit verharzt.

2 - Bensalhydrasino - phenetol, Bensaldehyd - [2 - äthoxy - phenylhydrason] $C_{15}H_{16}ON_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Man schüttelt das Acetat des 2-Äthoxyphenylhydrasins mit Bensaldehyd in Wasser (Franzen, Schmidt, J. pr. [2] 96, 17). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 98—99°. Leicht löslich in siedendem Alkohol.

Bensophenon - [2 - methoxy - phenylhydrason] $C_{30}H_{18}ON_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot N$: $C(C_8H_8)_2$. B. Beim Kochen von Benzophenon mit 2-Hydrazino-anisol in Alkohol in Gegenwart von wenig Essigsäure (Busch, Kunder, B. 49, 333). — Prismen (aus Alkohol). F: 101° . Ziemlich leicht löslich in Benzol, Aceton und siedendem Alkohol. — Gibt eine gelbe unbeständige Nitrosoverbindung.

Acenaphthenchinon - mono - [2 - methoxy - phenylhydrazon] $C_{19}H_{14}O_2N_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C C_{10}H_6$. B. Beim Erwärmen von Acenaphthenchinon mit dem Chloro-

stannat des 2-Methoxy-phenylhydrazins in Eisessig (CRUTO, G. 45 II, 333). — Dunkelrote Prismen (aus Eisessig). F: 218°. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit intensiv blauer Farbe.

β-Isobutyryl-2-methoxy-phenylhydraxin $C_{11}H_{16}O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot CH(CH_4)_9$. B. Beim Erhitzen von 2-Methoxy-phenylhydrazin mit Isobuttersäureanhydrid auf 130° (Wahl, M. 38, 532). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 120°. — Liefert beim Erhitzen mit Kalk auf 180° 7-Methoxy-3.3-dimethyl-oxindol.

α.β-Dibensoyl-2-äthoxy-phenylhydrazin $C_{22}H_{20}O_3N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. Beim Kochen von 2-Äthoxy-phenylhydrazin-hydrochlorid mit Benzoylchlorid in Benzol (Franzen, Schmidt, $J.\ pr.\ [2]$ 96, 18). — Krystalle. F: 158°. Leicht löslich in heißem Alkohol.

Brenstraubensäure-[2-äthoxy-phenylhydrason] $C_{11}H_{14}O_3N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CH_2) \cdot CO_2H$. B. Aus 2-Äthoxy-phenylhydrazin-hydrochlorid und Brenztraubensäure in Wasser (Franzen, Schmidt, J. pr. [2] 96, 18). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 138°. Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol.

- [2-Äthoxy-phenylhydrazono]-glutaconsäurediäthylester $C_{17}H_{22}O_5N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CO_3 \cdot C_2H_5) \cdot CH : CH \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Umsetzen von diazotiertem o-Phenetidin mit 1 Mol Glutaconsäurediäthylester in alkoholisch-essigsaurer Lösung unter Kühlung (Henrich, A. 376, 143). Hellgelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 85°. Sehr leicht löslich in Äther und Chloroform, ziemlich leicht in Benzol und Ligroin, leicht in Eisessig. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orange.
- 2-[β -Sulfo-hydrazino]-phenetol, N-[2-Äthoxy-phenyl]-hydrazin-N'-sulfonsäure $C_8H_{11}O_4N_2S=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH\cdot SO_2H$. B. Aus dem Natriumsalz der 1-Äthoxybenzol-diazosulfonsäure-(2) durch Reduktion mit Zinkstaub und verd. Essigsäure (Franzen, Schmidt, J. pr. [2] 96, 16). Na $C_8H_{11}O_4N_2S$. Blättchen (aus Alkohol). F: 205° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol. Wird an der Luft gelb. Beim Behandeln mit wäßriger alkoholischer Salzsäure in der Wärme entsteht 2-Hydrazino-phenetol.

3-Hydrazino-phenol.

- 3-Hydrazino-phenol-äthyläther, 3-Hydrazino-phenetol, 3-Äthoxy-phenylhydrazin $C_8H_{18}ON_2=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH_2$. B. Man diazotiert m-Phenetidin mit Natriumnitrit in Salzsäure, läßt die Diazoniumchlorid-Lösung langsam unter starker Kühlung in eine Lösung von Zinnchlorür in konz. Salzsäure einfließen und behandelt das ausgeschiedene Chlorostannat mit Schwefelwasserstoff (Franzen, Schmidt, J. pr. [2] 96, 23). Gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure m-Phenetidin und Ammoniak (Fr., Sch., J. pr. [2] 96, 7, 24); Geschwindigkeit der Reduktion: Fr., Sch. $C_8H_{12}ON_2+HCl$. Farblos. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Wird in feuchtem Zustand bald rötlich.
- 3 Benzalhydrazino phenetol, Benzaldehyd [3 äthoxy phenylhydrazinol $C_{15}H_{16}ON_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Man schüttelt 3-Äthoxy-phenylhydrazinhydrochlorid mit Benzaldehyd in Natriumacetat-Lösung (Franzen, Schmidt, J. pr. [2] 96, 23)! Fast farblose Nadeln (aus Alkohol). F: 80°. Sehr leicht löslich in siedendem Alkohol. Wird an der Luft rasch rötlich.

4- Hydrazino-phenol.

4-Hydrazino-phenol-methyläther, 4-Hydrazino-anisol, 4-Methoxy-phenylhydrazin $\mathrm{C_7H_{10}ON_2}=\mathrm{CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH_2}$ (S. 597). B. Man diazotiert p-Anisidin mit Natriumnitrit und Salzsäure, läßt die Diazoniumchlorid-Lösung langsam in eine kalte

Lösung von Zinnchlorür in rauchender Salzsäure einfließen und zersetzt das ausgeschiedene Chlorostannat mit Natronlauge (PADOA, SANTI, R. A. L. [5] 20 II, 198; P., G. 44 II, 542). — Tafeln (aus Äther). F: 66° (P., S.; P.). — Ist unbeständig (P., S.; P.). Beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,48) in Äther-Chloroform-Lösung entsteht p-Anisoldizzoniumnitrat (CHARLEER, G. 45 I, 522). — Nitrat. Nadeln. F: 95—96° (Zers.) (CH., G. 45 I, 528). Wird an der Luft rot und schließlich violett.

4-Hydrazino-phenol-äthyläther, 4-Hydrazino-phenetol, 4-Äthoxy-phenylhydrazin $C_8H_{12}ON_2=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH_2$ (S. 597). Reinigung über das Hydrochlorid: Franzen, Schmidt, J. pr. [2] 96, 9. — Gibt bei der Reduktion mit Zinnehlorür und verd. Salzsäure p-Phenetidin und Ammoniak; Geschwindigkeit der Reduktion: F., Sch. Liefert mit Salpetersäure (D: 1,48) in Äther-Chloroform-Lösung p-Phenetoldiazoniumnitrat (Charrier, G. 45 1, 522). Beim Kochen mit verd. Salzsäure erhält man p-Phenetidin, Phenetol, Äthylchlorid, Ammoniak und Stickstoff (F., Sch.). — $C_8H_{12}ON_3+HCl.$ F: 165° (Zers.) (F., Sch.). — Nitrat. Blättchen. F: 107—108° (Zers.) (Ch., G. 45 I, 528). Wird im Licht und an der Luft rosa (Ch.).

4'-Methoxy-4-methyl-hydrazobenzol $C_{14}H_{16}ON_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 4'-Methoxy-4-methyl-azobenzol (Syst. No. 2112) mit Zinkstaub und wäßrig-alkoholischem Ammoniak (Wieland, B. 48, 1108). — Nadeln. F: 95°. Löslich in Eisessig mit gelber Farbe. — Ist sehr lichtempfindlich. Wird an der Luft gelb. Beim Erhitzen mit absol. Alkohol auf 144° erhält man p-Toluidin, p-Anisidin und 4'-Methoxy-4-methyl-azobenzol.

N.N'-Diphenyl-N.N'-bis-[4-methoxy-phenyl]-hydrazin, N.N'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-hydrazobenzol $C_{26}H_{24}O_2N_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N(C_6H_5)\cdot N(C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Bei der Oxydation von 4-Methoxy-diphenylamin mit Kaliumpermanganat in Aceton bei 5° (WIELAND, SÜSSER, A. 392, 173). — Nadeln (aus Benzol). F: 130°. Leicht löslich in Chloroform, ziemlich schwer in kaltem Benzol und Aceton, schwer in Äther, Alkohol, Eisessig und Gasolin. — Zeigt bei der Einw. von Kathodenstrahlen grüne Farbe und blaue Fluorescenz (W., A. 381, 216). Zersetzt sich beim Erwärmen in Benzol-Lösung (W., S.). Gibt beim Erwärmen mit Eisessig 4-Methoxy-diphenylamin und 9.10-Diphenyl-2.6-dimethoxy-9.10-dihydro-phenazin (Syst.No. 3537) (W., S.). Liefert bei der Einw. von Chlorwasserstoff in Benzol-Äther-Aceton 4-Methoxy-diphenylamin, 4'-Chlor-4-methoxy-diphenylamin und 9.10-Bis-[4-chlor-phenyl]-2.6-dimethoxy-9.10-dihydro-phenazin (Syst. No. 3537) (W., S.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelblauer Farbe.

Tetrakis-[4-methoxy-phenyl]-hydrazin $C_{28}H_{38}O_4N_3=(CH_3\cdot O\cdot C_6H_4)_2N\cdot N(C_6H_4\cdot O\cdot CH_9)_2$. B. Bei der Oxydation von 4.4'-Dimethoxy-diphenylamin mit Bleidioxyd in Åther (Wieland, Lecher, B. 45, 2602). — Farblose Prismen (aus Benzol + Gasolin). F: 90,5° (W., L.). Schwer löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Äther, leicht mit gelbgrüner Farbe in Benzol, Chloroform und Aceton, löslich mit roter Farbe in Nitrobenzol (W., L.). Kolorimetrisches Verhalten der Lösung in Benzol: W., Müller, A. 401, 234. — Die hellgrüne Lösung in Benzol wird beim Erwärmen tiefgrün unter Dissoziation in Bis-[4-methoxy-phenyl]-stickstoff; hellt sich beim Abkühlen wieder auf. Zersetzt sich beim Aufbewahren sowie in Lösung, besonders rasch im Licht; bei der Selbstzersetzung in Lösung sowie bei der Einw. von Säuren erhält man 4.4'-Dimethoxy-diphenylamin und 9.10-Bis-[4-methoxy-phenyl]-2.6-dimethoxy-9.10-dihydro-phenazin (Syst. No. 3537) (W., L.). Reagiert in Benzol-Lösung bei gewöhnlicher Temperatur unter Luftausschluß mit Stickoxyd unter Bildung von Bis-[4-methoxy-phenyl]-nitrosamin, mit Triphenylmethyl unter Bildung von α-[Bis-(4-methoxy-phenyl)-amino]-triphenylmethan (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 153) (W., L.).

- 4 Bensalhydrasino anisol, Bensaldehyd [4 methoxy phenylhydrason] $C_{14}H_{14}ON_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5 \cdot B$. Aus 4-Hydrazino-anisol und Benzaldehyd in verd. Essigsäure (Padoa, Santt, R. A. L. [5] 20 II, 198; P., G. 44 II, 543). Gelbliche Nädelchen (aus Alkohol). F: 123°. Wird im Sonnenlicht rosa und hellt sich im Dunkeln sowie beim Erhitzen auf 105—110° wieder auf.
- 4 Bensalhydrazino phenetol, Bensaldehyd [4 äthoxy phenylhydrazon] $C_{1b}H_{16}ON_3 = C_5H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_5H_5$. B. Aus dem Hydrochlorid des 4-Hydrazino-phenetols und Benzaldehyd in Natriumacetat-Lösung (Franzen, Schmidt, J. pr. [2] 96, 9). Rosenrote Nädelchen (aus Alkohol). F: 124—125°. Leicht löslich in siedendem Alkohol.
- p-Toluylaldehyd-[4-methoxy-phenylhydragon] $C_{15}H_{16}ON_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus 4-Hydrazino-anisol und p-Toluylaldehyd in verd. Essigsäure (Padoa, Santi, R. A. L. [5] 20 II, 200; P., G. 44 II, 544). Gelbe Schuppen (aus Alkohol). F: 131°.
- 4-Isopropyl-benzaldehyd-[4-methoxy-phenylhydrason], Cuminol-[4-methoxy-phenylhydrason] $C_{17}H_{20}ON_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 4-Hydrazino-anisol und Cuminol in verd. Essigsäure (Padoa, Santi, R. A. L. [5] **20** II, 199; P.,

OXY-HYDRAZINE

G. 44 II, 544). — Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 99°. — Wird im Sonnenlicht rosa und hellt sich im Dunkeln wieder auf. Zersetzt sich beim Aufbewahren.

Zimtaldehyd-[4-methoxy-phenylhydrason] $C_{16}H_{16}ON_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH : CH \cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Hydrazino-anisol und Zimtaldehyd in verd. Essigsäure (Padoa, Santi, R. A. L. [5] 20 II, 199; P., G. 44 II, 543). — Golbe Nadeln (aus Alkohol). F: 126,5°. — Wird im Sonnenlicht braun und hellt sich im Dunkeln sowie beim Erhitzen auf ca. 70° wieder auf. Zersetzt sich beim Aufbewahren.

Saurer Schwefligsäureester des 2.2 - Dioxy - 1 - [4 - oxy - phenylhydrazono]-1.2 - dihydro - naphthalins $C_{16}H_{14}O_5N_5S$, s. Formel I. B. Das Natriumsalz entsteht beim Behandeln von Phenol - $\langle 4$ azo 1 \rangle - naphthol - $\langle 2\rangle$ oder Phenol - $\langle 4\rangle$ azo 1 \rangle - naphthylamin - $\langle 2\rangle$ mit wäßrig-alkoholischer NaHSO₃- Lösung (Woboshzow, \mathcal{H} . 47, 1725; C. 1916 II, 260; A. ch. [9] 7, 99). — Na $C_{16}H_{12}O_5N_5S$. Orangerote Kryställehen. Liefert beim Kochen mit Natriumacetat-Lösung Phenol - $\langle 4\rangle$ azo 1 \rangle - naphthol - $\langle 2\rangle$.

Saurer Schwefligsäureester des 4.4 - Dioxy - 1 - [4 - oxy - phenylhydrazono]-1.4-dihydro-naphthalins $C_{16}H_{14}O_{5}N_{2}S$, s. Formel II. B. Das Natriumsalz entsteht beim Behandeln von Phenol - $\langle 4$ azo 4 \rangle -naphthol- $\langle 1 \rangle$ oder Phenol- $\langle 4$ azo 4 \rangle -naphthylamin- $\langle 1 \rangle$ mit wäßrig-alkoholischer NaHSO₈-Lösung (Woroshzow, \mathcal{H} . 47, 1723; C. 1916 II, 260; A. ch. [9] 7, 97). — Na $C_{16}H_{13}O_{5}N_{2}S$. Gelbe Krystalle. Liefert beim Erhitzen mit Natrium-acetat-Lösung Phenol- $\langle 4$ azo 4 \rangle -naphthol- $\langle 1 \rangle$.

Acenaphthenchinon-mono-[4-methoxy-phenylhydrason] $C_{19}H_{16}O_{2}N_{2} = CH_{3} \cdot O \cdot C_{6}H_{4} \cdot NH \cdot N : C$ $C_{10}H_{6}. \text{ Granatrote N\"{a}delchen (aus Eisessig). } F: 157^{\circ} \text{ (Cruto, } G.45\text{ II,}$

334). Ziemlich schwer löslich in Alkohol, Äther und Ligroin. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelbbrauner Farbe und blauer Fluorescenz.

Acenaphthenchinon-mono-[4-äthoxy-phenylhydrazon] $C_{50}H_{16}O_2N_3 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C_{10}H_6$. Rote Nädelchen. F: 151° (Cruto, G. 45 II, 334). Sehr leicht

löslich in Eisessig, schwer in Alkohol und Äther. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe und blauer Fluorescenz.

Salicylaldehyd-[4-methoxy-phenylhydrason] $C_{14}H_{14}O_{9}N_{9}=CH_{9}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot N:$ $CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot OH.$ B. Aus 4-Hydrazino-anisol und Salicylaldehyd in essigsaurer Lösung (Padoa, Santi, R. A. L. [5] 20 II, 200; P., G. 44 II, 545). — Gelbgrüne Nadeln (aus Alkohol). F: 132°.

Anisaldehyd-[4-methoxy-phenylhydrazon] $C_{15}H_{16}O_2N_3=CH_2\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 4-Hydrazino-anisol und Anisaldehyd in verd. Essigsäure (Padoa, Santi, R. A. L. [5] 20 II, 199; P., G. 44 II, 543). — Gelbe Schuppen (aus Alkohol). F: 126°. — Zersetzt sich beim Aufbewahren.

Vanillin - [4 - methoxy - phenylhydrason] $C_{15}H_{16}O_3N_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_2$. B. Aus 4-Hydrazino-anisol und Vanillin in verd. Essigsäure (Padoa, Santi, R. A. L. [5] **20** II, 200; P., G. **44** II, 544). — Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 125° bis 126°. — Wird im Sonnenlicht rosa und hellt sich beim Erhitzen auf 90—100° wieder auf. Zersetzt sich beim Aufbewahren.

β-Isobutyryl-4-methoxy-phenylhydrazin $C_{11}H_{16}O_2N_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH(CH_3)_3$. B. Beim Erhitzen von 4-Methoxy-phenylhydrazin mit Isobuttersäure oder besser mit Isobuttersäureanhydrid auf 130° (Wahl, M. 38, 526). — Krystalle (aus Ligroin oder verd. Alkohol). F: 142°. — Liefert beim Erhitzen mit Kalk auf 180° 5-Methoxy-3.3-dimethyloxindol.

α.β-Dibenzoyl-4-äthoxy-phenylhydrazin $C_{23}H_{30}O_2N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5 \cdot B$. Beim Kochen von 4-Äthoxy-phenylhydrazin-hydrochlorid mit Benzoyl-chlorid in Benzol (Franzen, Schmidt, J. pr. [2] 96, 10). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 146°. Leicht löslich in siedendem Alkohol.

Brenztraubensäure-[4-äthoxy-phenylhydrazon] $C_{11}H_{14}O_3N_2=C_3H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CO_2H.$ B. Aus 4-Äthoxy-phenylhydrazin-hydrochlorid und Brenztraubensäure in Wasser (Franzen, Schmidt, J. pr. [2] 96, 10). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 118°. Sehr leicht löslich in Alkohol.

4.4'-Bis-methylmercapto-hydrazobenzol $C_{14}H_{16}N_3S_2=CH_3\cdot S\cdot C_8H_4\cdot NH\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot S\cdot CH_3$. B. Bei der Reduktion von Methyl-[4-nitro-phenyl]-sulfid oder 4.4'-Bis-methylmercapto-azobenzol mit Zinkstaub in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Brand, Wirsing, B. 45, 1765). — Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 104°. Sehr leicht löslich in Benzol, schwer in Petroläther. — Wird in alkoh. Lösung durch Luft zu 4.4'-Bis-methylmercapto-azobenzol oxydiert. Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure Methyl-[4-amino-phenyl]-sulfid.

4.4'-Bis-äthylmercapto-hydrazobenzol $C_{16}H_{20}N_2S_2=C_2H_5\cdot S\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot S\cdot C_2H_5$. B. Bei der Reduktion von Äthyl-[4-nitro-phenyl]-sulfid mit Zinkstaub und wäßrigalkoholischer Natronlauge (Brand, Wirsing, B. 46, 824). — Fast farblose Krystalle (aus Benzol und Petroläther). F: 76°. Leicht löslich in Alkoholisch-aklalischer Lösung durch Luft zu 4.4'-Bis-äthylmercapto-azobenzol oxydiert. Liefert beim Erhitzen mit konz. Salzsäure Äthyl-[4-amino-phenyl]-sulfid.

2. Hydrazinoderivate der Monooxy-Verbindungen C_7H_8O .

1. Hydrazinoderivate des 2-Oxy-toluols $C_7H_8O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

2-Methoxy-benzylhydrazin $C_8H_{12}ON_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot NH_2$. B. Beim Erhitzen von 2-Methoxy-benzaldehyd-[2-methoxy-benzylhydrazon] mit verd. Salzsäure (Curtus, J. pr. [2] 85, 417). — Flüssigkeit. Kp₁₄: 145—149°. — $C_8H_{12}ON_2 + HCl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 123—124°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, unlöslich in Äther.

N.N'-Bis-[2-oxy-benzyl]-hydrazin $C_{14}H_{16}O_2N_2=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot NH\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot OH$. B. Beim Kochen von 2.2'-Dioxy-benzaldazin mit Natriumamalgam und Alkohol (Curtus, J. pr. [2] 85, 394). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 117°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer in Äther, unlöslich in Wasser und Ligroin. — $C_{14}H_{16}O_2N_2+2HCl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 143°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.

N.N'-Bis-[2-methoxy-benzyl]-hydraxin $C_{16}H_{20}O_2N_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot NH\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 20 g 2.2′-Dimethoxy-benzaldazin mit 440 g 2½/20/gigem Natriumamalgam in Alkohol (Curtius, J. pr. [2] 85, 414). — Das Hydrochlorid gibt mit salpetriger Säure N-Nitroso-N'-[2-methoxy-benzal]-N-[2-methoxy-benzyl]-hydrazin, mit Benzoylchlorid und Kalilauge oder Benzoesäureanhydrid in Alkohol + Äther 2-Methoxy-benzaldehyd-[benzoyl-(2-methoxy-benzyl)-hydrazon]. — $C_{16}H_{20}O_2N_2$ + HCl. Nadeln (aus Alkohol). F: 154°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol in der Wärme, sehr schwer in Ligroin und Benzol, unlöslich in Äther.

- 2-Methoxy-benzaldehyd-[2-oxy-benzylhydrazon] $C_{15}H_{16}O_2N_2=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. In geringer Menge neben 2-Methoxy-benzaldehyd-[2-methoxy-benzylhydrazon] beim Kochen von 20 g 2.2'-Dimethoxy-benzaldazin mit 210 g $2^{1}/_{2}^{0}/_{0}$ igem Natriumamalgam in 300 cm² Alkohol + 75 cm² Wasser (Curtus, J. pr. [2] 85, 421). Krystallpulver. F: 153—157°. Unlöslich in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln. Gibt mit salpetriger Säure eine unlösliche Nitrosoverbindung vom Schmelzpunkt 148° (Zers.).
- 2-Methoxy-bensaldehyd-[2-methoxy-benzylhydrazon] $C_{16}H_{18}O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 40 g 2.2'-Dimethoxy-benzaldazin mit 420 g $2^1/_2^0/_6$ igem Natriumamalgam in 400 cm³ Alkohol (Curtus, J. pr. [2] 85, 412). Nadeln (aus Alkohol). F: 76°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Ligroin, etwas schwerer in Äther, unlöslich in Wasser. Verschmiert beim Aufbewahren.
- 2-Methoxy-benzaldehyd-[acetyl-(2-methoxy-benzyl)-hydrazon] $C_{18}H_{20}O_3N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot CH_2) \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus der vorangehenden Verbindung und Acetanhydrid in warmem Alkohol (Curtius, J. pr. [2] 85, 413). Prismen (aus Alkohol). F: 101°. Leicht löslich in Alkohol, Ligroin und Benzol, schwerer in Äther, unlöslich in Wasser.

N.N'-Diacetyl-N.N'-bis-[2-oxy-benzyl]-hydrazin $C_{18}H_{20}O_4N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus N.N'-Bis-[2-oxy-benzyl]-hydrazin und 2 Mol Acetanhydrid auf dem Wasserbad (Cuertus, J. pr. [2] 85, 396). — Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 178—179°. Löslich in Natronlauge.

N.N'-Diacetyl-N.N'-bis-[2-methoxy-benzyl]-hydrazin $C_{20}H_{24}O_4N_2=[CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N(CO\cdot CH_6)-]_9$. B. Aus N.N'-Bis-[2-methoxy-benzyl]-hydrazin und Acetanhydrid in Äther (Curtius, J. pr. [2] 85, 415). — Krystallkörner (aus Alkohol). F: 133—134°. Leicht löslich in Alkohol, Ligroin und Benzol, schwer in Äther, unlöslich in Wasser.

N.N'-Diacetyl-N.N'-bis-[2-acetoxy-benzyl]-hydrazin $C_{23}H_{24}O_6N_2=[CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N(CO\cdot CH_3)-]_2$. B. Aus N.N'-Bis-[2-oxy-benzyl]-hydrazin und 4 Mol Acetanhydrid auf dem Wasserbad (Curtius, J. pr. [2] 85, 396). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 107°. Unlöslich in Natronlauge.

- 2-Methoxy-bensaldehyd-[bensoyl-(2-methoxy-bensyl)-hydrason] $C_{22}H_{22}O_3N_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 2-Methoxy-benzyldehyd-[2-methoxy-benzyllydrazon] und Benzoylchlorid in heißem Alkohol (Currus, J. pr. [2] 85, 414). Aus N.N'-Bis-[2-methoxy-benzyl]-hydrazin durch Erwärmen mit Benzoylchlorid in Kalilauge oder mit Benzoesäureanhydrid in Alkohol-Ather (C., J. pr. [2] 85, 416). Prismen (aus Alkohol). F: 170°. Schwer löslich in Alkohol und Ligroin, fast unlöslich in Ather.
- 2-[2-Methoxy-bensyl]-semicarbarid $C_9H_{12}O_3N_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NH_2) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus 2-Methoxy-benzylhydrazin-hydrochlorid und Kaliumeyanat in wäßr. Lösung (Curtus, J. pr. [2] 85, 419). Krystalle (aus Alkohol). F: 214—215°.
- 1-[2-Oxy-bensyl]-semicarbasid $C_8H_{11}O_2N_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Bei der Reduktion von Salicylaldehyd-semicarbazon mit Natriumamalgam in $70^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol bei 60° (Rupe, Oestreicher, B. 45, 36). Prismen (aus Wasser oder Alkohol). F: 128°. Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser, schwer in Äther, Benzol und Benzin. Löslich in Säuren in der Wärme und in Alkalien.
- 1-[2-Oxy-benzyl]-1-formyl-semicarbazid $C_2H_{11}O_3N_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(CHO) \cdot NH \cdot CO \cdot NH_4$. B. Beim Erwärmen der vorangehenden Verbindung in alkoh. Lösung mit Ameisensäure (D: 1,22) auf dem Wasserbad (Rupe, Oesteener, B. 45, 37). Prismen (aus Alkohol). F: 183—184°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Pyridin. Leicht löslich in Natronlauge. Gibt beim Kochen mit verd. Natronlauge 1-[2-Oxy-benzyl]-3-oxy-1.2.4-triazol.
- 1-[2-Oxy-benzyl]-1-acetyl-semicarbasid $C_{10}H_{13}O_3N_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus 1-[2-Oxy-benzyl]-semicarbazid und Essigsäureanhydrid in der Wärme (Rupe, Oestreicher, B. 45, 37). Nadeln. F: 204°. Unlöslich in Äther, Benzol, Benzin und Aceton. Leicht löslich in verd. Natronlauge. Gibt beim Kochen mit verd. Natronlauge 1-[2-Oxy-benzyl]-3-oxy-5-methyl-1.2.4-triazol.

Brenstraubensäure-[2-methoxy-bensylhydrason] $C_{11}H_{14}O_3N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_0H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Aus 2-Methoxy-bensylhydrazin-hydrochlorid und Brenstraubensäure in wäßr. Lösung (Curtius, J. pr. [2] 85, 418). — Prismen (aus Alkohol). F: 107,5°.

- N-Nitroso-N-[2-methoxy-benzyl]-hydrazin $C_8H_{11}O_2N_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N(NO)\cdot NH_2$. B. Beim Behandeln von 2-Methoxy-benzylhydrazin-hydrochlorid mit Natriumnitrit und Essigsäure bei 0^o (Curtius, J. pr. [2] 85, 419). Nädelchen (aus Wasser). F: 65°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser und Ligroin.
- N-Nitroso-N'-salicylal-N-[2-oxy-benzyl]-hydrazin, Salicylaldehyd-[nitroso-(2-oxy-benzyl)-hydrazon] $C_{14}H_{13}O_3N_3=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N(NO)\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot OH.$ B. Beim Kochen von N.N'-Dinitroso-N.N'-bis-[2-oxy-benzyl]-hydrazin mit Alkohol (Curtius, J.pr. [2] 85, 397). Bronzegelbe Nadeln. F: 145°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in heißem Alkohol. Einw. von Salzsäure: C.
- N-Nitroso-N'-[2-methoxy-benzal]-N-[2-methoxy-benzyl]-hydrazin, 2-Methoxy-benzaldehyd-[nitroso-(2-methoxy-benzyl)-hydrazon] $C_{16}H_{17}O_3N_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N(NO)\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von salzsaurem N.N'-Bis-[2-methoxy-benzyl]-hydrazin mit Natriumnitrit und verd. Essigsäure (Currius, J. pr. [2] 85, 416). Bei Einw. von Natriumnitrit und verd. Salzsäure auf eine alkoh. Lösung von 2-Methoxy-benzaldehyd-[2-methoxy-benzyl]-hydrazon] (C., J. pr. [2] 85, 414). Durch Kondensation von N-Nitroso-N-[2-methoxy-benzyl]-hydrazin mit 2-Methoxy-benzaldehyd (C., J. pr. [2] 85, 419). Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 91°. Leicht löslich in Alkohol, Ligroin, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser.
- N.N'-Dinitroso-N.N'-bis-[2-oxy-bensyl]-hydrazin $C_{14}H_{14}O_4N_4 = HO \cdot C_0H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot N(NO) \cdot CH_2 \cdot C_0H_4 \cdot OH$. B. Beim Behandeln von N.N'-Bis-[2-oxy-benzyl]-hydrazin mit Natriumnitrit in verd. Essigsäure (Curtus, J. pr. [2] 85, 397). Gelbbraune Krystalle. F: 90° (Zers.). Gibt beim Kochen mit Alkohol N-Nitroso-N'-salicylal-N-[2-oxy-benzyl]-hydrazin.

2. Hydrazinoderivate des 3-Oxy-toluols C,H,O = CH, C,H,OH.

- 8-Methoxy-benzylhydraxin $C_8H_{12}ON_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_8H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot NH_2$. B. Beim Erhitzen von 3-Methoxy-benzaldehyd-[3-methoxy-benzylhydrazon] mit verd. Salzsäure (Curtus, J. pr. [2] 85, 428, 430). Öl. Kp₁₉: 158—160°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol. Spaltet leicht Stickstoff ab. $C_8H_{12}ON_2 + HCl$. Nädelchen oder Tafeln (aus Alkohol). F: 123°. Sehr leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol. Wird an der Luft gelb.
- N.N'-Bis-[3-oxy-bensyl]-hydrazin $C_{14}H_{16}O_2N_1 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Erwärmen von 30 g 3.3'-Dioxy-benzaldazin mit 400 g $4^0/_0$ igem Natriumamalgam in verd. Alkohol auf 60—70° (Curtius, J. pr. [2] 85, 399). Hellgelbe Nädelchen

(aus Alkohol). F: 183°. Unlöslich in Wasser, Äther, Ligroin, Benzol und Chloroform, löslich in heißem Alkohol, fast unlöslich in kaltem Alkohol. — Gibt beim Kochen mit Quecksilberoxyd in Alkohol 3-Oxy-benzaldehyd. — C₁₄H₁₆O₂N₂ + 2 HCl. Krystalle. F: 154°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol.

N.N´-Bis-[3-methoxy-benzyl]-hydrazin $C_{16}H_{30}O_2N_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot NH\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 10 g 3.3´-Dimethoxy-benzaldazin mit 280 g $2^0/_0$ igem Natriumamalgam in Alkohol (Curtius, J. pr. [2] 85, 425). — Gelbliches Öl. — Das Hydrochlorid liefert beim Behandeln mit 2 Mol Natriumnitrit und verd. Salzsäure eine äußerst unbeständige Verbindung, die unter Abspaltung von Stickoxyden in N-Nitroso-N´-[3-methoxy-benzal]-N-[3-methoxy-benzyl]-hydrazin übergeht, und eine in Nadeln krystallisierende Verbindung von Schmelzpunkt 164°, die beim Auflösen in heißer Salzsäure 3-Methoxy-benzaldehyd abspaltet. — $C_{16}H_{20}O_2N_2+HCl$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 115°. Löslich in Alkohol, Chloroform und heißem Benzol, schwer löslich in Wasser. Wird durch heißes Wasser zersetzt.

3-Methoxy-benzaldehyd-[3-methoxy-benzylhydrazon] $C_{16}H_{18}O_2N_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3\cdot B.$ Beim Kochen von 20 g 3.3'-Dimethoxy-benzaldazin mit 250 g $2^o/_0$ igem Natriumamalgam in Alkohol (Curtius, $J.\ pr.\ [2]$ 85, 428). Bei der Kondensation von salzsaurem 3-Methoxy-benzylhydrazin mit 3-Methoxy-benzaldehyd (C.).—Wurde nicht rein dargostellt. Braungelbes Öl. — Gibt in Alkohol-Ather-Lösung mit konz. Natriumnitrit-Lösung N-Nitroso-N'-[3-methoxy-benzal]-N-[3-methoxy-benzyl]-hydrazin.

N.N'-Diacetyl-N.N'-bis-[3-oxy-benzyl]-hydrazin $C_{18}H_{20}O_4N_2=HO\cdot C_8H_4\cdot CH_2\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot C_8H_4\cdot OH$. B. Beim Erwärmen von N.N'-Bis-[3-oxy-benzyl]-hydrazin mit 2 Mol Essigsäureanhydrid (Curtius, J. pr. [2] 85, 401). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 209°. Löslich in Natronlauge.

N.N´-Diacetyl-N.N´-bis-[3-acetoxy-benzyl]-hydrazin $C_{22}H_{24}O_6N_2=[CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N(CO\cdot CH_3)-]_2$. B. Aus N.N´-Bis-[3-oxy-benzyl]-hydrazin und überschüssigem Acetanhydrid auf dem Wasserbad (Curtus, J. pr. [2] 85, 401). — Krystalle (aus Alkohol). F: 132°. Leicht löslich in Alkohol. Unlöslich in Natronlauge.

N.N'-Dibenzoyl-N-[3-methoxy-benzyl]-hydrazin $C_{22}H_{20}O_3N_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Beim Schütteln von 3-Methoxy-benzylhydrazin-hydrochlorid mit Benzoylchlorid und Natronlauge (Curtius, J. pr. [2] 85, 431). — Nadeln (aus Alkohol). F: 128°. Leicht löslich in Äther und heißem Alkohol, schwer in Wasser.

Brenztraubensäure-[3-methoxy-benzylhydrazon] $C_{11}H_{14}O_3N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Aus salzsaurem 3-Methoxy-benzylhydrazin und Brenztraubensäure in wäßr. Lösung (Curtius, J. pr. [2] 85, 431). — Nadeln oder Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 99°. Leicht löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.

N-Nitroso-N-[3-methoxy-benzyl]-hydrazin $C_8H_{11}O_2N_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N(NO)\cdot NH_2$. B. Beim Behandeln von salzsaurem 3-Methoxy-benzylhydrazin mit Natriumnitrit in verd. Essigsäure (Curtius, J. pr. [2] 85, 432). — Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). F: 45° bis 47°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin und Wasser.

N-Nitroso-N'-[3-oxy-benzal]-N-[3-oxy-benzyl]-hydrazin, 3-Oxy-benzaldehyd-[nitroso-(3-oxy-benzyl)-hydrazon] $C_{14}H_{13}O_3N_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Man behandelt N.N'-Bis-[3-oxy-benzyl]-hydrazin mit Natriumnitrit in verd. Essigsäure bei 0^0 und erwärmt das entstandenc Dinitrosohydrazin mit wenig Alkohol (Curtius, J. pr. [2] 85, 402). — Nadeln (aus Wasser). F: 112—114° (Zers.).

N-Nitroso-N'-[3-methoxy-benzal]-N-[3-methoxy-benzyl]-hydrazin, 3-Methoxy-benzaldehyd-[nitroso-(3-methoxy-benzyl)-hydrazon] $C_{16}H_{17}O_3N_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Behandeln von salzsaurem N.N'-Bis-[3-methoxy-benzyl]-hydrazin mit 2 Mol Natriumnitrit und verd. Salzsaure (Curtius, J. pr. [2] 85, 426). Bei der Kondensation von N-Nitroso-N-[3-methoxy-benzyl]-hydrazin mit 3-Methoxy-benz-aldehyd in Alkohol + wenig verd. Schwefelsäure (C. J. pr. [2] 85, 432). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Ligroin). F: 80° (Zers.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Ligroin in der Kälte, leicht in Äther und Benzol.

3. Hydrazinoderivate des 4-Oxy-toluols $C_7H_8O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

5-Nitro-3-hydrazino-4-oxy-toluol, 5-Nitro-6-oxy-3-methylphenylhydrazin C,H₂O₃N₃, s. nebenstehende Formel. B. Man diazotiert 5-Nitro-3-amino-4-oxy-toluol (Hptw. Bd. XIII, S. 605) und reduziert das entstandene Diazoniumsalz mit Natriumsulfit und Salzsäure (Leonhardt & Co., D. R. P. 258017; C. 1913 I, 1375; Frdl. 11. 399). — Überführung in nachehromierbare Wollfarbstoffe: L. & Co.

4-Methoxy-benzylhydrazin, Anisylhydrazin $C_8H_{19}ON_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_9 \cdot NH \cdot NH_2$. B. Beim Erwärmen von Anisaldehyd-[4-methoxy-benzylhydrazon] mit Salzsäure (Curtius, J. pr. [2] 85, 442). — Sehr zersetzliches Öl; spaltet beim Destillieren unter vermindertem Druck Stickstoff ab. — $C_8H_{19}ON_2 + HCl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 195—1960 (C., J. pr. [2] 85, 444). Leicht löslich in Wasser.

N.N'-Bis-[4-methoxy-benzyl]-hydrazin, N.N'-Dianisyl-hydrazin $C_{16}H_{20}O_2N_1=CH_3\cdot 0\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot NH\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot 0\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 20,1 g Anisaldazin mit 450 g 2,3% bigem Natriumamalgam in Alkohol (Curtus, J. pr. [2] 85, 448). — Blättchen (aus Alkohol). F: gegen 71°. Schwer löslich in heißem Wasser, löst sich in ca. 25 Tln. warmem Ather. — Gibt mit N₂O₃ in Ather das salpetrigsaure Salz und N-Nitroso-N'-anisal-N-[4-methoxy-benzyl]-hydrazin. — $C_{16}H_{20}O_2N_2+HCl$. Blätter (aus Wasser). F: 236—237° (Zers.). Löslich in ca. 33 Tln. siedendem Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Ather. — $C_{16}H_{20}O_2N_2+HNO_2$. Nadeln (aus Alkohol). F: 92° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol.

Anisaldehyd-[4-methoxy-benzylhydrazon] $C_{16}H_{18}O_2N_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot NH\cdot N\cdot CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von 20,1 g Anisaldazin mit 225 g 2,3% gem Natriumamalgam in Alkohol (Curtus, J. pr. [2] 85, 438). — Blättchen (aus Alkohol). F: ca. 139%. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwerer in Äther, schwer in Ligroin, löslich in ca. 35 Tln. siedendem absolutem Alkohol. — Pikrat $C_{16}H_{18}O_2N_2+C_6H_5O_7N_3$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: gegen 90% (C., J. pr. [2] 85, 441). Zersetzt sich zwischen 130—140% und verkohlt bei 180%.

Anisaldehyd-[acetyl-(4-methoxy-benzyl)-hydrazon] $C_{18}H_{20}O_3N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot CH_3) \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen der vorangehenden Verbindung mit Acetanhydrid (Curtius, J. pr. [2] 85, 440). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 87°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Äther.

N.N'-Diacetyl-N.N'-bis-[4-methoxy-benzyl]-hydrazin $C_{20}H_{24}O_4N_2=[CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N(CO\cdot CH_3)-]_2$. B. Beim Erwärmen von N.N'-Bis-[4-methoxy-benzyl]-hydrazin mit Acetanhydrid auf dem Wasserbad (Curtus, J. pr. [2] 85, 452). — Täfelchen (aus verd. Alkohol). F: 113°. Leicht löslich in Äther und Alkohol, ziemlich schwer in Ligroin, unlöslich in Wasser.

Anisaldehyd-[benzoyl-(4-methoxy-benzyl)-hydrazon] $C_{23}H_{22}O_3N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von Anisaldehyd-[4-methoxy-benzylhydrazon] mit Benzoylchlorid auf dem Wasserbad (Curtus, J. pr. [2] 85, 441). — Nädelchen (aus Alkohol). F:111—112°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Äther.

N.N'-Dibenzoyl-N-[4-methoxy-benzyl]-hydrazin $C_{22}H_{20}O_3N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(CO \cdot C_6H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Schütteln von salzsaurem 4-Methoxy-benzylhydrazin mit Benzoylchlorid und Natronlauge (Curtius, J. pr. [2] 85, 445). — Prismen (aus Alkohol). F. 1499.

Brenztraubensäure-[4-methoxy-benzylhydrazon] $C_{11}H_{14}O_3N_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Aus 4-Methoxy-benzylhydrazin-hydrochlorid und Brenztraubensäure in wäßr. Lösung (Curtius, J. pr. [2] 85, 444). – Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 123–124°.

N-Nitroso-N-[4-methoxy-benzyl]-hydrazin $C_8H_{11}O_8N_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot N(NO)\cdot NH_2$. B. Beim Behandeln von salzsaurem 4-Methoxy-benzylhydrazin mit Natriumnitrit und verd. Essigsäure bei 0° (Curtius, J. pr. [2] 85, 445). — Tafeln (aus Alkohol). F: 91°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Aceton, schwerer in kaltem Alkohol und Äther, schwer in Wasser. — Die wäßr. Lösung gibt mit Eisenchlorid eine tiefviolette Färbung.

N-Nitroso-N'-anisal-N-[4-methoxy-benzyl]-hydrazin, Anisaldehyd-[nitroso-(4-methoxy-benzyl)-hydrazon] $C_{16}H_{17}O_3N_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(NO) \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von N.N'-Bis-[4-methoxy-benzyl]-hydrazin-nitrit in äther. Suspension mit N_2O_3 (Currus, J. pr. [2] 85, 451). Bei Einw. von Natriumnitrit und verd. Salzsäure oder von N_2O_3 in äther. Lösung auf Anisaldehyd-[4-methoxy-benzyl]-hydrazon] (C., J. pr. [2] 85, 439). Durch Kondensation von N-Nitroso-N-[4-methoxy-benzyl]-hydrazin mit Anisaldehyd in verd. Alkohol bei Gegenwart von Schwefelsäure (C., J. pr. [2] 85, 446). — Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 106° (Zers.).

3. Hydrazinoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_8H_{10}O$.

1. Hydrazinoderivate des 4-Oxy-1-äthyl-benzols $C_8H_{10}O = C_2H_5 \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

3-Phenylhydrazino-4-benzoyloxy-1-äthyl-benzol, 6-Benzoyl0.00 \(C_6H_5 \)

Oxy-3-äthyl-hydrazino-2-C \(H \) O \(N \) a polonytehende Formel \(R \)

oxy-3-äthyl-hydrazobenzol $C_{21}H_{20}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei vorsichtiger Reduktion von 6-Benzoyloxy-3-äthyl-azobenzol mit Zinkstaub in Alkohol + Essigsäure (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1301). — Nädelchen (aus Alkohol). F: 154—156°. Ziemlich schwer löslich in kaltem

·NH·NH·C₆H₅ ·C₂H₅ Alkohol und Ligroin, leicht in Benzol und Eisessig. Unlöslich in Alkali. — Liefert bei weiterer Reduktion mit Zinkstaub in Alkohol + Essigsäure auf dem Wasserbad Benzanilid, Anilin und 3-Benzamino-4-oxy-1-äthyl-benzol.

- 3-[β -Acetyl- β -phenyl-hydrazino]-4-oxy-1-äthyl-benzol $C_{16}H_{18}O_2N_2=C_2H_5$ · $C_6H_3(OH)\cdot NH\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot C_8H_5$. B. Aus 6-Oxy-3-äthyl-azobenzol durch Kochen mit Acetanhydrid und nachfolgende Reduktion mit Natriumamalgam in Alkohol + Essigsäure (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1301). Nädelchen (aus verd. Methanol). F: 105—107°. Leicht löslich in verd. Natronlauge. Wird durch Luft rasch oxydiert. Gibt beim Kochen mit Zinkstaub und Salmiaklösung Acetanilid.
- 3-[β -Acetyl- β -(4-äthyl-phenyl)-hydrazino]-4-oxy-1-äthyl-benzol $C_{18}H_{22}O_2N_3=C_2H_5\cdot C_8H_8(OH)\cdot NH\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot C_6H_4\cdot C_2H_5$. B. Aus 6-Oxy-3.4'-diāthyl-azobenzol durch Acetylierung und nachfolgende Reduktion mit Natriumamalgam in Alkohol + Essigsäure (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1302). Nadeln (aus verd. Methanol). F: 94—96°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in verd. Alkalien.
- 2. Hydrazinoderivat des 3 Oxy 1.2 dimethyl benzols $C_8H_{10}O = (CH_3)_3C_8H_3 \cdot OH$.
- 4 Benzoyloxy 2.3 dimethyl hydrazobenzol

 C₂₁H₂₀O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion
 von 4-Benzoyloxy-2.3-dimethyl-azobenzol mit Zinkstaub in

 Eisessig + Essigester (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1294). Nadeln (aus Alkohol). F: 151°
 bis 153°. Leicht löslich in heißem Eisessig und Alkohol, schwer in Ligroin und Petroläther.
- 3. Hydrazinoderivat des 5 Oxy 1.3 dimethyl benzols $C_{\xi}H_{10}O=(CH_3)_2C_{\xi}H_3\cdot OH.$
- 4 Benzoyloxy 2.6 dimethyl hydrazobenzol

 C₂₁H₂₀O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion
 von 4-Benzoyloxy-2.6-dimethyl-azobenzol mit Zinkstaub in
 Alkohol + Eisessig (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1292).

 Mikroskopische Nadeln (aus verd. Methanol). F: 126—128°.

 Schwer löslich in kaltem Alkohol und Petroläther, leicht in anderen Lösungsmitteln.
- 4. Hydrazinoderivat des 2 Oxy 1.4 dimethyl benzols $C_8H_{10}O=(CH_3)_2C_8H_3\cdot OH$.
- 4 Benzoyloxy 2.5 dimethyl hydrazobenzol

 C₃₁H₂₀O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion
 von 4-Benzoyloxy-2.5-dimethyl-azobenzol mit Zinkstaub in
 C₆H₅·CO·O·NH·NH·
 Alkohol + Eisessig (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1290).

 Krystalle (aus Alkohol). F: 122—123°. Leicht löslich in kaltem
 Eisessig, Benzol und heißem Alkohol, schwer in Benzin und Petroläther. Unlöslich in Alkalien.
- b) Hydrazinoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-8}O$.

 $\label{eq:hydrazinoderivate} \begin{array}{l} \mbox{Hydrazinoderivate des 1-0xy-hydrindens} & \mbox{C}_{\text{o}}\mbox{H}_{10}\mbox{O} = \frac{\mbox{CH}_{\text{a}}\mbox{-CH}_{\text{o}}}{\mbox{C}_{\text{o}}\mbox{H}_{4}\cdot\mbox{CH}\cdot\mbox{OH}} \,. \\ \mbox{2-Hydrazino-1-oxy-hydrinden} & \mbox{C}_{\text{o}}\mbox{H}_{12}\mbox{ON}_{\text{g}} = \mbox{H}_{\text{a}}\mbox{N}\cdot\mbox{NH}\cdot\mbox{C}_{\text{o}}\mbox{H}_{8}\cdot\mbox{OH}. \end{array}$

- a) d-2-Hydrazino-1-oxy-hydrinden $C_9H_{12}ON_2= \overset{C}{C_6H_4} \cdot \overset{C}{CH} \cdot OH$ Behandeln der inakt. Form mit 1 Mol d-Weinsäure in Alkohol erhält man ein Gemisch der d-weinsauren Salze der rechtsdrehenden und der linksdrehenden Form; das Salz der rechtsdrehenden Form ist in verd. Alkohol etwas leichter löslich als das der linksdrehenden (Peacock, Soc. 103, 675). Salz der d-Weinsäure $C_9H_{12}ON_2 + C_4H_6O_6$. Nicht rein erhalten. F: 168—169°. [α]**: +27,2° (in Wasser; o = 1).
- b) l-2-Hydrazino-1-oxy-hydrinden $C_9H_{19}ON_2= \begin{array}{c} CH_2-CH\cdot NH\cdot NH_2\\ C_8H_4\cdot CH\cdot OH \end{array}$. B. s. o. be i der d-Form. Salz der Oxalsäure $C_9H_{12}ON_2+C_2H_2O_4$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 178° (Peacock, Soc. 103, 676). $[\alpha]_0^{\infty}: -14,0^{\circ}$ (in Wasser; c=0,4). Rotationsdispersion in Wasser: P. Salz der d-Weinsäure $C_9H_{12}ON_2+C_4H_6O_6$. Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 195—196°. Sehr sohwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem Wasser. $[\alpha]_{146}^{\infty}: -3,9^{\circ}$ (in Wasser; c=0,8). Rotationsdispersion in Wasser: P.

196

1-2-Semicarbazino-1-oxy-hydrinden $C_{10}H_{13}O_2N_3 = {CH_2-CH \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2 \over C_6H_4 \cdot CH \cdot OH}$ B. Aus dem d-weinsauren Salz der vorangehenden Verbindung und Kaliumcyanat in warmer

wäßriger Lösung (Peacock, Soc. 103, 676). — Schuppen (aus Alkohol). F: 1960. [a]: -14,70 (in Alkohol; c = 0,5).

c) dl-2-Hydrazino-1-oxy-hydrinden C₉H₁₂ON₂ = CH₂-CH·NH·NH₂. B. Man erhitzt 2-Brom-1-oxy-hydrinden mit Hydrazinhydrat bis auf 1400 (Peacock, Soc. 103, 670). — Schuppen (aus Benzol). F: 87—88°. Unlöslich in Petroläther, sehr schwer löslich in kaltem Benzol, Chloroform und Äther, leicht in Wasser und Alkohol. - Zersetzt sich beim Aufbewahren. Das weinsaure Salz läßt sich durch Krystallisation aus verd. Alkohol in die optischen Antipoden spalten. — 2C₉H₁₂ON₂ + CaBr₂. Schuppen (aus Alkohol). F: 255°. — C₉H₁₂ON₂ + 2HCl. Schuppen (aus Benzol + Alkohol). F: 165°. Leicht löslich in heißem Alkohol und Wasser, schwer in siedendem Benzol und Essigester. — 2C₉H₁₂ON₂ + HSO. Tstelle (aus Wesser, debenzen de Alkohol). F: 204° (727–2016). H_9SO_4 . Tafeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 224° (Zers.). — Oxalat $C_9H_{12}ON_2 + C_2H_2O_4$. Nadeln (aus Alkohol). F: 173°. Leicht löslich in Wasser, schwer in organischen Lösungsmitteln außer Alkohol. — Rhodanid. Krystalle. F: 1120 (P., Soc. 103, 673). Wird beim Aufbewahren rosa.

dl-2-Benzalhydrazino-1-oxy-hydrinden $C_{16}H_{16}ON_2 = \begin{array}{c} CH_2-CH\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_6 \\ C_6H_4\cdot CH\cdot OH \end{array}$ B. Aus dl-2-Hydrazino-1-oxy-hydrinden und Benzaldehyd in verd. Essigsäure (Peacook, Soc. 103, 674). — Nadeln (aus Alkohol). F: 107°.

dl - 2 - Cinnamalhydrazino - 1 - oxy - hydrinden $C_{18}H_{18}ON_2 =$ CH₂ CH·NH·N:CH·CH·CH·C₆H₅

B. wie bei der vorangehenden Verbindung. — Gelbes C₈H₄·CH·OH

Pulver (aus Alkohol + Petroläther). F: 124° (Peacock, Soc. 103, 674). — Ist unbeständig. dl - 2 - Salicylalhydrazino - 1 - oxy - hydrinden $C_{16}H_{16}O_2N_2 =$

 $CH_2 - CH \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH$ B. wie bei der vorangehenden Verbindung. — Gelbe $\dot{\mathbf{C}}_{\mathbf{6}}\mathbf{H}_{\mathbf{4}}\cdot\dot{\mathbf{C}}\mathbf{H}\cdot\mathbf{O}\mathbf{H}$

Schuppen (aus Alkohol). F: 213º (Peacock, Soc. 103, 674).

dl - 2 - Anisalhydrazino - 1 - oxy - hydrinden $C_{17}H_{18}O_2N_2 =$ $CH_2 - CH \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ B. wie bei der vorangehenden Verbindung. — Gelbe C₆H₄·CH·OH Schuppen (aus Benzol). F: 1680 (Peacock, Soc. 103, 673).

dl - 2 - Vanillalhydrazino - 1 - oxy - hydrinden $C_{17}H_{18}O_3N_2 =$

 CH_2 $CH \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_3(OH) \cdot O \cdot CH_3$ B. wie bei der vorangehenden Verbindung. - $C_{\bullet}H_{\bullet} \cdot CH \cdot OH$

Gelbe Schuppen (aus Methanol + Benzol). F: 161° (Peacock, Soc. 103, 674).

dl - 2 - $[\beta$ - Benzoyl - hydrazino] - 1 - oxy - hydrinden $C_{16}H_{16}O_2N_2 =$ CH₂ CH·NH·NH·CO·C₆H₅

B. Beim Behandeln von salzsaurem dl-2-Hydrazino-1-oxy-C.H. CH OH hydrinden mit Benzoylchlorid und Alkali (Peacock, Soc. 108, 672). — Krystallwarzen (aus Alkohol + Aceton). \mathbf{F} : 196°.

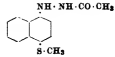
dl-2-Semicarbazino-1-oxy-hydrinden $C_{10}H_{18}O_{2}N_{3} = \begin{array}{c} CH_{2}-CH\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot NH_{2}\\ C_{6}H_{4}\cdot CH\cdot OH \end{array}$.

Aus salzsaurem dl-2-Hydrazino-1-oxy-hydrinden aus v

B. Aus salzsaurem dl-2-Hydrazino-1-oxy-hydrinden und Kaliumcyanat in wäßr. Lösung (Peacock, Soc. 103, 673). — Schuppen (aus Alkohol). F: 195°. Löslich in heißem Alkohol und Benzol, sonst schwer löslich. Schwer löslich in verd. Säuren. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure gibt nach 2-stündigem Aufbewahren beim Verdünnen mit Wasser eine gelbe, grün fluorescierende Lösung.

Hydrazinoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O$.

4 - [β - Acetyl - hydrazino] - 1 - methylmercapto - naphthalin, N' - Acetyl - N - [4 - methylmercapto - naphthyl - (1)] - hydrazin $C_{13}H_{14}ON_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Man kocht das Bariumsalz der nachfolgenden Verbindung mit Aceton und verd. Salzsäure und erhitzt das ölige Reaktionsprodukt mit Essigsäureanhydrid und



Natriumacetat (ZINCKE, SCHÜTZ, B. 45, 644). — Fast farblose Blätter (aus Alkohol). F: 216°. Ziemlich leicht löslich in Eisessig und Alkohol in der Wärme, schwer in Benzol, Chloroform, Ather und Benzin.

4-[β -Sulfo-hydrazino]-1-methylmercapto-naphthalin, N-[4-Methylmercapto-naphthyl-(1)]-hydrazin-N'-sulfonsäure $C_{11}H_{12}O_3N_2S_3=CH_3\cdot S\cdot C_{10}H_6\cdot NH\cdot NH\cdot SO_3H$. B. Das Kaliumsalz erhält man, wenn man das Kaliumsalz der 1-Methylmercapto-naphthalin-naphtha diazosulfonsaure-(4) (Syst. No. 2119) mit Zinkstaub und verd. Essigsaure reduziert und die Reaktionslösung mit heiß gesättigter Kaliumchlorid-Lösung versetzt (ZINCKE, SCHUTZ, B. 45, 642). — Beim Behandeln des Kaliumsalzes mit konz. Salzsäure entsteht Methyl-[4-aminonaphthyl-(1)]-sulfid. Das Bariumsalz liefert beim Erhitzen mit Aceton und verd. Salzsäure ein Öl, das beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumscetat die vorangehende Verbindung gibt. — $KC_{11}H_{11}O_3N_2S_3$. Nadeln. Zersetzt sich bei 199—200°. Leicht löslich in heißem Wasser. Wird beim Aufbewahren gelbbraun. — $Ba(C_{11}H_{11}O_3N_2S_2)_2$. Nadeln. Sehr schwer löslich in Wasser.

2. Hydrazinoderivate der Dioxy-Verbindungen.

N.6.6'-Trinitro-3.4.3'.4'-tetramethoxy-hydr-benzol mit Salpetersäure (D: 1,52) in Eisessig (ROBINson, Robinson, Soc. 107, 1758). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 228°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln. — Gibt bei der Reduktion mit Zink und alkoh. Salzsäure 4.5-Diamino-

veratrol. — Die olivgrüne Lösung in warmer konzentrierter Schwefelsäure wird schnell blau.

D. Oxo-hydrazine.

- 1. Hydrazinoderivate der Monooxo-Verbindungen.
- a) Hydrazinoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-2}O$.
- 1. Hydrazinoderivat des 1-Methyl-cyclohexanons-(3) $C_7H_{18}O =$ $\mathbf{H_{\bullet}C} {<}_{\mathbf{CO}}^{\mathbf{CH_{\bullet}}} {\cdot}_{\mathbf{CH_{\bullet}}}^{\mathbf{CH_{\bullet}}} {>} \mathbf{CH} {\cdot}_{\mathbf{CH_{\bullet}}}^{\mathbf{a}}.$
- 1(P) Semicarbazino 1 methyl cyclohexanon (3) semicarbazon $C_9H_{18}O_2N_6 =$ H₂N·CO·NH·N:C₆H₈(CH₂)·NH·NH·CO·NH₂. B. Aus 1 Mol 1-Methyl-cyclohexen-(1)-on-(3) und 2 Mol Semicarbazidhydrochlorid bei Gegenwart von Natriumacetat in verd. Alkohol (MAZUREWITSCH, 2K. 45, 1932; C. 1914 I, 1653). — Gelbe Krystalle. Zersetzt sich bei 1740 bis 179°. Sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 2. Hydrazinoderivat des 1.3-Dimethyl-cyclohexanons-(5) $C_0H_{14}O=$ $H_{\bullet}C < CH(CH_{\bullet}) \cdot CH_{\bullet} > CH \cdot CH_{\bullet}.$
- 1(P)-Semicarbasino-1.3-dimethyl-cyclohexanon-(5)-semicarbason $C_{10}H_{20}O_2N_6 =$ H₂N·CO·NH·N·C₆H₂(CH₃)₂·NH·NH·CO·NH₂. B. Aus 1.3-Dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5) und 2 Mol Semicarbazidhydrochlorid bei Gegenwart von Natriumacetat in verd. Alkohol (Mazurewitzch, Ж. 45, 1932; C. 1914'I, 1653). — Krystalle. Zersetzt sich bei 182—185°. Sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in konz. Salzsäure unter Zersetzung.
- 3. Hydrazinoderivat des 1-Methyl-3-äthyl-cyclohexanons-(5) ${
 m C_0H_{16}O}=$
- 1(P) Semicarbazino 1 methyl 3 äthyl cyclohexanon (5) semicarbazon $C_{11}H_{22}O_2N_6 = H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot N: C_6H_7(CH_3)(C_2H_6)\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus 1-Methyl-3-äthyl-cyclohexen-(6)-on-(5) und 2 Mol Semicarbazidhydrochlorid bei Gegenwart von Natriumacetat in verd. Alkohol (MAZUREWITSCH, Ж. 45, 1933; C. 1914 I, 1653). — Krystalle. Zersetzt sich bei 183-186°. Sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln.

- 4. Hydrazinoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_{10}H_{18}O$.
- 1. Hydrazinoderivat des 1-Methyl-3-propyl-cyclohexanons-(5) $C_{10}H_{18}O = H_2C < CO CH_2 > CH \cdot CH_2 \cdot C_2H_5$.

1(?) - Semicarbazino - 1 - methyl - 3 - propyl - cyclohexanon - (5) - semicarbazon $C_{12}H_{24}O_2N_6 = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot N : C_6H_7(CH_3)(CH_2 \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus 1-Methyl-3-propyl-cyclohexen-(6)-on-(5) und 2 Mol Semicarbazidhydrochlorid bei Gegenwart von Natriumacetat in verd. Alkohol (MAZUREWITSCH, \mathcal{H} . 45, 1933; C. 1914 I, 1653). — Krystalle. Zersetzt sich bei 183—186°. Sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln.

- 2. Hydrazinoderivat des 1-Methyl-3-isopropyl-cyclohexanons-(5) $C_{10}H_{18}O = H_2C < \stackrel{CH(CH_3) \cdot CH_2}{CO CH_2} > CH \cdot CH(CH_3)_2$.
- 1(?) Semicarbazino 1 methyl 3 isopropyl cyclohexanon (5) semicarbazon, 1(?) Semicarbazino m menthanon (5) semicarbazon $C_{12}H_{24}O_2N_6 = H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot N: C_6H_7(CH_2)(NH\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot CH(CH_3)_2.$ B. Aus 1-Methyl-3-isopropyl-cyclohexen-(6)-on-(5) und 2 Mol Semicarbazidhydrochlorid bei Gegenwart von Natriumacetat in verd. Alkohol (Mazurewirsch, \mathcal{H} . 45, 1934; C. 1914 I, 1653). Krystalle. Zersetzt sich bei 186,5—190°. Sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 5. Hydrazinoderivat des 1-Methyl-3-isobutyl-cyclohexanons-(5) ${\rm C_{11}H_{30}O} = {\rm H_2C} < \begin{array}{c} {\rm CH(CH_3) \cdot CH_2} \\ {\rm CO} \\ \hline \end{array} > {\rm CH \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_3}.$

1(?) - Semicarbazino - 1 - methyl - 3 - isobutyl - cyclohexanon - (5) - semicarbazon $C_{13}H_{26}O_2N_6=H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot N:C_8H_7(CH_9)(NH\cdot NH\cdot CO\cdot NH_9)\cdot CH_9\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 1-Methyl-3-isobutyl-cyclohexen-(6)-on-(5) und 2 Mol Semicarbazidhydrochlorid bei Gegenwart von Natriumacetat in verd. Alkohol (Mazurewitsch, \mathcal{H} . 45, 1935; C. 1914 I, 1653). — Nicht rein erhalten. Zersetzt sich bei 185—188°.

b) Hydrazinoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-8}O$.

ω-Phenylhydrazino - acetophenon - phenylhydrazon, Phenylhydrazon des N-Phenyl-N'-phenacyl-hydrazins $C_{20}H_{20}N_4=C_6H_5$ · $C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot CH_2\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Aus 2-, 3- und 4-Phenacylamino-benzoesäure bei kurzem Kochen mit Phenylhydrazin in Eisessig (SCHOLTZ, B. 51, 1651). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 147°. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig. — Liefert beim Kochen mit Acetanhydrid eine Monoacetylverbindung vom Schmelzpunkt 201°.

c) Hydrazinoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O$.

Semicarbazon des γ -Semicarbazino- α -oxo- α - γ -diphenyl-pentans, Phenyl- $[\beta$ -semicarbazino- β -phenyl-butyl]-keton-semicarbazon $C_{19}H_{24}O_2N_6=C_6H_5\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2)\cdot CH_2\cdot C(C_2H_5)(C_6H_5)\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus Phenyl- $[\beta$ -āthoxy- β -phenyl-butyl]-keton durch Einw. von 2 Mol Semicarbazidhydrochlorid in Gegenwart von Kaliumacetat (Reynolds, Am. 44, 326). — Nadeln (aus Alkohol). F: 161°.

2. Hydrazinoderivate der Dioxo-Verbindungen.

a) Hydrazinoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-8} O_2$.

2 - $[\beta.\beta$ - Diphenyl - hydrazino] - benzochinon - (1.4) - anil - (1) bezw. 4 - Oxy-benzochinon - (1.2) - anil - (1)-diphenylhydrazon- (2) $C_{34}H_{19}ON_3$, Formel I bezw. Formel II. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Schütteln einer äther. O OH Lösung von Chinon-monoanil mit einer salzsauren Lösung von N. N-Diphenyl-hydrazin in

Lösung von Chinon-monoanil mit einer salzsauren Lösung von N. N-Diphenyl-hydrazin in der Kälte (Wieland, Wecker, B. 43, 3270). — Feurig braunrot. Löslich in Natronlauge mit violetter Farbe. — Gibt bei der Reduktion mit Zinnehlorür und wäßrig-alkoholischer Salzsäure Diphenylamin und 4-Oxy-2-amino-diphenylamin. — C₂₄H₁₀ON₃ + HCl. Krystallinische, metallglänzende Flocken. Löslich in Wasser mit blaustichig violetter Farbe.

b) Hydrazinoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_n H_{2n-20} O_2$.

1-Hydrazino-anthrachinon, Anthrachinonyl-(1)-hydrazin

C14H10Q2N2, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-Chlor-anthrachinon
und Hydrazinhydrat in siedendem Pyridin (Möhlau, B. 45, 2245). Aus
dem Kaliumsalz der Anthrachinon-diazosulfonsäure-(1) (Syst. No. 2135)
durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure und Hydrolyse der entstandenen N-Anthrachinonyl-(1)-hydrazin-N'-sulfonsäure mit heißer Salzsäure (M., B. 45, 2235). — Dunkelbraune, bronzeglänzende Blättchen (aus Xylol). F: 210° (korr.; Zers.) (M.). Leicht löslich in Pyridin, Xylol und Toluol mit tiefroter Farbe, schwer in Alkohol (M.). — Reduziert ammoniakalische Silberlösung in der Wärme (M.). Kondensation mit Aldehyden der Anthrachinoneihe: BASF, D. R. P. 240520; C. 1911 II, 1753; Frdl. 10, 749. Beim Erhitzen von 1 Tl. Anthrachinonyl-(1)-hydrazin mit 1 Tl. Anlilnhydrochlorid und überschüssigem Anilin auf 150° entsteht 3.4(CO)-Benzoylen-indazol (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3573) (M.). — C14H10O2N3+HCl. Goldgelbe Nadeln. Zersetzt sich beim Erhitzen (M.).

Benzaldehyd - [anthrachinonyl - (1) - hydrazon] $C_{21}H_{14}O_{2}N_{2} = C_{6}H_{4}(CO)_{2}C_{6}H_{3} \cdot NH \cdot N$: $CH \cdot C_{5}H_{5}$. B. Durch Einw. von konz. Salzsäure auf eine alkoh. Lösung von Benzaldehyd und N-anthrachinonyl - (1) - hydrazin - N.N' - disulfonsaurem Kalium (Möhlau, B. 45, 2237). — Dunkelbraunrot. F: 214°. Löslich in organischen Lösungsmitteln mit roter, in konz. Schwefelsäure mit tiefroter Farbe.

2-Nitro-bensaldehyd-[anthrachinonyl-(1)-hydrazon] $C_{31}H_{13}O_4N_3=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_3$. Rotbraun. F: 268—270° (M., B. 45, 2237). Löslich in organischen Lösungsmitteln und in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.

3-Nitro-benzaldehyd-[anthrachinonyl-(1)-hydrazon] $C_{21}H_{13}O_4N_3=C_6H_4(CO)_2C_6H_3$ ·NH·N:CH·C $_6H_4$ ·NO $_3$. Braunrot. F: 285—287° (M., B. 45, 2237). Löslich in organischen Lösungsmitteln und in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.

4-Nitro-benzaldehyd-[anthrachinonyl-(1)-hydrazon] $C_{21}H_{13}O_4N_3=C_6H_4(CO)_1C_6H_3$ ·NH·N:CH·C $_6H_4$ ·NO $_9$. Rot. Schmilzt nicht bis 300° (M., B. 45, 2237). Löslich in organischen Lösungsmitteln und in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.

Zimtaldehyd - [anthrachinonyl - (1) - hydrazon] $C_{as}H_{16}O_{2}N_{3} = C_{6}H_{4}(CO)_{2}C_{6}H_{3} \cdot NH \cdot N$: $CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_{6}H_{5}$. Braunrot. $F : 201-202^{0}$ (M., B. 45, 2237). Löslich in organischen Lösungsmitteln mit bläulichroter, in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.

Salicylaldehyd-[anthrachinonyl-(1)-hydrazon] $C_{31}H_{14}O_{3}N_{8}=C_{6}H_{4}(CO)_{2}C_{6}H_{3}\cdot NH\cdot N:$ $CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot OH.$ Dunkelviolett. F: 258—260° (M., B. 45, 2237). Löslich in organischen Lösungsmitteln mit roter, in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe.

4-Oxy-benzaldehyd-[anthrachinonyl-(1)-hydrazon] $C_{21}H_{14}O_3N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3$ ·NH·N:CH·C $_6H_4$ ·OH. Dunkelviolett. F: 275—276° (M., B. 45, 2237). Löslich in organischen Lösungsmitteln mit fuchsinroter, in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.

Anisaldehyd-[anthrachinonyl-(1)-hydrazon] $C_{92}H_{16}O_3N_3 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N$: $CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. Tiefviolett, bronzeglänzend. F: 232⁵ (M., B. 45, 2237). Löslich in organischen Lösungsmitteln mit tiefroter, in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.

N.N'-Di-anthrachinonyl-(1)-hydrasin, 1.1'-Hydrasoanthrachinon $C_{28}H_{16}O_4N_8=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_4$. B. Entsteht in 2 Formen, die sich durch die Farbe ihrer Lösungen in konz. Schwefelsäure unterscheiden, bei der Reduktion der beiden 1.1'-Azoanthrachinone (Syst. No. 2135) mit Na $_8S_2O_4$ oder besser mit Phenylhydrazin; konz. Schwefelsäure löst das Präparat aus gelbem 1.1'-Azoanthrachinon mit gelber, das Präparat aus rotem 1.1'-Azoanthrachinon mit blauer Farbe (Gattermann, Ebert, B. 49, 2120).

Benzaldehyd-[acetyl-anthrachinonyl-(1)-hydrazon] $C_{23}H_{16}O_3N_8 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3$ ·N(CO·CH₃)·N:CH·C₆H₅. Hellgelb. F: 234° (Möhlau, B. 45, 2237). Löslich in organischen Lösungsmitteln mit gelber, in konz. Schwefelsäure mit tiefroter Farbe.

Acetessigsäureäthylester - [anthrachinonyl - (1) - hydrazon] $C_{20}H_{18}O_4N_2 = C_6H_4(CO)_5C_6H_3\cdot NH\cdot N:C(CH_9)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_6H_5$. B. Durch Einw. von konz. Salzsäure auf eine Lösung von Acetessigester und N-anthrachinonyl - (1) - hydrazin-N.N' - disulfonsaurem Kalium in 50% (sigem Alkohol (Möhlau, B. 45, 2238). — Rotbraune Blättehen (aus Toluol). F: 169,5% (korr.). Schwer löslich in Alkohol, leicht in Pyridin, Nitrobenzol und Chloroform mit roter Farbe. — Gibt mit Essigsäureanhydrid und konz. Schwefelsäure bei 30% 1-Acetyl-3.4(CO)-benzoylen-indazol (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 3573). — Bildet eine tiefrote Küpe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.

- α-[Anthrachinonyl-(1)-hydrazono]-acetessigsäureäthylester (α-Anthrachinonazo-acetessigsäureäthylester) $C_{20}H_{16}O_5N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_3$. NH·N:C(CO₂·C₂H₅)·CO·CH₃. B. Aus Anthrachinon-diazoniumsulfat-(1) und Acetessigester bei Gegenwart von Natriumacetat in Wasser (BASF, D. R. P. 295025; C. 1916 II, 1096; Frdl. 13, 562). Gelb. Unlöslich in Wasser, Alkohol und fetten Ölen.
- 4 Dimethylamino benzaldehyd [anthrachinonyl (1) hydrazon] $C_{23}H_{19}O_2N_3=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$. Dunkelblau. F: 234—235° (Möhlau, B. 45, 2237). Löslich in organischen Lösungsmitteln mit blauvioletter, in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
- N-Anthrachinonyl-(1)-hydrazin-N.N'-disulfonsäure $C_{14}H_{10}O_8N_2S_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_3$. N(SO₃H)·NH·SO₃H. B. Das Kaliumsalz entsteht beim Eintragen einer schwach schwefelsauren Lösung von Anthrachinon-diszoniumsulfat-(1) in Kaliumsulfitlösung und nachfolgenden Erwärmen (Möhlau, B. 45, 2234). $K_2C_{14}H_8O_8N_2S_2+2H_2O$. Rote Blättchen (aus 50%)eigem Alkohol). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol. Reduziert ammoniakalische Silberlösung nicht. Gibt mit Benzaldehyd und konz. Salzsäure in Alkohol Benzaldehyd-anthrachinonyl-(1)-hydrazon.
- 5-Chlor-1-hydrazino-anthrachinon, 5-Chlor-anthrachinonyl-(1)-hydrazin C₁₄H₉O₂N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.5-Dichlor-anthrachinon und Hydrazinhydrat in siedendem Pyridin (Möhlau, B. 45, 2246). Dunkelbraune Nadeln (aus Xylol). F: 227°. Leicht löslich in Pyridin und Nitrobenzol, schwer in Alkohol. Liefert beim Erhitzen mit Hydrazinhydrat in Pyridin im Rohr auf 145° 1.5-Dihydrazino-anthrachinon. Löslich in konz. Schwefelsäure mit schmutzig roter Farbe. Hydrochlorid. Gelbe Nadeln. Wird durch Wasser hydrolysiert.
- 2-Hydrazino-anthrachinon, Anthrachinonyl-(2)-hydrazin $C_{14}H_{10}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Chlor anthrachinon und Hydrazinhydrat in Pyridin bei 170° im Rohr (Möhlau, B. 45, 2246). Durch Einw. von heißer Salzsäure auf das Kaliumsalz der N-Anthrachinonyl-(2)-hydrazin-N.N'-disulfonsäure (S. 201) (M., B. 45, 2241). Orangegelbe Spieße (aus Pyridin). F: 229° (M.). Schwer löslich in Alkohol, Chloroform und Essigester, löslich in Toluol, leicht löslich in Pyridin; die Lösung in Toluol ist hellgelb, die übrigen Lösungen sind rot (M.). Gibt beim Erhitzen mit Natronlauge und Alkohol Anthrachinon (M.). Kondensation mit Aldehyden der Anthrachinonreihe: BASF, D. R. P. 240520; C. 1911 II, 1753; Frdl. 10, 749. Löslich in konz. Schwefelsäure mit leuchtend roter Farbe (M.). $C_{14}H_{10}O_2N_2 + HCl$. Hellgelbe Spieße. F: 238—239° (Zers.) (M.).

Aceton-[anthrachinonyl-(2)-hydrazon] $C_{17}H_{14}O_2N_7 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N : C(CH_5)_2$. B. Aus Aceton und Anthrachinonyl-(2)-hydrazin in Alkohol oder Pyridin (Möhlau, B. 45, 2242). — Ponceaurot. F: 228°. Löslich in organischen Lösungsmitteln mit gelber, in konz. Schwefelsäure mit ponceauroter Farbe.

Benzaldehyd-[anthrachinonyl-(2)-hydrazon] $C_{21}H_{14}O_2N_2=C_6H_4(CO)_8C_6H_3\cdot NH\cdot N$: $CH\cdot C_6H_5$. Dunkelrot. F: 286° (M., B. 45, 2242). Löslich in organischen Lösungsmitteln mit orangeroter, in konz. Schwefelsäure mit fuchsinroter Farbe.

4-Nitro-benzaldehyd-[anthrachinonyl-(2)-hydrazon] $C_{21}H_{13}O_4N_3 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3$: NH·N:CH·C $_6H_4$ ·NO $_2$. Gelbrot. Schmilzt nicht bis 330° (M., B. 45, 2242). Löslich in organischen Lösungsmitteln mit orangegelber, in konz. Schwefelsäure mit gelblichroter Farbe.

Zimtaldehyd-[anthrachinonyl-(2)-hydrazon] $C_{s}H_{16}O_{2}N_{2}=C_{6}H_{4}(CO)_{2}C_{6}H_{3}\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH\cdot C_{6}H_{6}$. Rotbraun. F: 259° (M., B. 45, 2242). Löslich in organischen Lösungsmitteln mit gelboranger, in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.

Benzophenon-[anthrachinonyl-(2)-hydrazon] $C_{27}H_{16}O_2N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot N$: $C(C_6H_6)_3$. Braunrot. F: 227° (M., B. 45, 2242). Löslich in organischen Lösungsmitteln mit orangegelber, in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe.

Dibenzalaceton-[anthrachinonyl-(2)-hydrazon] $C_{31}H_{22}O_2N_3=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot N:C(CH:CH\cdot C_6H_5)_2$. Rotorange. F: 273° (M., B. 45, 2242). Löslich in organischen Lösungsmitteln mit orangegelber, in konz. Schwefelsäure mit grünblauer Farbe.

Anthrachinon-aldehyd-(2)-[anthrachinonyl-(2)-hydrazon] $C_{99}H_{16}O_4N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_3(CO)_2C_6H_4$. B. Aus Anthrachinonyl-(2)-hydrazin und Anthrachinonaldehyd-(2) in siedendem Naphthalin (BASF, D. R. P. 240520; C. 1911 II, 1753; Frdl. 10, 749). Aus ω . ω -Dichlor-2-methyl-anthrachinon und Anthrachinonyl-(2)-hydrazin bei Gegenwart von Natriumacetat in siedendem Nitrobenzol (BASF, D. R. P. 241786; C. 1912 I, 179; Frdl. 10, 750). — Ist ein roter Küpenfarbstoff. Löslich in konz. Schwefelsäure mit kirschroter Farbe.

2-HYDRAZINO-ANTHRACHINON

1-Chlor-anthrachinon-aldehyd-(2)-[anthrachinonyl-(2)-hydrazon] $C_{20}H_{15}O_4N_2Cl = C_8H_4(CO)_2C_8H_3\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_3H_2Cl(CO)_2C_6H_4$. B. Aus Anthrachinonyl-(2)-hydrazin und 1-Chlor-anthrachinon-aldehyd-(2) in siedendem Naphthalin (BASF, D. R. P. 240520; C. 1911 II, 1753; Frdl. 10, 749). — Rotes Pulver. Ist ein bordeauxroter Küpenfarbstoff. Löslich in konz. Schwefelsäure mit bläulichroter Farbe.

5-Nitro-anthrachinon-aldehyd-(2)-[anthrachinonyl-(2)-hydrazon] $^{\text{C}}_{29}\text{H}_{15}\text{O}_6\text{N}_3 = \text{C}_6\text{H}_4(\text{CO})_2\text{C}_6\text{H}_3\cdot\text{NH}\cdot\text{N}:\text{CH}\cdot\text{C}_6\text{H}_3(\text{CO})_2\text{C}_6\text{H}_3\cdot\text{NO}_2.}$ B. Aus Anthrachinonyl-(2)-hydrazin und 5-Nitro-anthrachinon-aldehyd-(2) in siedendem Naphthalin (BASF, D. R. P. 240520; C. 1911 II, 1753; Frdl. 10, 749). — Ist ein bordeauxroter Küpenfarbstoff. Löslich in konz. Schwefelsäure mit karmoisinroter. Farbe.

Salicylaldehyd-[anthrachinonyl-(2)-hydrazon] $C_{21}H_{14}O_3N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot N:$ $CH\cdot C_6H_4\cdot OH.$ Dunkelrot. F: 334° (Möhlau, B. 45, 2242). Löslich in organischen Lösungsmitteln mit gelber, in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe.

4-Oxy-benzaldehyd-[anthrachinonyl-(2)-hydrazon] $C_{21}H_{14}O_3N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3$ $NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot OH$. Dunkelviolett. Schmilzt nicht bis 295° (M., B. 45, 2242). Löslich in organischen Lösungsmitteln mit gelbroter, in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe.

Anisaldehyd - [anthrachinonyl - (2) - hydrazon] $C_{22}H_{16}O_3N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3$. $NH \cdot N$: $CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. Rotviolett. F: 280—284° (M., B. 45, 2242). Löslich in organischen Lösungsmitteln mit bräunlichgelber, in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe.

2.3-Dioxy-benzaldehyd-[anthrachinonyl-(2)-hydrazon] $C_{21}H_{14}O_4N_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3$ $NH\cdot N:CH\cdot C_6H_3(OH)_2$. Tiefblau. F.: ca. 310° (M., B. 45, 2242). Löslich in organischen Lösungsmitteln mit orangeroter, in konz. Schwefelsäure mit violettroter Farbe.

Vanillin - [anthrachinonyl - (2) - hydrazon] $C_{22}H_{16}O_4N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$. Gelbrot. F: 307—308° (M., B. 45, 2242). Löslich in organischen Lösungsmitteln mit ponceauroter, in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe.

4 - Brom - 1 - oxy - anthrachinon - aldehyd - (2) - [anthrachinonyl - (2) - hydrazon] $C_{29}H_{16}O_5N_2Br = C_6H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6HBr(OH)(CO)_2C_6H_4$. B. Aus Anthrachinonyl - (2) - hydrazin und 4-Brom - 1 - oxy - anthrachinon - aldehyd - (2) (Hptw. Bd. VIII, S. 479) in siedendem Naphthalin (BASF, D. R. P. 240520; C. 1911 II, 1753; Frdl. 10, 749). — Ist ein violetter Küpenfarbstoff. Löslich in konz. Schwefelsäure mit bläulichroter Farbe.

Acetessigsäureäthylester - [anthrachinonyl - (2) - hydrazon] $C_{20}H_{18}O_4N_2 = C_6H_4(CO)_2$ $C_6H_3\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot CH_2\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Anthrachinonyl-(2)-hydrazin und Acetessigester in siedendem Amylalkohol (Möhlau, B. 45, 2243). — Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol). F: 178°. Leicht löslich in Aceton und Chloroform, schwere in Alkohol, Eisessig und Benzol, schwer in Äther; die Lösungen sind gelb. — Gibt beim Kochen mit Essigsäureanhydrid 1-Anthrachinonyl-(2)-3-methyl-4-acetyl-pyrazolon-(5) (Syst. No. 3588) (M., B. 45, 2244, 3596). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist ponceaurot.

4-Dimethylamino - benzaldehyd - [anthrachinonyl - (2) - hydrazon] $C_{23}H_{19}O_2N_3 = C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$. Dunkelviolett. F: ca. 280° (Möhlau, B. 45, 2242). Löslich in Toluol mit orangegelber, in anderen organischen Lösungsmitteln mit bordeauxroter, in konz. Schwefelsäure mit carminroter Farbe.

N-Anthrachinonyl-(2)-hydrazin-N'-sulfonsäure $C_{14}H_{10}O_5N_2S = C_6H_4(CO)_2C_6H_3 \cdot NH \cdot NH \cdot SO_3H$. B. Das Kaliumsalz entsteht aus dem Kaliumsalz der N-Anthrachinonyl-(2)-hydrazin-N.N'-disulfonsäure bei längerem Kochen mit $40^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol (Möhlau, B. 45, 2241). — $KC_{14}H_2O_5N_2S$. Gelbe Nadeln. Löslich in konz. Schwefelsäure mit carminroter Farbe.

N-Anthrachinonyl-(2)-hydrazin-N.N'-disulfonsäure $C_{14}H_{10}O_8N_2S_3=C_6H_4(CO)_3C_6H_3$. N(SO₃H)·NH·SO₃H. B. analog N-Anthrachinonyl-(1)-hydrazin-N.N'-disulfonsäure (S. 200) (Möhlau, B. 45, 2240). — Das Kaliumsalz liefert bei der Einw. von heißer Salzsäure Anthrachinonyl-(2)-hydrazin. Beim Kochen des Kaliumsalzes mit $40^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol erhält man N-anthrachinonyl-(2)-hydrazin-N'-sulfonsaures Kalium. — $K_2C_{14}H_3O_3N_2S_2+aq$. Gelbe Blättehen (aus $50^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol). Wird bei 110° wasserfrei und färbt sich dabei rot.

1.5 - Dihydrasino - anthrachinon $C_{14}H_{12}O_2N_4$, Formel I (S.~621). B. Aus 1.5-Dichlor-anthrachinon oder 5-Chlor-1-hydrazino-anthrachinon und überschüssigem Hydrazinhydrat in Pyridin im Rohr bei 145° (MÖHLAU, B. 45, 2246).

I.
$$\begin{array}{c} NH \cdot NH_2 \\ CO \\ H_2N \cdot NH \end{array}$$
 II. $\begin{array}{c} N-NH \\ C \\ C \\ HN-N \end{array}$

— Grünlich glänzende, rotbraune Nadeln (aus Pyridin). F: 258° (M). Schwer löslich in Pyridin mit blauroter Farbe, leichter in Nitrobenzol mit gelbroter Farbe (M.). — Gibt beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure "Dipyrazolanthron" (Formel II) (Syst. No. 4028) (M.). Kondensation mit 1-Chlor-anthrachinon-aldehyd-(2): BASF, D. R. P. 240520; C.

1911 II, 1753; Frdl. 10, 749; mit m- und p-Oxy-benzaldehyd und mit 2.4-Dioxy-acetophenon: Höchster Farbw., D. R. P. 256761; C. 1913 I, 976; Frdl. 11, 584. Gibt beim Kochen mit Acetanhydrid hellrote Krystalle einer Acetylverbindung (M.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist stumpf rotbraun und wird bei Zusatz von Borsäure blau, beim Erwärmen hellgelb mit blauer Fluorescenz (M.).

2.6 - Dihydrazino - anthrachinon C₁₄H₁₂O₂N₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.6-Dichlor-anthrachinon und überschüssigem Hydrazinhydrat in Pyridin im Rohr H₂N·NH. CO NH·NH₂ bei 170° (Möhlau, B. 45, 2248). — Braunrote Nadeln. Schmilzt nicht bis 360°; schwer löslich in heißem Pyridin mit gelber Farbe (M.). — Kondensation mit m- und p-Oxy-benzaldehyd und mit 2.4-Dioxy-acetophenon: Höchster Farbw., D. R. P. 256761; C. 1913 I, 976; Frdl. 11, 584. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelborange (M.).

E. Oxy-oxo-hydrazine.

1. Hydrazinoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 2 Sauerstoffatomen.

α-Semicarbazino-6-oxy-3-methyl-propio- $_{12}N$ -CO·NH·NH·CH(CH₃)·C:N·NH·CO·NH₂ phenon - semicarbazon $C_{12}H_{18}O_3N_6$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, B. 50, 1597. — B. Aus 2.5-Dimethyl-cumaranon durch Einw. von 2—3 Mol Semicarbazid-hydrochlorid bei Gegenwart von Natriumacetat in verd. Alkohol bei $_{40}$ —50° (v. Auwers, B. 45, 991; 47, 3308; 50, 1597, 1610). — Krystallinisches Pulver. F: 227°. — Geht bei mehrstündiger Einw. von kalter Natronlauge und nachfolgendem Fällen mit Salzsäure in ein Hydrat $C_{12}H_{20}O_4N_6$ vom gleichen Schmelzpunkt über.

α-Semicarbazino-6-oxy-3-methyl-butyrophenon-semicarbazon (?) $C_{13}H_{20}O_3N_6$ and $C_{6}H_{3}(CH_{3})\cdot C(:N\cdot NH\cdot CO\cdot NH_{2})\cdot CH(C_{2}H_{5})\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot NH_{2}(?)$. Zur Konstitution vgl. v. Auwers, B. 50, 1597. — B. Aus 5-Methyl-2-äthyl-cumaranon durch Einw. von salzsaurem Semicarbazid und Natriumacetat in verd. Alkohol bei 40—50° (v. Au., Müller, B. 50, 1611). — Krystalle (aus Alkohol); schmilzt bei langsamem Erhitzen bei 225°, bei raschem Erhitzen bei 230° (v. Au.). Krystalle mit 1 $H_{2}O$ (durch Fällung aus alkal. Lösung durch Säure); F: 160° (Zers.) (v. Au.). Die wasserfreie Verbindung ist sehr schwer löslich in Benzol und Ligroin (v. Au., M.). Die Lösung in konz. Salzsäure ist grünlichgelb, in der Wärme goldgelb; löst sich in Alkali mit schwach gelblicher Farbe (v. Au.). — Liefert bei der Einw. von heißer verdünnter Natronlauge 2-Oxy-5-methyl-2-äthyl-cumaranon (Syst. No. 2510) (v. Au., M.).

2. Hydrazinoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 3 Sauerstoffatomen.

6-Phenylhydrasino-3-acetoxy-1.5-dimethyl-2.4-diacetyl-benzol, 4-Acetoxy-2.6-dimethyl-3.5-diacetyl-c₆H₅·NH·NH·Acetoxy-2.6-dimethyl-3.5-diacetyl-bydrazobenzol C₂₀H₂₂O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. CH₃·CO·CH₃ Durch Reduktion von 4-Acetoxy-2.6-dimethyl-3.5-diacetyl-azobenzol mit Zinkstaub und Eisessig in Alkohol (v. Auwers, Borsohe, B. 48, 1713). — Nadeln (aus Alkohol). F: 175—176°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwer in Alkohol und Benzin. Unlöslich in Alkalien.

Phenylhydrazon des β -[α -Phenyl-hydrazino]- α -oxy-4-methoxy- β -phenyl-propiophenons, γ -[α -Phenyl-hydrazino]- β -oxy- α -phenylhydrazono- γ -phenyl- α -[4-methoxy-phenyl]-propan $C_{28}H_{28}O_2N_4=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot CH(OH)\cdot CH(C_6H_5)\cdot N(NH_2)\cdot C_6H_5$. B. Aus α -Phenyl- α -anisoyl-zithylenoxyd und Phenylhydrazin in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur (Jörlander, B. 49, 2703). — Nadeln (aus Benzol + Ligroin). F: 1660 (Zers.). Schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in Eisessig, Benzol und Aceton. — Liefert beim Kochen mit Eisessig oder bei der Einw. von Benzoylchlorid oder Essigsäure-anhydrid 1.5-Diphenyl-3-[4-methoxy-phenyl]-pyrazol. Gibt mit 5—6 Atomen Brom in

Eisessig eine Verbindung $C_{22}H_{18}ON_2Br_2$ (s. u.). Bei der Einw. von Natriumnitrit und Essigsäure erhält man β -Phenylnitrosamino- α -oxy-4-methoxy- β -phenyl-propiophenon-phenyl-hydrazon (S. 102). Liefert mit Benzaldehyd in siedendem Alkohol das Benzalderivat (s. u.).

Verbindung C₂₂H₁₈ON₂Br₂. B. s. im vorangehenden Artikel. — Nadeln (aus Alkohol und Benzol). F: 165—166° (JÖRLANDER, B. 49, 2794). Schwer löslich in Alkohol, leicht in Benzol.

Phenylhydrazon des β -[β -Benzal- α -phenyl-hydrazino]- α -oxy-4-methoxy- β -phenyl-propiophenons $C_{35}H_{32}O_2N_4=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot C(:N\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot CH(OH)\cdot CH(C_6H_5)\cdot N(C_6H_5)\cdot N:CH\cdot C_6H_5$. B. Aus dem Phenylhydrazon des β -[α -Phenyl-hydrazino]- α -oxy-4-methoxy- β -phenyl-propiophenons (S. 202) und Benzaldehyd in siedendem Alkohol (JÖRLANDER, B. 49, 2795). — Nadeln (aus Alkohol). F: 141°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leicht in Benzol.

F. Hydrazino-carbonsäuren.

Hydrazinoderivate der Monocarbonsäuren $C_nH_{2n-8}O_2$.

1. Hydrazinoderivate der Benzoesäure $C_7H_6O_2=C_8H_5\cdot CO_2H$.

2- Hydrazino-benzoesäure.

2-Phenylhydrazino-benzoesäure, Hydrazobenzol-carbonsäure-(2) $C_{13}H_{12}O_2N_2=C_4H_5\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ (S. 625). Nadeln (aus Äther + Ligroin). F: 175—176° (Zers.) (Heller, B. 49, 2769). — Liefert bei der Einw. von Phosphoroxychlorid und Pyridin 2-Phenylindazolon (Syst. No. 3567) (Freundler, Bl. [4] 9, 738); 2-Phenyl-indazolon entsteht auch beim Erhitzen mit Essigsäureanhydrid (He., B. 49, 2769; vgl. v. Auwers, Hüttenes, B. 55, 1120 Anm. 1; He., B. 55, 2680).

Saurer Schwefligsäureester des 2.2 - Dioxy - 1 - [2 - carboxy-phenylhydrazono]-1.2-dihydro-naphthalins $C_{17}H_{14}O_6N_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Das Natriumsalz entsteht bei der Einw. von NaHSO₃-Lösung auf Benzoesäure- $\langle 2$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ und auf Benzoesäure- $\langle 2$ azo 1 \rangle -naphthylamin- $\langle 2\rangle$ (Woroshzow, &t. 47, 1715; A.ch. [9] 7, 85, 87). — Bei der Einw. von Natronlauge auf das Natriumsalz entsteht Benzoesäure- $\langle 2$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$. — Na $C_{17}H_{13}O_6N_2S$. Gelbe Krystalle. Schwer löslich in Wasser. — Kupfersalz und Bariumsalz bilden gelbe Krystalle, die sich namentlich in Berührung mit ihren Mutterlaugen leicht zersetzen.

Saurer Schwefligsäureester des 4.4-Dioxy-1-[2-carboxy-phenylhydraxono]-1.4-dihydro-naphthalins $C_{17}H_{14}O_6N_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Das Natriumsalz entsteht bei der Einw. von NaHSO_3-Lösung auf Benzoesäure- $\langle 2$ azo $4\rangle$ -naphthol- $\langle 1\rangle$ und auf Benzoesäure- $\langle 2$ azo $4\rangle$ -naphthylamin- $\langle 1\rangle$ (Wordoshzow, \mathcal{K} . 47, 1713; A. ch. [9] 7, 83, 84). — Bei der Einw. von Natronlauge auf das Natriumsalz entsteht Benzoesäure- $\langle 2$ azo $4\rangle$ -naphthol- $\langle 1\rangle$. — Na $C_{17}H_{13}O_6N_2S$. Gelbe Krystalle. Gibt mit Bariumchlorid und mit Kupfersulfat braune Niederschläge.

Hydrazobenzol-dicarbonsäure-(2.2'), o.o'-Hydrazobenzoesäure $C_{14}H_{12}O_4N_3 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ (S. 626). Einw. von Acetanhydrid: Heller, B. 49, 541.

Verbindung C₁₈H₁₂O₄N₂. B. Neben anderen Produkten beim Erwärmen von o.o'-Hydrazobenzoesäure mit Acetanhydrid (Heller, B. 49, 543). — Nadeln (aus Alkohol). Schmilzt gegen 197° und geht dabei in dimeres 2-[3-Oxy-indazyl-(2)]-benzoesäure-lacton (Syst. No. 4553) über. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in Ligroin und Wasser. — Liefert mit Chromsäure o.o'-Azobenzoesäure.

Diamid, o.o'-Hydrazobenzamid $C_{14}H_{14}O_2N_4 = H_2N\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$. B. Durch Reduktion von Azobenzol-dicarbonsäure-(2.2')-diamid mit Zinkstaub und Eisessig (Heller, B. 43, 1914). — Nadeln (aus Essigester). F: 233° (unter Rotfärbung). Schwer löslich in Chloroform, Alkohol und Äther, leichter in Aceton und heißem Eisessig. — Geht bei längerem Erhitzen mit verd. Essigsäure oder bei der Einw. von Oxydationsmitteln wieder in Azobenzol-dicarbonsäure-(2.2')-diamid über. Gibt beim Erhitzen mit verd. Salzsäure ein hochschmelzendes, sehr schwer lösliches Produkt.

Acetessigsäureäthylester-[2-carboxy-phenylhydrazon] $C_{13}H_{16}O_4N_2 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Schütteln von Acetessigester mit einer warmen wäßrigen Lösung von 2-Hydrazino-benzoesäure-hydrochlorid (Michaelis, A. 373, 150). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 125°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Chloroform. — Geht bei der Destillation unter vermindertem Druck oder bei längerem Erhitzen mit Eisessig in die bei 132° schmelzende Modifikation des 2-[5-Oxy-3-methyl-pyrazolyl-(1)]-benzoesäurelactons (s. nebenstehende Formel) (Syst. No. 4550) über.

Benzoylessigsäureäthylester-[2-carboxy-phenylhydrazon] $C_{18}H_{18}O_4N_2 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Benzoylessigsäureäthylester und 2-Hydrazinobenzoesäure auf dem Wasserbad (MICHAELIS, A. 373, 178). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 166—167°. Leicht löslich in Äther, Alkohol und Chloroform. — Liefert beim Erhitzen für sich oder beim Kochen mit Eisessig 2-[5-Oxy-3-phenyl-pyrazolyl-(1)]-benzoesäure-lacton (Syst. No. 4554).

β-Oximino-α-[2-carboxy-phenylhydrazono]-buttersäureäthylester ([2-Carboxy-benzolazo] - acetessigsäure - äthylester - oxim) $C_{13}H_{15}O_5N_3 = HO_2C\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$. B. Durch Umsetzung von β-Oxo-α-[2-carboxy-phenylhydrazono]-buttersäureäthylester (Hptw., S. 626) mit Hydroxylaminhydrochlorid und Natriumacetat in Alkohol (Bülow, Hecking, B. 44, 248). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 207—208°. Löslich in Sodalösung mit gelber Farbe. — Gibt beim Kochen mit Eisessig 5-Oxo-4-[2-carboxy-phenylhydrazono]-3-methyl-isoxazolin (Syst. No. 4298).

β-Oxo-α-[2-carboxy-phenylhydrazono]-glutarsäurediäthylester ([2-Carboxy-benzolazo]-acetondicarbonsäurediäthylester) $C_{16}H_{18}O_7N_2 = HO_2C \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot N \cdot C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CO \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von diazotierter Anthranilsäure auf Acetondicarbonsäurediäthylester in Gegenwart von Natriumacetat in wäßrig-alkoholischer Lösung (Bülow, Göller, B. 44, 2840). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 145—146°. Leicht löslich in Aceton und Eisessig, schwerer in Chloroform und Äther, schwer in Ligroin und Tetrachlorkohlenstoff.

5.5' - Dichlor - hydrazobenzol - dicarbonsäure - (2.2') C₁₄H₁₀O₄N₂Cl₂ (Formel I). B. Durch Reduktion von 4-Chlor-2-nitro-benzoesäure mit Zinkstaub und Natronlauge (Heller, B. 49, 546). — Nadeln (aus Alkohol). Färbt sich gegen 250° dunkel, schmilzt unter Zersetzung

I.
$$(C_1) = (C_2) + (C_2) + (C_3) + (C_4) + ($$

bei 267°. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol und Aceton, schwer in Benzol und Essigester. — Gibt beim Erwärmen mit Essigsäureanhydrid auf dem Wasserbad 4-Chlor-2-[6-chlor-3-oxy-indazolyl-(2)]-benzoesäure-lacton (Formel II) (Syst. No. 4553).

3-oxy-indazolyl-(2)]-benzoesäure-lacton (Former 11) (Syst. 110. 2000).

3.3' - Dichlor - hydrazobenzol - dicarbonsäure - (2.2')diäthylester C₁₈H₁₈O₄N₂Cl₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch
Reduktion von3.3'-Dichlor-azobenzol-dicarbonsäure-(2.2')-diäthylester mit Wasserstoff bei Gegenwart von Palladium in Alkohol
(Rеісн, Мевкі, Bl. [4] 21, '13). — Rhomboeder (aus verd. Alkohol). F: 87—88°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig und Ligroin. — Gibt mit Eisenchlorid in Alkohol 3.3'-Dichlor-azobenzol-dicarbonsäure-(2.2')-diäthylester. Geht bei Einw. von wäßrig-alkoholischer Salzsäure in eine Verbindung C₁₄H₆O₂N₂Cl₂ [s. bei 3.3'-Dichlor-azobenzol-dicarbonsäure-(2.2'), Syst. No. 2139] über.

β-Oxo-α-[x-nitro-2-carboxy-phenylhydrazono]-buttersäureäthylester ([x-Nitro-2-carboxy-benzolazo]-acetessigsäureäthylester) $C_{13}H_{13}O_7N_3 = HO_2C \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot NH \cdot N$: $C(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Nitrierung von β-Oxo-α-[2-carboxy-phenylhydrazono]-buttersäureäthylester (Hptw., S. 626) mit Salpeterschwefelsäure (Bülow, Heoring, B. 44, 249). — Gelbe Nadeln (aus Essigsäure). F: 188—189°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform und Eisessig, schwerer in Benzol und Äther, sehr schwer in Schwefelkohlenstoff und Ligroin.

 $\begin{array}{ll} \textbf{Oxim} & C_{13}H_{14}O_7N_4 = HO_2C\cdot C_4H_3(NO_4)\cdot NH\cdot N: C(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3. & Krystalle \\ (aus' Alkohol). & \textbf{F}: & 222^o & (B\"{u}Low, \ \textbf{Hecking}, \ \textit{B}. \ \textbf{44, 250}). \end{array}$

3.5 - Dinitro - 2 - phenylhydrazino - benzoesäuremethylester,
4.6 - Dinitro - hydrazobenzol - carbonsäure - (2) - methylester
C₁₄H₁₅O₅N₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Chlor-3.5-dinitrobenzoesäuremethylester und Phenylhydrazin in Alkohol bei kurzem
Aufkochen (Kenner, Soc. 105, 2735). — Orangefarbene Krystalle (aus Alkohol), F: 144—145°.
— Geht beim Kochen mit Alkohol in 2-Phenyl-5.7-dinitro-indazolon über.

N.N'-Diphenyl-4.6.4'.6'-tetranitro-hydrazobenzol-dicarbonsäure-(2.2')-dimethylester $C_{28}H_{20}O_{18}N_6=CH_2\cdot O_3C\cdot C_6H_8(NO_3)_2\cdot N(C_6H_5)\cdot N(C_6H_5)\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus 2-Chlor-3.5-dinitro-benzoesäuremethylester und Hydrazobenzol in siedendem Alkohol (Kenner, Soc. 105, 2736). — Ziegelrote Krystalle (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 340°. Unlöslich in organischen Lösungsmitteln außer Nitrobenzol und Epichlorhydrin. Unlöslich in Alkalien. — Einw. von Phosphoroxychlorid bei 170—180°: K., Soc. 105, 2738.

3- Hydrazino-benzoesäure.

3-Hydrazino-benzoesäure $C_7H_8O_2N_2=H_2N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ (S. 628). Geschwindigkeit der Reduktion mit Zinnchlorür und 3n-Salzsäure bei 100^0 : Franzen, J. pr. [2] **97**, 80. Liefert mit Acetessignster bei 110^0 1·[3·Carboxy-phenyl]-3-methyl-pyrazolon-(5) (Michaelis, Horn, A. **373**, 216).

Methyläthylketon-[3-carboxy-phenylhydrazon] $C_{11}H_{14}O_2N_2 = C_2H_5 \cdot C(CH_3)$: $N \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Aus Methyläthylketon und 3-Hydrazino-benzoesäure in siedendem Alkohol (Willstätter, Schuppli, Mayer, A. 418, 127). — Tafeln. F: 143°. Sehr leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Benzol, schwer in Äther.

Methyl-n-hexyl-keton-[3-carboxy-phenylhydrazon] $C_{15}H_{21}O_2N_2 = CH_3 \cdot [CH_3]_6 \cdot C(CH_3) : N \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. — $NH_4C_{15}H_{21}O_2N_2$. Blättehen (aus Alkohol). F: 151° (W., Sch., M., A. 418, 127). Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol.

Methyl-n-nonyl-keton-[3-carboxy-phenylhydrazon] $C_{18}H_{28}O_2N_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_8 \cdot C(CH_3) \cdot N \cdot NH \cdot C_8H_4 \cdot CO_2H$. Kugelige Krystallaggregate. F: 93° (W., Sch., M., A. 418, 128). Sehr leicht löslich in Alkohol und Benzol, sehr schwer in Petroläther. — $NH_4C_{18}H_{27}C_2N_3$. Blättchen. F: 146—147° (Zers.). Sehr leicht löslich in heißem, sehr schwer in kaltem Wasser und Alkohol.

Methyl-n-heptadecyl-keton-[3-carboxy-phenylhydrazon] $C_{26}H_{44}O_2N_2 = CH_3 \cdot [CH_2]_{16} \cdot C(CH_3) : N \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. Krystallaggregate. F: 83—84° (Zers.) (W., Sch., M., A. 418, 128). Sehr leicht löslich in heißem Alkohol, sehr schwer in Äther. — Ammoniumsalz. Blättehen (aus Alkohol). F: 136° (Zers.). Sehr schwer löslich in Wasser.

d-Carvon-[3-carboxy-phenylhydrazon] $C_{17}H_{20}O_2N_2=CH_2:C(CH_3)\cdot C_6H_6(CH_3):N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$. Tafeln (aus Benzol). F: 158° (W., Sch., M., A. 418, 128). Leicht löslich in Alkohol und Äther sowie in heißem Benzol.

Saurer Schwefligsäureester des 2.2 - Dioxy - 1 - [3 - carboxy - phenylhydrasono] - 1.2 - dihydro - naphthalins

C₁₇H₁₄O₆N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Das Natriumsalz entsteht bei der Einw. von NaHSO₃-Lösung auf Benzoesäure-(3 azo 1)-naphthylamin-(2)

(Woroshzow, Ж. 47, 1718; A. ch. [9] 7, 90). — Bei der Einw. von Alkalien auf das Natriumsalz entsteht Benzoesäure-(3 azo 1)-naphthol-(2). — NaC₁₇H₁₈O₆N₂S. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser.

Saurer Schwefligsäureester des 4.4-Dioxy-1-[3-carboxy-phenylhydrazono] - 1.4 - dihydro - naphthalins $C_{17}H_{14}O_6N_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Das Natriumsalz entsteht bei der Einw. von NaHSO₃-Lösung auf Benzoesäure- $\langle 3$ azo 4 \rangle -naphthylamin- $\langle 1\rangle$ (Wordshight Hooshzow, H. 47, 1717; A. ch. [9] 7, 89). — Das Natriumsalz gibt mit Alkalien Benzoesäure- $\langle 3$ azo 4 \rangle -naphthol- $\langle 1\rangle$. — NaC₁₇H₁₃O₆N₂S. Gelbe Nadeln. — Kupfersalz. Gelbbraun. — Bariumsalz. Gelb

4.6-Dinitro-3-phenylhydrazino-benzoesäure, 4.6-Dinitro-hydrazobenzol-carbonsäure-(3) $C_{13}H_{10}O_5N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4.5-Trinitro-benzoesäure und Phenylhydrazin in Alkohol (Giua, G. 48 II, 15; R. A. L. [5] 27 I, 380). — Gelbe Nadeln (aus Wasser). F: 135° (Zers.). Löslich in Alkohol, Aceton und heißem NO2
Wasser, sehr schwer löslich in Petroläther. — Reduziert ammoniakalische Silberlösung. Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine methylalkoholische Lösung entsteht das 1-Oxyd der 2-Phenyl-6-nitro-benztriazol-carbonsäure-(5) (Syst. No. 3902) (G., G. 48 II, 16; R. A. L. [5] 27 I, 381; vgl. Guua, Giua, G. 53, 165). — Bildet ein sehr unbeständiges Silbersalz.

Methylester $C_{14}H_{12}O_8N_4 = C_8H_5 \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Aus 2.4.5-Trinitro-benzoesäuremethylester und Phenylhydrazin in Alkohol (GIUA, G. 48 II, 17; R. A. L. [5] 27 I, 382). — Krystallisiert aus Alkohol in orangeroten Blättchen vom Schmelzpunkt 177—178°, aus Methanol + Benzol in hellgelben Prismen, die bei 147° zu einer gelbroten Flüssigkeit schmelzen und sich bei 175—178° zersetzen. Löslich in Alkohol, Äther, Benzol, Aceton und Chloroform, schwer löslich in Petroläther.

HYDRAZINO-CARBONSÄUREN

4- Hydrazino-benzoes kure.

4-Hydrasino-bensoesäure C₇H₈O₂N₂ = H₂N·NH·C₆H₄·CO₂H (S. 631). Geschwindigkeit der Reduktion mit Zinnchlorür und 3n-Salzsäure bei 100°: Franzen, J. pr. [2] 97, 80.

4-Phenylhydrazino-benzoesäureäthylester, Hydrazobenzol-carbonsäure-(4)-äthylester $C_{16}H_{16}O_{2}N_{2}=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot NH\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO_{2}\cdot C_{2}H_{5}$. B. Durch Reduktion von Azobenzol-carbonsäure-(4)-äthylester mit Zinkstaub und Ammoniak (Wieland, B. 48, 1112). — F: 110°. — Gibt beim Erhitzen mit Xylol auf 160—170° im Rohr Azobenzol-carbonsäure-(4)-äthylester und nicht näher untersuchte Amine.

Saurer Schwefligsäureester des 2.2-Dioxy-1-[4-carboxy-phenylhydrazono] - 1.2 - dihydro - naphthalins $C_{17}H_{14}O_6N_2S_1$ s. nebenstehende Formel. B. Das Natriumsalz entsteht bei der Einw. von NaHSO₃-Lösung auf Benzoesäure- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2 \rangle$ und auf Benzoesäure- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthylamin- $\langle 2 \rangle$ (Woroshzow, \mathcal{H} . 47, 1721; A.ch. [9] 7, 94). — Das Natriumsalz gibt mit Alkalien Benzoesäure- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2 \rangle$. — NaC₁₇H₁₃O₆N₂S. Gelb.

Saurer Schwefligsäureester des 4.4-Dioxy-1-[4-carboxy-phenylhydrazono] -1.4 - dihydro - naphthalins $C_{17}H_{14}O_8N_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Das Natriumsalz entsteht bei der Einw. von NaHSO₃-Lösung auf Benzoesäure- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -naphthol- $\langle 1 \rangle$ und auf Benzoesäure- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -naphthylamin- $\langle 1 \rangle$ (Wordshzow, \mathcal{H} . 47, 1720; A. ch. [9] 7, 92). — Das Natriumsalz gibt mit Alkalien Benzoesäure- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -naphthol- $\langle 1 \rangle$. — Na $C_{17}H_{13}O_6N_2S$. Gelbe Nadeln. Ziemlich schwer löslich in Wasser.

Hydrazobenzol-dicarbonsäure-(4.4')-diäthylester $C_{18}H_{80}O_4N_2 = [C_8H_5 \cdot O_2C \cdot C_6H_4 \cdot NH_-]_2$ (S. 632). B. Durch Reduktion von 4-Nitro-benzoesäureäthylester mit Zinkstaub und Eisessig (Krösche, C. 1915 II, 1186). — F: 118°. Leicht löslich in Essigester, Chloroform, Aceton und Alkohol, sehr schwer in Petroläther, unlöslich in Wasser.

Hydrazobenzol-dicarbonsäure-(4.4')-di-l-menthylester $C_{34}H_{48}O_4N_2=[C_{10}H_{10}\cdot O_2C\cdot C_6H_4\cdot NH-]_2$. B. Aus 4-Nitro-benzoesäure-l-menthylester durch Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig (Krösche, C. 1915 II, 1186). — Krystalle. F: 131°.

Acetessigsäureäthylester-[4-carboxy-phenylhydrazon] $C_{13}H_{16}O_4N_2 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus gleichen Teilen Acetessigester und 4-Hydrazinobenzoesäure ohne Verdünnungsmittel (Michaelis, Horn, A. 373, 214). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). — Geht beim Erhitzen in 1-[4-Carboxy-phenyl]-3-methyl-pyrazolon-(5) über und zeigt den Schmelzpunkt dieser Verbindung (F: 281°).

2. Hydrazinoderivate der Phenylessigsäure $C_8H_8O_9=C_0H_8\cdot CH_2\cdot CO_2H$.

 $\alpha\textbf{-Hydrazino-phenylessigs}\\ \ddot{\mathbf{a}}\mathbf{ure}\ \ C_8\mathbf{H_{10}O_2N_2} = \mathbf{C_6H_5}\cdot\mathbf{CH}(\mathbf{CO_2H})\cdot\mathbf{NH}\cdot\mathbf{NH_2}.$

a) Rechtsdrehende α - Hydrazino - phenylessigsäure $C_8H_{10}O_2N_2 = C_6H_5$ · $CH(CO_2H)\cdot NH\cdot NH_2$. B. Aus linksdrehender Phenylchloressigsäure und Hydrazinhydrat in absol. Alkohol (Darapsky, J. pr. [2] 99, 198; 200). — Hygroskopische Blättchen (aus Wasser). F: 183—184°. [α] $_0^n$: + 158,0° (in 1n-Salzsäure; p = 3). — Gibt bei der Chlorierung in salzsaurer Lösung inakt. Phenylchloressigsäure (D., J. pr. [2] 99, 228).

Äthylester $C_{10}H_{14}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot NH_2$. B. Aus rechtsdrehender α -Hydrazino-phenylessigsäure durch Einw. von alkoh. Salzsäure auf dem Wasserbad (Darapsky, J. pr. [2] 99, 215). — $C_{10}H_{14}O_2N_2 + HCl$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 148° bis 150°. [α]; + 96,3° (in absol. Alkohol; p=2,5). Sehr leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, unlöslich in Äther.

Rechtsdrehende α - Benzalhydrazino - phenylessigsäure $C_{15}H_{14}O_{2}N_{3}=C_{6}H_{5}$. CH(CO₂H)·NH·N:CH·C₆H₅. B. Aus rechtsdrehender α -Hydrazino-phenylessigsäure und Benzaldehyd in schwach salzsaurer Lösung (Darapsky, J. pr. [2] 99, 203). Durch Spaltung von inakt. α -Benzalhydrazino-phenylessigsäure mit Hilfe von Morphin (D., J. pr. [2] 99, 208). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 136—138°. [α]₅: +166,5° (in Aceton; p = 2,5). — Morphinsalz. Sechsseitige, anscheinend rhombische Blättchen (D., J. pr. [2] 99, 212).

Rechtsdrehender α -Nitrosohydragino-phenylessigsäureäthylester $C_{10}H_{13}O_3N_3=C_8H_5\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot N(NO)\cdot NH_2$. Vgl. darüber Darapsky, J. pr. [2] 99, 217.

b) Linksdrehende α - Hydrazino - phenylessigsäure $C_9H_{10}O_2N_2=C_6H_5$ · CH(CO₂H)· NH· NH₂. B. Aus rechtsdrehender Phenylchloressigsäure und Hydrazinhydrat in absol. Alkohol (Darapsky, J. pr. [2] 99, 200). — Hygroskopische Blättchen (aus Wasser). F: 183—184°. $[\alpha]_0^{\text{bc}}$: —157,8° (in 1n-Salzsäure; p=2,9).

Äthylester $C_{10}H_{14}O_2N_2=C_6H_5\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot NH\cdot NH_4$. B. Aus linksdrehender α -Hydrazino-phenylessigsäure und alkoh. Salzsäure auf dem Wasserbad (Darafsky, J. pr. [2] 99, 216). — Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 148—150°. [α] $_{0}^{m}$: —96,3° (in Alkohol; c=2,1). Sehr leicht löslich in Wasser und heißem Alkohol, unlöslich in Äther. — Liefert beim Chlorieren in salzsaurer Lösung schwach linksdrehenden Phenylchloressigsäureäthylester (D., J. pr. [2] 99, 228).

Linksdrehende α -Bensalhydrazino-phenylessigsäure $C_{15}H_{14}O_{2}N_{2}=C_{4}H_{5}\cdot CH(CO_{2}H)\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{5}$. Aus linksdrehender α -Hydrazino-phenylessigsäure und Benzaldehyd in schwach salzsaurer Lösung (Darapsky, J. pr. [2] 99, 203). — Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 136—138°. [α] $_{0}^{n}$: —167,0° (in Aceton; p=1,3).

Linksdrehender α -Nitrosohydrazino-phenylessigsäureäthylester $C_{10}H_{13}O_{4}N_{3}=C_{4}H_{5}\cdot CH(CO_{2}\cdot C_{2}H_{5})\cdot N(NO)\cdot NH_{2}$. B. Aus dem Hydrochlorid des linksdrehenden α -Hydrazino-phenylessigsäureäthylesters und Natriumnitrit in Wasser (Darapsky, J. pr. [2] 99, 218). — Wurde nicht optisch rein erhalten. Krystalle (aus Alkohol). F: 43—46°. Höchste beobachtete Drehung: $[\alpha]_{5}^{\infty}$: —52,6° (in absol. Alkohol; c = 3). — Racemisiert sich teilweise beim Umkrystallisieren aus Alkohol.

c) Inakt. α-Hydrazino-phenylessigsäure C₅H₁₀O₂N₃ = C₆H₅·CH(CO₂H)·NH·NH₂. B. Durch Einw. von Hydrazinhydrat auf Phenylbromessigsäure in absol. Alkohol in der Kälte (Dabapsky, J. pr. [2] 96, 286; 99, 205) oder auf Phenylchloressigsäure in absol. Alkohol bei Siedetemperatur (D., J. pr. [2] 99, 204). Aus dem Hydrazinsalz des Phenylglyoxylsäurehydrazons durch Reduktion mit Natriumamalgam in wäßr. Lösung (D., J. pr. [2] 96, 277). — Blättchen (aus Wasser). F: 189—190° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser. — Liefert bei der Oxydation mit Eisenchlorid-Lösung Benzaldazin und Hydrazin (D., J. pr. [2] 96, 288). Gibt bei der Chlorierung bezw. Bromierung in saurer Lösung Phenylchloressigsäure bezw. Phenylbromessigsäure (D., J. pr. [2] 96, 289). Liefert mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure dl-Mandelsäure (D., J. pr. [2] 96, 290).

Methylester $C_0H_{13}O_2N_2 = C_0H_5 \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3) \cdot NH \cdot NH_2$. B. Aus α -Hydrazinophenylessigsäure und methylalkoholischer Salzsäure (Darapsky, J. pr. [2] 96, 292). — Unbeständiges, gelbes Öl. Zersetzt sich bei der Destillation unter vermindertem Druck. — $C_0H_{13}O_2N_3 + HCl$. Krystalle (aus Methanol + Äther). F: 148—148,5°. Leicht löslich in Wasser und Methanol.

Äthylester $C_{10}H_{14}O_2N_3=C_6H_5\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot NH\cdot NH_2$. B. analog dem Methylester (s. o.) (Darapsky, J. pr. [2] 96, 291, 295). — Unbeständiges, gelbes Öl. Unlöslich in Wasser. — Zersetzt sich beim Aufbewahren oder bei der Destillation unter vermindertem Druck. Gibt bei der Chlorierung in salzsaurer Lösung Phenylchloressigsäureäthylester. Das Hydrochlorid gibt in wäßr. Lösung mit 1,5 Mol Natriumnitrit α -Nitrosohydrazino-phenylessigsäureäthylester, mit überschüssigem Natriumnitrit und Eisessig Mandelsäureäthylester. — $C_{10}H_{14}O_2N_3$ + HCl. Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 138° (Zers.). — $C_{10}H_{14}O_2N_3$ + HBr. Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 142,5°. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, unlöslich in Äther.

Amid $C_8H_{11}ON_3=C_6H_5\cdot CH(CO\cdot NH_2)\cdot NH\cdot NH_2$. B. Durch Destillation einer salzsauren Lösung von α -Benzalhydrazino-phenylessigsäureamid (S. 208) mit Wasserdampf (Darapsky, J. pr. [2] 97, 208). — $C_8H_{11}ON_3+HCl$. Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 215° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

Benzal - bis - [α - phenylhydrazino - phenylessigsäureamid] $C_{95}H_{34}O_{9}N_{6}=[C_{6}H_{5}\cdot CH(NH\cdot NH\cdot C_{6}H_{5})\cdot CO\cdot NH)_{9}CH\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus Benzal-bis-phenylchloracetamid (Ergw. Bd. IX, S. 180) und Phenylhydrazin auf dem Wasserbad (Minovici, Zenovici, Bl. [4] 11, 761). — Nadeln (aus Alkohol oder Aceton). F: 183° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol und Aceton, unlöslich in Äther, Benzol und Wasser.

Cuminal-bis- $[\alpha$ -phenylhydrazino-phenylessigsäureamid] $C_{28}H_{40}O_3N_6 = [C_4H_5 \cdot CH(NH \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot NH]_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Cuminal-bis-phenylchloracetamid und Phenylhydrazin auf dem Wasserbad (Minovici, Zenovici, Bl. [4] 11, 761). — Nadeln (aus Alkohol oder Aceton). F: 196° (Zers.). Unlöslich in Wasser, Äther und Benzol, schwer löslich in Alkohol und Aceton.

Anisal-bis- $[\alpha$ -phenylhydrasino-phenylessigsäureamid] $C_{36}H_{36}O_3N_6 = [C_6H_5 \cdot CH(NH \cdot NH \cdot C_6H_5) \cdot CO \cdot NH]_4CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus Anisal-bis-phenylchloracetamid und Phenylhydrazin auf dem Wasserbad (Minovici, Zenovici, Bl. [4] 11, 761). — Nadeln (aus Alkohol oder Aceton). F: 187° (Zers.). Unlöslich in Wasser, Äther und Benzol, schwer löslich in Alkohol und Aceton.

α-Benzalhydrazino-phenylessigsäure $C_{15}H_{14}O_2N_2=C_4H_5\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5$. B. Beim Schütteln einer wäßr. Lösung von α-Hydrazino-phenylessigsäure mit Benzaldehyd (Darapsky, J. pr. [2] 96, 287; 99, 206). — Nadeln (aus Älkohol). F: 150°. — Beim

Umkrystallisieren des Morphinsalzes aus Alkohol erhält man das Morphinsalz der rechtsdrehenden α -Benzalhydrazino-phenylessigsäure (S. 206); durch Umkrystallisieren des Chininsalzes wird keine Spaltung bewirkt (D., J. pr. [2] 99, 206, 208). — Chininsalz C₂₀H₂₄O₂N₂ + C₁₅H₁₄O₂N₂. Nadeln (aus Alkohol). F: 172—174° (D., J. pr. [2] 99, 206).

Amid $C_{15}H_{15}ON_3 = C_6H_6 \cdot CH(CO \cdot NH_2) \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Aus dem Nitril (s. u.) bei mehrtägiger Einw. von konz. Salzsäure bei gewöhnlicher Températur (Darapsky, J. pr. [2] 97, 207). — Körnige Krystalle (aus Alkohol). F: 165—167° (D.), 171° unter schwacher Zersetzung (Bailey, Prichett, Am. Soc. 40, 1233). Schwer löslich in Äther und kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser (D.).

Nitril C₁₅H₁₉N₃ = C₆H₅·CH(CN)·NH·N:CH·C₆H₅. B. Aus je 1 Mol Benzaldehyd, Kaliumcyanid und Hydrazinmonohydrochlorid in kaltem verdünntem Methanol (Darapsky, J. pr. [2] 97, 202). Aus Benzalhydrazin und Benzaldehydcyanhydrin unter Eiskühlung (D., J. pr. [2] 97, 205). Aus Benzaldazin und Kaliumcyanid in Eisessig (Bailey, Pritchett, Am. Soc. 40, 1232). — Farblose Krystalle (aus Alkohol) (B., P.). F: 114° (B., P.), 112° (D.). Leicht löslich in warmem Alkohol und Benzol, schwer in Äther und Ligroin, unlöslich in Wasser (D.; B., P.). — Gibt bei der Einw. von konz. Salzsäure das Amid (s. o.) (D.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe (D.).

α-Salicylalhydrazino-phenylessigsäure $C_{15}H_{14}O_3N_2=C_0H_5\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot N: CH\cdot C_6H_4\cdot OH$. B. Durch Schütteln einer wäßr. Lösung von α-Hydrazino-phenylessigsäure mit Salicylaldehyd (Darapsky, J. pr. [2] 96, 287). — Nadeln (aus Alkohol). F: 153—154°. — Chininsalz. Nadeln (aus Alkohol). F: 183° (D., J. pr. [2] 99, 207).

Äthylester $C_{17}H_{18}O_3N_2=C_6H_5\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot OH$. B. Durch Schütteln einer wäßr. Lösung von salzsaurem α -Hydrazino-phenylessigsäureäthylester mit Salicylaldehyd (Darapsky, J. pr. [2] 96, 293). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 107°. Zersetzt sich bei längerem Aufbewahren.

- α-Anisalhydrazino-phenylessigsäure $C_{16}H_{16}O_3N_2=C_6H_5\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus α-Hydrazino-phenylessigsäure und Anisaldehyd (Darapsky, J. pr. [2] 99, 207). Nadeln (aus Alkohol). F: 131—133°. Chininsalz. Krystalle (aus Alkohol). F: 161—163°. Schwer löslich in kaltem Alkohol.
- α-[Dibenzoylhydrazino]-phenylessigsäure $C_{22}H_{18}O_4N_2=C_6H_5\cdot CH(CO_2H)\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ oder $C_6H_5\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot N(CO\cdot C_6H_5)_2$. B. Aus α-Hydrazino-phenylessigsäure und Benzoylchlorid in verd. Natronlauge (Darapsky, J.~pr.~[2] 96, 288). Krystalle (aus Eisessig). F: 169,5—170°. Sehr schwer löslich in Äther.
- α-[α-Carbaminyl-hydrazino]-phenylessigsäuremethylester $C_{10}H_{19}O_3N_3=C_6H_6$ · $CH(CO_2\cdot CH_3)\cdot N(CO\cdot NH_9)\cdot NH_2$. Zur Konstitution vgl. Darapsky, J. pr. [2] 96, 265. B. Aus salzsaurem α-Hydrazino-phenylessigsäuremethylester und Kaliumcyanat in wäßr. Lösung (D., J. pr. [2] 96, 294). Krystalle (aus $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). F: 141°. Unlöslich in Wasser und Äther, leicht löslich in Alkohol.
- α-[α-Carbaminyl-hydrazino]-phenylessigsäureäthylester $C_{11}H_{15}O_3N_3 = C_6H_5$ · $CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot N(CO\cdot NH_4)\cdot NH_2$. Zur Konstitution vgl. Darapsky, $J.\ pr.\ [2]$ 96, 265, B. Aus salzsaurem α-Hydrazino-phenylessigsäureäthylester und Kaliumcyanat in wäßr. Lösung (D., $J.\ pr.\ [2]$ 96, 293). Krystalle (aus 50%) igem Alkohol). F: 102,5—103%. $C_{11}H_{15}O_3N_3 + HCl.$ Krystallinisch. F: 153%. Sehr leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, fast unlöslich in Äther.
- α-[β-Benzal-α-carbaminyl-hydrazino]-phenylessigsäureamid $C_{16}H_{16}O_2N_4 = C_6H_5$ · $CH(CO\cdot NH_2)\cdot N(CO\cdot NH_2)\cdot N:CH\cdot C_6H_5$. B. Aus α-Benzalhydrazino-phenylessigsäureamid und Kaliumcyanat in Eisessig (Bailey, Pritchett, Am. Soc. 40, 1233, 1234). Prismen (aus Alkohol). Sintert bei 150°, schmilzt bei 183°, zersetzt sich bei 193°. Gibt beim Kochen mit $10^0/_0$ iger Kalilauge 1-Benzalamino-5-phenyl-hydantoin.
- α-[β-Benzal-α-carbaminyl-hydrazino]-phenylessigsäurenitril $C_{16}H_{14}ON_4 = C_6H_5$ · $CH(CN)\cdot N(CO\cdot NH_2)\cdot N:CH\cdot C_6H_5$. B. Aus α-Benzalhydrazino-phenylessigsäurenitril und Kaliumcyanat in Eisessig (Bailey, Pritchett, Am. Soc. 40, 1233). Tafeln (aus Alkohol). F: 228°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther, unlöslich in Wasser. Liefert bei der Einw. von konz. Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur 1-Benzalamino-5-phenyl-hydantoin.
- ι α-[β-Salicylal-α-carbaminyl-hydrazino]-phenylessigsäureäthylester $C_{18}H_{19}O_4N_3=C_6H_5\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot N(CO\cdot NH_2)\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot OH.$ B. Aus salzsaurem α-[α-Carbaminyl-hydrazino]-phenylessigsäureäthylester und Salicylaldehyd in wäßr. Lösung (Darapsky, J. pr. [2] 96, 294). Nadeln. F: 149,5°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Äther, löslich in heißem Alkohol unter teilweiser Zersetzung.
- N.N' Bis [α carboxy benzyl] hydrazin, $\alpha.\alpha'$ Hydrazophenylessig säure $C_{16}H_{16}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CH(CO_2H) \cdot NH \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2H$. B. Durch Reduktion von

Phenylglyoxylsäureazin mit Natriumamalgam in wäßr. Lösung (Darapsky, J. pr. [2] 96, 278). — F: 160—161⁶ (Zers.). — Bleibt beim Schütteln mit Benzoylchlorid und Alkali unverändert.

Diäthylester $C_{20}H_{24}O_4N_2 = C_6H_5 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus $\alpha.\alpha'$ -Hydrazophenylessigsäure und alkoh. Salzsäure (Darapsky, J. pr. [2] **96**, 279). — Nadeln (aus Alkohol). F: 88—89°. Unlöslich in Wasser, sehr leicht löslich in heißem Alkohol.

α-Nitrosohydrazino-phenylessigsäureäthylester $C_{10}H_{19}O_3N_3 = C_6H_5 \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot N(NO) \cdot NH_2$. B. Aus dem Hydrochlorid des α-Hydrazino-phenylessigsäureäthylesters und 1,5 Mol Natriumnitrit in wäßr. Lösung (Darapsky, J. pr. [2] 96, 297). — Nadeln (aus Petroläther). F: 59°. Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und Äther. — Geht beim Erhitzen auf 110° in α-Amino-phenylessigsäureäthylester übert bei der Wasserdampf-Destillation in schwefelsaurer Lösung Phenylazidoessigsäureäthylester (Ergw. Bd. IX, S. 186). Gibt mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure Phenyldiazoessigsäureäthylester, der sich beim Aufbewahren des Reaktionsgemischs unter Bildung von Mandelsäureäthylester zersetzt. — Gibt in wäßrig-alkoholischer Lösung mit Eisenchlorid eine violette Färbung.

3. Hydrazinoderivate der β - Phenyl - propionsäure $\rm C_0H_{10}O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H.$

α-Hydrazino-β-phenyl-propionsäure, α-Hydrazino-hydrozimtsäure $C_0H_{12}O_2N_2=C_0H_5\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot NH_2$ (S. 633). B. Aus α-Brom-β-phenyl-propionsäure und 3 Mol Hydrazinhydrat in absol. Alkohol (Darapsky, J. pr. [2] 96, 301). — F: 196° (Zers.), Löslich in 31 Tln. siedendem Wasser, ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser. — Gibt mit Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure α-Oxy-β-phenyl-propionsäure (D., J. pr. [2] 96, 308). — $C_9H_{12}O_2N_2 + HCl$.

Äthylester $C_{11}H_{16}O_2N_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot NH\cdot NH_2$. B. Aus α -Hydrazino- β -phenyl-propionsäure durch Einw. von alkoh. Salzsäure oder alkoh. Bromwasserstoffsäure (Darapsky, J. pr. [2] **96**, 309, 310). — Der freie Ester wurde nicht rein erhalten. Zersetzt sich langsam beim Aufbewahren, rasch bei der Destillation unter vermindertem Druck unter Bildung von Hydrozimtsäureäthylester. Gibt mit Brom in bromwasserstoffsaurer Lösung α -Brom-hydrozimtsäureäthylester. — $C_{11}H_{16}O_2N_2+HCl$. Blättchen (aus Alkohol). F: 125°. Sehr leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, unlöslich in Ligroin, Benzol und Äther. — $C_{11}H_{16}O_2N_2+HBr$. Blättchen (aus absol. Alkohol). F: 123—125°. Zeigt dieselbe Löslichkeit wie das Hydrochlorid.

α-Benzalhydrazino- β -phenyl-propionsäure, α-Benzalhydrazino-hydroximtsäure $C_{16}H_{16}O_2N_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5$ (S. 633). Krystalle (aus Alkohol). F: 154° (Zers.) (Darapsky, J. pr. [2] 96, 304). Leicht löslich in heißem Alkohol, schwerer in Chloroform, Äther und Ligroin, unlöslich in Wasser. Löslich in verd. Alkalien, unlöslich in Säuren.

α-[4-Nitro-benzalhydrazino]-β-phenyl-propionsäureäthylester, α-[4-Nitro-benzalhydrazino]-hydrozimtsäureäthylester $C_{18}H_{19}O_4N_3=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(CO_3\cdot C_2H_5)\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus salzsaurem α-Hydrazino-β-phenyl-propionsäureäthylester und 4-Nitro-benzaldehyd in Alkohol (Darapsky, J. pr. [2] 96, 315). — Gelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 87°.

α-Salicylalhydrazino-β-phenyl-propionsäure, α-Salicylalhydrazino-hydrozimtsäure $C_{16}H_{16}O_3N_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot OH$ (S. 634). F: 133—134° (Darapsky, J. pr. [2] 96, 305). — Löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, unlöslich in Wasser, Ligroin und Ather.

α-Diacetylhydrazino-β-phenyl-propionsäure, α-Diacetylhydrazino-hydrozimtsäure $C_{13}H_{16}O_4N_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ oder $C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot N(CO\cdot CH_3)_2$. B. Aus α-Hydrazino-β-phenyl-propionsäure und Essigsäure-anhydrid auf dem Wasserbad (Darapsky, J. pr. [2] 96, 305). — Tafeln (aus Alkohol). F: 190° bis 191°. Leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in Chloroform und Benzol, unlöslich in Äther und Ligroin.

 α -Dibenzoylhydrazino- β -phenyl-propionsäure, α -Dibenzoylhydrazino-hydrozimtsäure $C_{22}H_{20}O_4N_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ oder $C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot N(CO\cdot C_6H_5)$. B. Aus α -Hydrazino- β -phenyl-propionsäure und Benzoylchlorid in verd. Natronlauge (Darapsky, J. pr. [2] 96, 307). — Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 190—192°. Unlöslich in Wasser, Äther, Benzol und Ligroin. — Wird durch Salzsäure sehr schwer hydrolysiert.

α-Semicarbazino- β -phenyl-propionsäureäthylester, α-Semicarbazino-hydrozimtsäureäthylester $C_{12}H_{17}O_3N_3=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_6)\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. Zur Konstitution vgl. Darapsky, J. pr. [2] 96, 269. — B. Aus salzsaurem α-Hydrazino- β -phenyl-

propionsäureäthylester und Kaliumcyanat in Wasser (D., J. pr. [2] 96, 316). — Nadeln (aus Alkohol). F: 147°. Löslich in Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol, Ligroin und Wasser. Löslich in verd. Salzsäure.

α-Nitrosohydrazino-β-phenyl-propionsäureäthylester, α-Nitroso-hydrazino-hydrozimtsäureäthylester $C_{11}H_{15}O_3N_3=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot N(NO)\cdot NH_2$. B. Aus salzsauren α-Hydrazino-β-phenyl-propionsäureäthylester und Natriumnitrit in Wasser (Dakapsky, J. pr. [2] 96, 316). — Nadeln (aus Ligroin oder verd. Alkohol). F: 61°. Ziemlich schwer löslich in Wasser, sehr leicht in Alkohol, Benzol und Chloroform. — Gibt beim Erhitzen auf 115—120° dl-Phenylalanin-äthylester. Liefert bei der Wasserdampf-Destillation in schwefelsaurer Lösung α-Azido-β-phenyl-propionsäureäthylester. — Gibt in wäßr. Lösung mit Eisenchlorid eine violette Färbung.

G. Hydrazino-oxy-carbonsäuren.

a) Hydrazinoderivate der Oxy-carbonsäuren C_nH_{2n-8}O₃.

- 5 Nitro 6 phenylhydrazino 2 methoxy benzonitril, 6 Nitro 3 methoxy 2 cyan hydrazobenzol $C_{14}H_{12}O_3N_4$, 8. nebenstehende Formel. B. Aus Methyläther 5.6 dinitro salicylsäurenitril (Ergw. Bd. X, S. 53) und Phenylhydrazin (BLANKSMA, C. 1912 II, 339). F: 238°.
- 5-Nitro-6-phenylhydrazino-2-äthoxy-benzonitril, 6-Nitro-3-äthoxy-2-cyanhydrazobenzol $C_{15}H_{14}O_3N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_2(NO_2)(O\cdot C_2H_5)\cdot CN$. B. Aus Äthyläther-5.6-dinitro-salicylsäurenitril (Ergw. Bd. X, S. 53) und Phenylhydrazin (Blanksma, C. 1912 II, 339). F: 215°.

b) Hydrazinoderivate der Oxy-carbonsäuren $C_nH_{2n-22}O_3$.

3-Oxy-4-[α -phenylhydrazino-benzyl]-naphthoesäure-(2)-methylester $C_{25}H_{22}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Oxy-4-[α -chlor-benzyl]-naphthoesäure-(2)-methylester und Phenylhydrazin (Roslav, M. 34, 1512). — Citronengelbe Spieße (aus Chloroform + Alkohol). F: 188°. Leicht löslich in Benzol, Aeeton und Chloroform, schwer in Alkohol und Äther. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine gelbbraune, mit Eisenchlorid allmählich eine grüne Färbung.

3-Oxy-4-[α-phenylhydrazino-4-methyl-benzyl]-naph-CH₃·C₆H₄·CH·NH·NH·C₆H₅ thoesäure-(2)-methylester C₂₆H₂₄O₃N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Oxy-4-[α-chlor-4-methyl-benzyl]-naphthoesäure-(2)-methylester und Phenylhydrazin in siedendem Benzol (Rebek, M. 34, 1540). — Citronengelbe Nadeln (aus Benzol). Schmilzt bei langsamem Erhitzen bei 140° (Zers.), im vorgeheizten Bad bei ca. 157°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, sehr sehwer in Alkohol und Äther. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine carminrote, mit Eisenchlorid eine grüne Färbung.

H. Hydrazino-sulfonsäuren.

Hydrazinoderivate der Monosulfonsäuren.

- 'a) Hydrazinoderivate der Monosulfonsäuren $C_nH_{2n-6}O_3S$.
- 1. Hydrazinoderivate der Benzolsulfonsäure $C_6H_6O_3S=C_6H_5\cdot SO_3H$.

Saurer Schwefligsäureester des 2.2 - Dioxy - 1 - [2 - sulfo - phenylhydrazono] - 1.2-dihydro-naphthalins $C_{16}H_{14}O_7N_2S_2$, Formel I (s. S. 211). B. Das Natriumsalz entsteht bei der Einw. von NaHSO₃-Lösung auf [Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 2$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) und

auf [Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 2$ azo 1 \rangle -naphthylamin-(2) (Woroshzow, \mathcal{H} . 47, 1704; A. ch. [9] 7, 71). — Das Natriumsalz liefert mit Alkalien [Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 2$ azo 1 \rangle -naphthol-(2). — Na₂C₁₆H₁₂O₂N₂S₂. Gelbe Krystalle. Leicht löslich in Wasser.

Saurer Schwefligsäureester des 4.4 - Dioxy - 1 - [2 - sulfo - phenylhydrazono]-1.4-dihydro-naphthalins $C_{16}H_{14}O_7N_2S_2$, Formel II. B. Das Natriumsalz entsteht bei der Einw. von NaHSO₃-Lösung auf [Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 2$ azo 4 \rangle -naphthol-(1) und auf [Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 2$ azo 4 \rangle -naphthylamin-(1) (Woroshzow, \mathcal{H} . 47, 1702; A.ch. [9] 7, 68). — Das Natriumsalz liefert mit Alkalien [Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 2$ azo 4 \rangle -naphthol-(1). — Na $_2C_{16}H_{12}O_7N_2S_2$. Gelbe Krystalle. Leicht löslich in Wasser.

5-Nitro-2-hydrazino-benzol-sulfonsäure-(1), 4-Nitro-phenyl-hydrazin-sulfonsäure-(2) $C_6H_7O_5N_3S$, s. nebenstehende Formel. B. Das Natriumsalz entsteht beim Kochen von 6-Chlor-3-nitro-benzol-sulfonsäure-(1) mit Hydrazinsulfat und Natriumacetat in Wasser (Green, Rowe, Soc. 101, 2448). — Na $C_8H_6O_5N_3S$. Orangegelbe Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser.

3 - Hydrazino - benzol - sulfonsäure - (1), Phenylhydrazin - sulfonsäure - (3) $C_6H_8O_3N_2S=H_2N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ (S. 638). Geschwindigkeit der Reduktion mit Zinnchlorür und 3n-Salzsäure bei 100^0 : Franzen, J. pr. [2] 97, 81.

Saurer Schwefligsäureester des 2.2 - Dioxy - 1 - [3 - sulfo - phenylhydrazono]-1.2-dihydro-naphthalins $C_{16}H_{14}O_7N_2S_2$, vgl. Formel I (s. o.). B. Das Natriumsalz entsteht bei der Einw. von NaHSO₃-Lösung auf [Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 3$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) und auf [Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 3$ azo 1 \rangle -naphthylamin-(2) (Woroshzow, \mathcal{H} . 47, 1707; A. ch. [9] 7, 75). — Das Natriumsalz liefert mit Alkalien [Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 3$ azo 1 \rangle -naphthol-(2). — Na₂C₁₆H₁₂O₇N₂S₂. Gelbe Krystalle. Leicht löslich in Wasser.

Saurer Schwefligsäureester des 4.4 - Dioxy - 1 - [3 - sulfo - phenylhydrazono]-1.4-dihydro-naphthalins $C_{16}H_{14}O_7N_2S_2$, vgl. Formel II (s. o.). B. Das Natriumsalz entsteht bei der Einw. von NaHSO₃-Lösung auf [Benzol-sulfonsäure-(1)]-(3 azo 4)-naphthol-(1) und auf [Benzol-sulfonsäure-(1)]-(3 azo 4)-naphthylamin-(1) (Woroshzow, \mathcal{H} . 47, 1705; A. ch. [9] 7, 73). — Das Natriumsalz liefert mit Alkalien [Benzol-sulfonsäure-(1)]-(3 azo 4)-naphthol-(1). — Na $_2C_{16}H_{12}O_7N_2S_2$. Gelbe Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser.

4 - Hydrazino - benzol - sulfonsäure-(1), Phenylhydrazin - sulfonsäure - (4) $C_6H_8O_3N_2S=H_2N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$ (S. 639). Geschwindigkeit der Reduktion mit Zinnchlorür und 3n-Salzsäure bei 100°: Franzen, J. pr. [2] 97, 81. — Wird durch Bacillus coli zu Sulfanilsäure reduziert (Sisley, Porcher, Panisset, C. r. 152, 1796).

Saurer Schwefligsäureester des 2.2 - Dioxy - 1 - [4 - sulfo - phenylhydrazono]-1.2-dihydro-naphthalins $C_{16}H_{14}O_7N_2S_2$, vgl. oben Formel I. B. Das Natriumsalz entsteht bei der Einw. von NaHSO₃-Lösung auf [Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) und auf [Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthylamin-(2) (Worosuzow, \mathcal{K} . 47, 1710; A. ch. [9] 7, 79). — Das Natriumsalz liefert mit Alkalien [Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2). — Na₂C₁₆H₁₂O₇N₂S₂. Gelbe Krystalle.

Saurer Schwefligsäureester des 4.4 - Dioxy - 1 - [4 - sulfo - phenylhydrazono]-1.4-dihydro-naphthalins $C_{16}H_{14}O_7N_2S_2$, vgl. oben Formel II. B. Das Natriumsalz entsteht bei der Einw. von NaHSO₃-Lösung auf [Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo 4 \rangle -naphthol-(1) und auf [Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo 4 \rangle -naphthylamin-(1) (Worosnzow, \mathcal{H} . 47, 1709; A. ch. [9] 7, 77). — Das Natriumsalz liefert mit Alkalien [Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo 4 \rangle -naphthol-(1). — Na₂ $C_{16}H_{12}O_7N_2S_3$. Gelbe Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser.

- 2. Hydrazinoderivat der Toluol-sulfonsäure-(2) ${\rm C_7H_8O_3S}={\rm CH_3\cdot C_6H_4\cdot SO_3H}.$
- 4-Hydrazino-toluol-sulfonsäure-(2) $C_7H_{10}O_3N_2S=CH_3\cdot C_6H_3(SO_3H)\cdot NH\cdot NH_2$ (S. 644).
 - S. 644, Textzeile 24 v. u. statt "Bd. XIII, S. 720" lies "Bd. XIV, S. 720".

b) Hydrazinoderivate der Monosulfonsäuren C_nH_{2n-12}O₃S.

4-Hydrazino-naphthalin-sulfonsäure-(1), Naphthylhydrazin-(1)-sulfonsäure-(4) $C_{10}H_{10}O_3N_2S=H_2N\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H$ (8. 645). — $KC_{10}H_6O_3N_2S+3H_2O$. Krystalle (Willstätter, Schuppli, Mayer, A. 418, 129).

Methyl-n-nonyl-keton-[4-sulfo-naphthyl-(1)-hydrason] $C_{31}H_{30}O_{3}N_{3}S = CH_{3}\cdot [CH_{3}]_{6}\cdot C(CH_{3}):N\cdot NH\cdot C_{10}H_{6}\cdot SO_{3}H.$ B. Das Natriumsalz entsteht aus Methyl-n-nonyl-keton und dem Natriumsalz der 4-Hydrazino-naphthalin-sulfonsäure-(1) in siedendem verdünntem Methanol (W., SCH., M., A. 418, 129). — Na $C_{31}H_{39}O_{3}N_{3}S$. Blättchen. F: 250—252° (Zers.). Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, sehr leicht in Methanol. Zersetzt sich beim Aufbewahren.

4-Sulfo-naphthyl-(1)-hydrazon des Ketons $C_{17}H_{34}$ O aus Phytol (Ergw. Bd. I, S. 373) $C_{37}H_{42}O_3N_2S = C_{17}H_{34}: N\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H. - KC_{27}H_{41}O_3N_2S.$ Nadeln (aus verd. Methanol). Sintert bei 140° , F: 164— 165° (Zers.) (W., Sch., M., A. 418, 131). Sehr leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Methanol, fast unlöslich in kaltem Wasser. Zersetzt sich beim Aufbewahren. Gibt mit Brenztraubensäure in siedendem Wasser das Keton $C_{17}H_{24}O$ und Brenztraubensäure-[4-sulfo-naphthyl-(1)-hydrazon].

Brenztraubensäure-[4-sulfo-naphthyl-(1)-hydragon] $C_{13}H_{13}O_5N_2S=CH_3\cdot C(CO_2H):$ $N\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot SO_3H.$ — $KC_{13}H_{11}O_5N_2S+\frac{1}{2}H_2O.$ Gelbe Blättchen. F: 203—204° (Zers.) (W., Sch., M., A. 418, 129). Sehr schwer löslich in Alkohol, ziemlich schwer in kaltem, leicht in heißem Wasser.

I. Hydrazino-oxy-sulfonsäuren.

- 4-Chlor-6-hydrazino-phenol-sulfonsäure-(2) C₆H₇O₄N₂ClS, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Chlor-6-amino-phenol-sulfonsäure-(2) durch Diazotieren, Erhitzen der Diazoverbindung mit NaHSO₃-Lösung und Soda und Kochen des Reaktionsprodukts mit verd. Schwefelsäure (BAYER & Co., D. R. P. 249626; C. 1912 II, 561; Frdl. 11, 184). Cl Gibt mit Acetessigester 1-[5-Chlor-3-sulfo-2-oxy-phenyl]-3-methyl-pyrazolon-(5). Liefert mit Dioxyweinsäure einen Tartrazinfarbstoff.
- 2-Hydrazino-phenol-sulfonsäure-(4) C₆H₈O₄N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter 2-Amino-phenol-sulfonsäure-(4) durch Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure (Bayer & Co., D. R. P. 249626; C. 1912 II, 561; Frdl. 11, 184) oder durch Umsetzung mit Na₂SO₃ und Reduktion des entstandenen Diazosulfonats mit Zinkstaub und Essigsäure (Leonhardt & Co., SO₂H D. R. P. 258017; C. 1913 I, 1375; Frdl. 11, 399). Krystallinisch. Gibt mit Phenanthrenchinon und anderen o-Diketonen Beizenfarbstoffe (L. & Co.). Liefert mit Acetessigester 1-[5-Sulfo-2-oxy-phenyl]-3-methyl-pyrazolon-(5) (B. & Co.).
- 6-Nitro-2-hydrazino-phenol-sulfonsäure-(4) C₆H₇O₆N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter 6-Nitro-2-amino-phenol-sulfonsäure-(4) durch Reduktion mit Natriumsulfit und Salzsäure. (Leonhardt & Co., D. R. P. 258017; C. 1913 I, 1375; Frdl. 11, 399). Gibt bei der Kondensation mit Phenanthrenchinon, Acenaphthenchinon und Isatin Beizenfarbstoffe.

OH

5-Hydrazino-4-oxy-toluol-sulfonsäure-(3) $C_7H_{10}O_4N_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Umsetzung von diazotierter 5-Amino-4-oxy-toluol-sulfonsäure-(3) mit Natriumsulfit und Reduktion des entstandenen Diazosulfonats mit Zinkstaub und Eisessig (LEONHARDT & Co., D. R. P. 258017; C. 1913 I, 1375; Frdl. 11, 399).—Kondensiert sich mit Phenanthrenchinon zu einem roten Beizenfarbstoff.

K. Hydrazino-oxo-sulfonsäuren.

5 - Hydrazino - anthrachinon - sulfonsäure - (2), 1-Hydrazino - anthrachinon - sulfonsäure - (6) C₁₄H₁₉O₅N₂S, s. nebenstehende Formel. — Natriumsalz. Fleischrote Krystalle (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 301554; C. 1918 I, H₂N·NH 150; Frdl. 13, 409). Ziemlich schwer löslich in Wasser mit gelbbrauner Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schwach gelb.

L. Amino-hydrazine.

- 1. Hydrazinoderivate der Monoamine.
- a) Hydrazinoderivate der Monoamine $C_nH_{2n-5}N$.
- 1. Hydrazinoderivate des Anilins $C_6H_7N=C_6H_5\cdot NH_2$.

Derivate des 2-Hydrazino-1-amino-benzols.

- 2-[β -Benzyl-hydrazino]-1-amino-benzol, N'-Benzyl-N-[2-amino-phenyl]-hydrazin, β -[2-Amino-phenyl]-benzylhydrazin $C_{13}H_{15}N_3=H_{1}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot NH\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{5}$. B. Durch Reduktion von Benzaldehyd-[2-amino-phenylhydrazon] mit Natriumamalgam und siedendem Alkohol (Franzen, v. Fürst, A. 412, 29). Citronengelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 73°. Sehr leicht löslich in warmem Alkohol, Äther und Benzol mit intensiv gelber Farbe. Die alkoh. Lösung färbt sich auf Zusatz von Mineralsäuren bordeauxrot, auf Zusatz von Ammoniak wieder gelb. Zersetzt sich beim Aufbewahren ziemlich rasch. Liefert beim Erhitzen auf 130° in Wasserstoff-Atmosphäre Benzaldehyd-[2-amino-phenylhydrazon], Benzylamin und o-Phenylendiamin. Gibt beim Erhitzen mit wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure Benzylamin, o-Phenylendiamin und 2-Phenyl-benzimidazol. $C_{13}H_{15}N_3+2HC$ l. Hellviölettrotes Pulver. F: 201—202°.
- 2-Benzalhydrazino-1-amino-benzol, Benzaldehyd-[2-amino-phenylhydrazon] $C_{13}H_{18}N_3=H_4N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5$ (S. 650). L'efert beim Erhitzen mit alkoh. Salzsäure 2-Phenyl-benzimidazol (Franzen, v. Fürst, A. 412, 28). Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam und siedendem Alkohol β -[2-Amino-phenyl]-benzylhydrazin.

Benzaldehyd-[2-benzamino-phenylhydrazon] $C_{50}H_{17}ON_3 = C_5H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_5H_4 \cdot NH \cdot N:CH \cdot C_6H_5$. B. Aus Benzaldehyd-[2-amino-phenylhydrazon] und Benzoylchlorid in Pyridin (Franzen, v. Fürst, A. 412, 27). — Blättchen (aus Alkohol). F: 190—193°.

Benzaldehyd-[2-phenylthioureido-phenylhydrazon] $C_{50}H_{18}N_4S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5 \cdot B$. Aus Benzaldehyd-[2-amino-phenylhydrazon] und Phenylsenföl in siedendem Alkohol (Franzen, v. Fürst, A. 412, 27). — Hellgelbe Nadeln. F: 218° bis 220°.

β-Benzoyl-β-[2-benzamino-phenyl]-benzylhydrazin $C_{27}H_{23}O_{2}N_{3}=C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot NH\cdot C_{6}H_{4}\cdot N(CO\cdot C_{6}H_{5})\cdot NH\cdot CH_{2}\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus N'-Benzyl-N-[2-amino-phenyl]-hydrazin und Benzoylchlorid in Pyridin (Franzen, v. Fürst, A. 412, 32). — Krystallpulver (aus Alkohol). F: 179—180°.

β-Anilinoformyl-β-[2-phenylureido-phenyl]-benzylhydrazin $C_{27}H_{25}O_2N_5 = C_6H_5$. NH·CO·NH·C₆H₄·N(CO·NH·C₆H₅)·NH·CH₂·C₆H₅. B. Aus N'-Benzyl-N-[2-amino-phenyl]-hydrazin und Phenylisocyanat in Äther (Franzen, v. Fürst, A. 412, 31). — Krystall-pulver (aus Alkohol). F: 198°.

 $\alpha.\beta$ - Bis - anilinothioformyl - β - [2 - phenylthioureido - phenyl] - bensylhydrazin $C_{34}H_{30}N_{6}S_{3}=C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot C_{6}H_{4}\cdot N(CS\cdot NH\cdot C_{6}H_{5})\cdot N(CS\cdot NH\cdot C_{6}H_{5})\cdot CH_{2}\cdot C_{5}H_{5}\cdot B$. Aus N'-Benzyl-N-[2-amino-phenyl]-hydrazin und Phenylsenföl in siedendem Alkohol (Franzen, v. Fürst, A. 412, 31). — Nadeln (aus Benzol). F: 178—179°. Schwer löslich in siedendem Benzol, leicht in heißem Alkohol.

Derivate des 3-Hydrazino-1-amino-benzols.

3-Bensalhydrasino-1-amino-benzol, Bensaldehyd-[3-amino-phenylhydrason] $C_{12}H_{13}N_3=H_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von Benzaldehyd-[3-nitro-phenylhydrason] mit $Na_2S_2O_4$ und alkoh. Ammoniak bei Siedetemperatur (Franzen, v. Fürst,

A. 412, 45). — Braungelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 154—155°. 1 g löst sich in ca. 7,5 cm³ siedendem Alkohol. — Verändert sich beim Aufbewahren nicht. — $C_{13}H_{13}N_3 + HCl$. Blättchen. — $2C_{13}H_{13}N_3 + H_2SO_4$. Nadeln. F: 218°.

Benzaldehyd-[3-phenylthioureido-phenylhydrazon] $C_{20}H_{18}N_4S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5 \cdot B$. Aus Benzaldehyd-[3-amino-phenylhydrazon] und Phenylsenföl in siedendem Alkohol (Franzen, v. Fürst, A. 412, 46). — Rötliches Krystallpulver. F: 138—139°.

Benzaldehyd-[benzoyl-(3-benzamino-phenyl)-hydrazon] $C_{27}H_{21}O_{2}N_{3} = C_{6}H_{5} \cdot CO \cdot NH \cdot C_{6}H_{4} \cdot N(CO \cdot C_{6}H_{5}) \cdot N \cdot CH \cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus Benzaldehyd-[3-amino-phenylhydrazon] und Benzoylchlorid in Pyridin (Franzen, v. Fürst, A. 412, 46). — Blättchen (aus Alkohol). F: 210°. Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol.

- 4.6-Dinitro 3 phenylhydrazino 1 amino benzol, 4.6-Dinitro 3 amino hydrazobenzol $C_{18}H_{11}O_4N_5$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von 5-Chlor-2.4-dinitro-anilin mit Phenylhydrazin und Natriumacetat in Alkohol (Fries, Roth, A. 389, 342). Orangefarbene Nadeln oder Prismen (aus Eisessig). F: 193°. NO2 Liefert bei der Oxydation mit Eisenchlorid in siedendem Eisessig 4.6-Dinitro-3-amino-azobenzol. Löst sich in starker Salzsäure auf Zusatz von etwas Eisessig mit braunroter Farbe. Die alkoh. Lösung wird bei Zusatz von Natronlauge dunkelrot.
- 4.6 Dinitro 3 acetamino hydrazobenzol $C_{14}H_{13}O_5N_5 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)_2 \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_5$. Aus 5-Chlor-2.4-dinitro-acetanilid beim Kochen mit Phenylhydrazin und Natriumacetat in Alkohol (Fries, Roth, A. 389, 334, 343). Krystallisiert aus Eisessig in labilen hellgelben Nadeln oder in stabilen roten Prismen. F: 194° (Zers.).

Derivate des 4-Hydrazino-1-amino-benzols.

- 4-Hydrazino-1-acetamino-benzol, 4-Acetamino-phenylhydrazin $C_8H_{11}ON_3=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH_2$ (S. 651). B. {Durch Reduktion von p-Acetamino-benzoldiazoniumchlorid (Riedel, D. R. P. 80843; Frdl. 4, 1154}; Franzen, v. Fürst, A. 412, 41). Zersetzt sich beim Kochen mit 2n-Salzsäure unter Bildung von Anilin und p-Phenylendiamin. $C_8H_{11}ON_3+HCl$. Undeutlich krystallinisch. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, schwer in siedendem Alkohol. $C_8H_{11}ON_3+HNO_3$. Krystallulver.
- δ -[4-Amino-phenylhydrazono]- β . γ -dimethyl- α -butylen bezw. α -[4-Amino-phenylhydrazino] β . γ dimethyl α . γ butadien $C_{12}H_{17}N_3 = H_2N \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH(CH_3) \cdot C(CH_3) : CH_2$ bezw. $H_2N \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot CH : C(CH_3) \cdot C(CH_3) : CH_2$. B. Durch Reduktion von $\alpha \cdot [4 Nitro \cdot benzolazo] \cdot \beta$. γ dimethyl α . γ butadien (S. 225) mit Zinn und Salzsäure (K. H. Meyer, B. 52, 1475). Hellgrünlichgelb. Sintert bei 98°, F: ca. 125° (Zers.). Gibt mit Säuren farblose Lösungen. Die Lösungen in indifferenten Lösungsmitteln färben sich, wahrscheinlich infolge von Oxydation, rasch braun.
- 4-Benzalhydrazino-1-amino-benzol, Benzaldehyd-[4-amino-phenylhydrazon] $C_{13}H_{13}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von Benzaldehyd-[4-nitrophenylhydrazon] mit $Na_2S_2O_4$ -Lösung und alkoh. Ammoniak bei Siedetemperatur (Franzen, v. Fürst, B. 46, 3969). Citronengelbe Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 133—134° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol und Benzol. Verändert sich rasch unter Dunkelfärbung. Beim Eingießen einer heißen alkoholischen Lösung in auf —10° abgekühlte verd. Salzsäure entsteht ein tiefviolettrotes, bei 179—181° schmelzendes Salz, das durch Ammoniak wieder in Benzaldehyd-[4-amino-phenylhydrazon] verwandelt wird. Liefert beim Kochen mit absolut-alkoholischer Salzsäure Benzaldehyd und p-Phenylendiamin; bei der Einw. von heißer alkoholischer Schwefelsäure erhält man das Sulfat. $C_{13}H_{13}N_3 + H_2SO_4$. Fast farblose Blättchen (aus 50°/ojem Alkohol). Färbt sich beim Aufbewahren im Vakuum rötlich.

Benzaldehyd-[4-benzalamino-phenylhydrazon] $C_{50}H_{17}N_2=C_6H_5\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot NH.$ N:CH·C₆H₅. B. Aus Benzaldehyd-[4-amino-phenylhydrazon] und Benzaldehyd in siedendem Alkohol (Franzen, v. Fürst, B. 46, 3970). Wird gelegentlich bei der Reduktion von Benzaldehyd-[4-nitro-phenylhydrazon] mit Na₂S₂O₄-Lösung und siedendem alkoholischem Ammoniak erhalten (Fr., v. F.). — Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 163—164°. Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Alkohol. — Färbt sich bald oberflächlich rötlich.

Benzaldehyd-[4-(3-nitro-benzalamino)-phenylhydrazon] $C_{80}H_{16}O_{2}N_{4}=O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH:N\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{5}.$ B. Aus Benzaldehyd-[4-amino-phenylhydrazon] und 3-Nitro-benzaldehyd in siedendem Alkohol (Franzen, v. Fürst, B. 46, 3971). — Gelbes Krystallpulver. F: 158°.

Benzaldehyd-[4-anisalamino-phenylhydrazon] $C_{31}H_{19}ON_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Aus Benzaldehyd-[4-amino-phenylhydrazon] und Anisaldehyd in siedendem Alkohol (Franzen, v. Fürst, B. 46, 3970). — Gelbbraunes krystallines Pulver. F: 148°.

Benzaldehyd-[4-acetamino-phenylhydrazon] $C_{18}H_{16}ON_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N: CH \cdot C_6H_5$. B. Aus dem Zinnchlorür-Doppelsalz des 4-Acetamino-phenylhydrazins und Benzaldehyd bei Gegenwart von Natriumacetat in wäßr. Lösung (Franzen, v. Fürst, A. 412, 42). — Hellgelbes krystallinisches Pulver (aus Alkohol). F: 195—196°. 1 g löst sich in ca. 16 cm³ siedendem Alkohol.

Benzaldehyd-[4-phenylthioureido-phenylhydrazon] $C_{20}H_{18}N_4S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5 \cdot B$. Aus Benzaldehyd-[4-amino-phenylhydrazon] und Phenylsenföl in siedendem Alkohol (Franzen, v. Fürst, B. 48, 3971). — Fast farblose, undeutlich krystalline Masse (aus Alkohol). F: 157°. Leicht löslich in siedendem Alkohol.

Benzophenon - [4-amino-phenylhydrazon] $C_{19}H_{17}N_3 = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_5)_2$. B. Durch Reduktion von Benzophenon-[4-nitro-phenylhydrazon] mit Zinkstaub und Eisessig bei etwa 20° (Busch, Kunder, B. 49, 329). — Schwach gelbliche Blättchen (aus Benzol + Petroläther). F: 166—167°. Leicht löslich in Benzol, schwerer in Äther, Alkohol und Ligroin. — $C_{19}H_{17}N_3 + HCl$. Graue Blättchen. F: 215—216°. Leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Wasser. Wird durch heißes Wasser zersetzt. — $2C_{19}H_{17}N_3 + 2HCl + PtCl_4$. Gelbe Nadeln.

Benzophenon - [4-benzalamino - phenylhydrazon] $C_{26}H_{21}N_3 = C_6H_5 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_5)_9$. B. Aus Benzaldehyd und Benzophenon - [4-amino - phenylhydrazon] (Busch, Kunder, B. 49, 330). — Nadeln (aus Alkohol). F: 138—139°. Leicht löslich in Benzol, Äther und Chloroform, schwerer in siedendem Alkohol. — Wird beim Kochen mit verd. Schwefelsäure unter Bildung von Benzaldehyd verseift

Benzophenon-[4-acetamino-phenylhydrazon] $C_{31}H_{19}ON_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N: C(C_6H_5)_2$. B. Aus Benzophenon-[4-amino-phenylhydrazon] und siedendem Essigsäureanhydrid (Busch, Kunder, B. 49, 329). — Schwach bräunliche Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 204°. Leicht löslich in warmem Alkohol und Benzol.

Benzophenon-[4-phenylthioureido-phenylhydrazon] $C_{25}H_{22}N_4S = C_6H_5 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_5H_4 \cdot NH \cdot N : C(C_6H_5)_2 \cdot B$. Aus Benzophenon-[4-amino-phenylhydrazon] und Phenylsenföl in siedendem Alkohol (Busch, Kunder, B. 49, 330). — Blättchen (aus Alkohol). F: 180,5°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol.

Anisaldehyd-[4-acetamino-phenylhydrazon] $C_{16}H_{17}O_2N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N: CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. analog Benzaldehyd - [4 -acetamino - phenylhydrazon] (s. o.). — Rötliches Krystallpulver (aus Alkohol). F: 170—175° (Franzen, v. Fürst, A. 412, 43).

 $\alpha.\beta$ - Dibenzoyl - 4 - dimethylamino - phenylhydrazin (?) $C_{22}H_{21}O_2N_3=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ (?). B. Entsteht in geringer Menge bei der Einw. von Dimethylanilin auf Azodibenzoyl (Ergw. Bd. IX, S. 136) (Stollé, B. 45, 2680). — F: 199°. — Liefert bei der Hydrolyse N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin und Benzoesäure (St., B. 45, 2685). — Gibt in Alkohol mit Chlorkalk-Lösung eine rote Färbung.

 $\alpha.\beta$ -Dibenzoyl-4-acetamino-phenylhydrazin $C_{22}H_{19}O_3N_3=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot N(CO\cdot C_6H_5)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$. Aus dem Hydrochlorid des 4-Acetamino-phenylhydrazins und Benzoylchlorid in siedendem Benzol (Franzen, v. Fürst, A. 412, 43). — Krystallinisches Pulver (aus Alkohol). F: 155—156°.

Brenztraubensäure - [4-acetamino - phenylhydrazon] $C_{11}H_{13}O_3N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : C(CH_3) \cdot CO_2H$. B. Aus dem Hydrochlorid des 4-Acetamino-phenylhydrazins und Brenztraubensäure in Wasser (Franzen, v. Fürst, A. 412, 43). — Dunkelgelbes krystallinisches Pulver (aus Alkohol). F: 192—193°.

Tetrakis - [4 - dimethylamino - phenyl] - hydrazin $C_{32}H_{40}N_6 = [(CH_3)_2N \cdot C_6H_4]_2N \cdot N[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Durch Oxydation von 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylamin mit Silberoxyd in Pyridin + Åther bei Gegenwart von geglühtem Natriumsulfat bei —15° (Wieland, B. 48, 1088). — Farblose Krystalle (aus Benzol durch Äther und Gasolin). F: 74° bis 76°. Leicht löslich in Benzol, Nitrobenzol, Pyridin und Chloroform, ziemlich leicht in Aceton, schwerer in Äther, sehr schwer in Petroläther. Die Lösungen in Nitrobenzol ist rot, die Lösungen in Benzol, Äther, Aceton und Pyridin sind gelb. Die Lösungen in Säuren sind farblos (W., B. 48, 1094). — Ist in festem Zustand auch im Vakuum und im Dunkeln nur kurze Zeit haltbar und zersetzt sich innerhalb einiger Tage fast vollständig. Dissoziiert in Lösung teilweise unter Bildung von Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-stickstoff [(CH₃)₂N·C₆H₄]₂N; kryoskopisches Verhalten in Benzol und Nitrobenzol: W., B. 48, 1091.

AMINO-HYDRAZINE

Die gelben Lösungen färben sich beim Aufbewahren allmählich, im Sonnenlicht oder beim Erwärmen fast augenblicklich rot; hierbei entstehen 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylamin, nicht näher untersuchtes 9.10-Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-2.6-bis-dimethylamino-9.10-dihydro-phenazin und geringe Mengen Benzochinon-(1.4)-methylimid-[4-dimethylamino-anil]; die letzte Verbindung entsteht als Hauptprodukt bei der Oxydation mit Silberoxyd. Tetrakis-[4-dimethylamino-phenyl]-hydrazin gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und verd. Salzsäure 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylamin. Beim Schütteln einer äther. Lösung mit Wasser erhält man 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylamin, Phenolblau und Dimethylamin. Gibt in äther. Lösung mit Stickoxyden 4.4'-Bis-dimethylamino-diphenylnitrossamin. Liefert in Benzol-Lösung mit Triphenylmethyl Bis-[4-dimethylamino-phenyl]-triphenylmethylamin.

4-Dimethylamino-phenylhydrasin- β -sulfonsäure $C_8H_{13}O_3N_3S = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot SO_3H$. B. Durch Reduktion von 1-Dimethylamino-benzol-diazosulfonsäure-(4) (Syst. No. 2172) mit Zinnchlorür und alkoh. Salzsäure (Stollé, B. **45**, 2683). — Gelbliche Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 189°. — Gibt beim Kochen mit Wasser oder Salzsäure N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin.

2. Hydrazinoderivate des 3-Amino-toluols $C_7H_9N=CH_3\cdot C_8H_4\cdot NH_2$.

4-Bensylhydrasino-3-amino-toluol, N'-Benzyl-N-[2-amino-4-methyl-phenyl]-hydrasin C₁₄H₁₇N₃, s. nebenstehende Formel. B.
Durch Reduktion von 4-Benzalhydrazino-3-amino-toluol (s. u.) mit
Natriumamalgam und siedendem Alkohol (Franzen, Mondlange, A.
414, 194). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 87°. Leicht löslich in orga.
NH·NH·CH₂·C₆H₅
nischen Lösungsmitteln mit gelber Farbe. — Zersetzt sich beim Aufbewahren. Die alkoh.
Lösung gibt mit verd. Mineralsäuren fuchsinrote Färbungen.

4-Benzalhydrazino-3-amino-toluol, Benzaldehyd - [2-amino-4-methyl-phenyl-hydrazon] $C_{14}H_{15}N_3 = H_2N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_5$. B. Neben N'-Benzyl-N-[2-amino-4-methyl-phenyl]-hydrazin-N'-sulfonsäure bei der Reduktion von Benzaldehyd-[2-nitro-4-methyl-phenylhydrazon] mit Na₂S₂O₄-Lösung und alkoh. Ammoniak (Franzen, Mondlange, A. 414, 191, 193). — Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 167°. Löslich in heißem Wasser. — Beim Eintragen einer heißen alkoholischen Lösung in kalte verdünnte Salzsäure entsteht 5-Methyl-2-phenyl-benzimidazol.

N'-Benzyl-N-[2-amino-4-methyl-phenyl]-hydrazin-N'-sulfonsäure $C_{14}H_{17}O_3N_3S=H_3N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot NH\cdot N(SO_3H)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. B. s. im vorangehenden Artikel. — $NaC_{14}H_{16}O_3N_3S$. Hellgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 211° (Franzen, Mondlange, A. 414, 191). Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser. Gibt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure 5-Methyl-2-phenyl-benzimidazol.

b) Hydrazinoderivate der Monoamine $C_n H_{2n-11} N$.

4-[Dibeneoylmethylen-hydraxino]-1-benzamino-naphthalin, 4-Benzamino-naphthyl-(1)-hydrazon des Diphenyltriketons C₃₂H₂₂O₃N₃, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von äther Salzsäure auf den 1-Benzamino-naphthalin-(4)-diazoäther der Enolform des Acetyldibenzoylmethans (Syst. No. 2203) (D_{IM}-NH·N:C(CO·C₆H₅)₂ ROTH, LEICHTLIN, FRIEDEMANN, B. 50, 1542). — Braungelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 225° bei raschem Erhitzen.

2. Hydrazinoderivate der Diamine.

 α - Bensalhydrasino - 4.4′- bis - dimethylamino - diphenylmethan, N′- Bensal-N-[4.4′- bis - dimethylamino - benshydryl] - hydrasin $C_{24}H_{38}N_4=[(CH_3)_8N\cdot C_8H_4]_3CH\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_8H_5$. B. Bei der Reduktion von 4.4′-Bis-dimethylamino-benzophenon-benzalhydrazon mit Natriumamalgam und absol. Alkohol (Curtus, Kor, J. pr. [2] 86, 123). — Nadeln (aus Alkohol). F: 143°. Die Lösung in Eisessig ist blau; die Lösungen in Alkohol und Benzol werden beim Aufbewahren rot. — Liefert bei der Einw. von kalter verdünnter Salzsäure Benzaldehyd und N.N´-Bis-[4.4′-bis-dimethylamino-benzhydryl]-hydrazin.

N.N'-Bis-[4.4'-bis-dimethylamino-benzhydry1]-hydrazin $C_{34}H_{44}N_6 = \{(CH_3)_2N \cdot C_6H_4\}_2CH \cdot NH \cdot NH \cdot CH[C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2]_2$. B. Durch Reduktion von 4.4'-Bis-dimethylamino-benzophenon-hydrazon mit Natriumamalgam und absol. Alkohol oder mit Aluminiumamalgam und feuchtem Äther (CURTIUS, Kor, J. pr. [2] 86, 122, 123). Bei der Einw. von verd. Salzsäure auf α -Benzalhydrazino-4'-bis-dimethylamino-diphenylmethan (C., K., J. pr. [2] 86, 124). — Krystalle (aus Benzol oder Chloroform). F: 285°. Löslich in Eisessig und in verd. Schwefelsäure mit blauer Farbe. — Zersetzt sich beim Kochen mit verd. Schwefelsäure unter Abspaltung von Hydrazin.

M. Hydrazino-oxo-amine.

8-Hydrazino - 1 - amino - anthrachinon C₁₄H₁₁O₂N₃, 8. nebenstehende Formel. Rotbraunes Pulver. Löslich in Anilin mit roter, in Nitrobenzol mit brauner, in konz. Schwefelsäure mit brauner Farbe (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 301554; C. 1918 I, 150; Frdl. 13, 409).

XII. Azo-Verbindungen.

A. Mono-azo-derivate der Kohlenwasserstoffe.

1. Verbindungen $C_n H_{2n-6} N_2 = C_n H_{2n-7} \cdot N : NH$.

1. Phenyldiimid $C_6H_6N_2=C_6H_5\cdot N\!:\!NH.$

Äthyl-phenyl-diimid, Äthanazobenzol, Benzolazoäthan $C_8H_{10}N_2=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_2H_5$ (S. 7). Kp₂₀: 82,5—83° (korr.) (Stobbe, Nowak, B. 46, 2902). Absorptionsspektrum in Alkohol: St., N., B. 46, 2897; 47, 578.

Diphenyldiimid, Azobenzol $C_{12}H_{10}N_2 = C_eH_5 \cdot N : N \cdot C_eH_5$ (S. 8).

Bildung. Beim Überleiten von Nitrobenzol über Bariumoxyd bei 225—230°, neben anderen Produkten (Zerewitinow, Ostromysslenski, B. 44, 2405). Über die Bildung aus Nitrobenzol bei der Reduktion mit Ferrosulfat und Natronlauge unter verschiedenen Bedingungen vgl. Allen, J. phys. Chem. 16, 131. Azobenzol entsteht aus Nitrobenzol durch Erhitzen mit Fe₃O₄ und starker Natronlauge auf 145° (Höchster Farbw., D. R. P. 245081; C. 1912 I, 1268; Frdl. 10, 125). Beim Erhitzen von Nitrobenzol mit Magnesium und Äthyljodid in Gegenwart von etwas Jod in Benzol (Oddo, G. 41 I, 294) oder in Äther (Hepworth, Soc. 117, 1008). In geringer Menge bei der Reduktion von Nitrobenzol mit Zinkstaub in Eisessig (Kröscher, C. 1915 II, 1186). Durch Reduktion von Nitrobenzol beim Erhitzen mit Sägemehl und 60°/0 iger Natronlauge auf 110—140° (Chemikalienwerk Griesheim, D. R. P. 225245; C. 1910 II, 932; Frdl. 9, 1180) oder mit Melasse, Solventnaphtha und 35°/0 iger Natronlauge auf 140—150° (Ch. Griesheim, D. R. P. 228722; C. 1910 II, 1842; Frdl. 10, 124). Aus Nitrosobenzol und Phenylisocyanat in Äther im Einschlußrohr bei 200° (Staudinger, Endle, B. 50, 1044). Neben anderen Produkten aus Nitrosobenzol und Phenylmagnesiumbromid in Äther (Wieland, Roseeu, B. 45, 498). Über die Bildung von Azobenzol aus Nitrosobenzol, Azoxybenzol oder β-Phenylhydroxylamin bei der Einw. von gärender Hefe vgl. Neuberge, Welde, Bio. Z. 67, 21, 22, 23. Kinetik der Bildung aus Hydrazobenzol in alkoh. Lösung bei 140—150°: Stieglitz, Curme, B. 46, 911; C., Am. Soc. 35, 1160; in Benzol-Lösung bei 155°: C., Am. Soc. 35, 1165. Azobenzol entsteht beim Kochen von Triphenylhydrazin oder N-Phenyl-N'-N'-di-p-tolyl-hydrazin mit Xylol (Wie., Reverdy, B. 48, 1113). Bei gleichzeitiger Einw. von Licht und Luft auf Anilin (Gibbs, C. 1910 II, 558; vgl. Gi., Am. Soc. 31, 1203). Aus Phenyldichloramin bei der Einw. von Kupferpulver, Natriumhydroxyd, Natriumthiosulfat, alkoh. Ammoniak, wäßrig-alkoholischer Kaliumjodid-Lösung oder Anilin (Goldschmidt, B. 46, 2733). — Zur Darstellung vgl.

Physikalische Eigenschaften. F: 68,1° (BOGOJAWLENSKI, SSACHAROW, zit. nach HASSEL-BLATT, Ph. Ch. 83, 3), 68,5° (PASCAL, NORMAND, Bl. [4] 13, 155). Krystallisationsgeschwindigkeit: PADOA, G. 48 II, 146; R. A. L. [5] 28 II, 240; H., Ph. Ch. 83, 35. D³⁵: 1,190 (KRÖBER, Ph. Ch. 93, 648); D⁷⁶(Hussig): 1,0498 (VANSTONE, Soc. 103, 1837). Molekularrefraktion bei 72°: DUVAL, C. r. 153, 875. Absorptionsspektrum von Azobenzol s. S. 219. Magnetische Susceptibilität: PASCAL, Bl. [4] 9, 83. Orientierung der Krystalle im magnetischen Feld: Armstrong, Rodd, C. 1914 II, 927.

Azobenzol löst sich bei 20—25° in Wasser zu ca. 0,03°/0, in Pyridin zu ca. 76°/0, in 50°/0 igem wäßrigen Pyridin zu ca. 17°/0 (Dehn, Am. Soc. 39, 1400). Löst sich in wäßr. Lösungen von Natriumbenzoat, Natriumphenolat (Neuberg, Bio. Z. 76, 125, 128) und Natriumdesoxycholat (Wieland, Sorge, H. 97, 25). Krystallisationsgeschwindigkeit der Gemische von

AZOBENZOL

Azobenzol mit Benzalanilin und Benzylanilin: HASSELBLATT, Ph. Ch. 83, 35. Thermische Analyse der binären Gemische mit Jod: OLIVARI, R.A.L. [5] 20 I, 472; mit Antimontribromid (Eutektikum bei 52,7° und 59,5 Mol- $^{\circ}$ 0, Azobenzol; unbeständige Verbindung mit 4 Mol SbBr₃): Vanstone, Soc. 105, 1499; thermische Analyse der Gemische mit Antimontrichlorid s. u. bei additionellen Verbindungen. Thermische Analyse der binären Gemische mit Dibenzyl (Eutektikum bei 47,6° und 27,5 Gew.- 0 /₀ Azobenzol), Stilben (lückenlose Mischkrystallreihe; kein Temperaturminimum), Tolan (Eutektikum bei 56,8° und 42 Gew.- 0 /₀ Azobenzol) und Hydrazobenzol (Eutektikum bei 60° und 79 Gew.-%, Azobenzol): PASCAL, NORMAND, Bl. [4] 13, 155; mit 4.4'-Dimethoxy-stilben (Eutektikum bei $67,6^{\circ}$ und 98,8 Gew.- $^{\circ}/_{0}$ Azobenzol), p.p'-Azotoluol, $\beta.\beta'$ -Azonaphthalin und Benzolazo- β -naphthalin: P., N., Bl. [4] AZODENZOI, p.p.-AZOTOIUOI, p.p.-AZONAPITHAIIN UNG BENZOIAZO-p-napithalin: P., N., Bl. [4] 13, 880. Thermische Analyse der binären Gemische mit Cinnamalacetophenon (Eutektikum bei ca. 55°): GIUA, G. 46 I, 296; mit Benzil (Eutektikum bei 51° und 60,7 Mol-°/₀ Azobenzol), Benzoin (Eutektikum bei 63,8° und 93,3 Mol-°/₀ Azobenzol): VANSTONE, Soc. 103, 1829. Thermische Analyse der binären Gemische mit Benzalanilin (Eutektikum bei 38,2° und 22,5 Gew.-°/₀ Azobenzol): PASCAL, NORMAND, Bl. [4] 13, 209; HASSELBLATT, Ph. Ch. 83, 32; mit Benzylanilin (Eutektikum bei 24,7° und 23,5 Gew.-°/₀ Azobenzol): P., N., Bl. [4] 13. 213, (Eutektikum bei 26,5° und 19°/₀ Azobenzol): ISAAC, C. 1910 II, 1703; mit Diphenylamin (Eutektikum bei 32° und ca. 40 Gew.-°/₀ Azobenzol): GIUA, CHERCHI, G. 49 II, 276; mit Azoxybenzol: HARTLEY, STIART, Soc. 105, 312. Dampfdruck von Lögungen in Benzol und Alkohol benzol: HARTLEY, STUART, Soc. 105, 312. Dampfdruck von Lösungen in Benzol und Alkohol bei 75°: Innes, Soc. 113, 430, 435. Dichte von Lösungen in verschiedenen organischen Flüssigkeiten: Tyrer, Soc. 97, 2630; Duval, Bl. [4] 11, 57; Kröber, Ph. Ch. 93, 660; Dichte einiger Gemische von Azobenzol und Palmitinsäure: Kr., Ph. Ch. 93, 667. Geschwindigkeit der Diffusion von Azobenzol in Alkohol: Öholm, C. 1913 I, 1650; von festem Dibenzyl und festem Stilben in festes Azobenzol: Tammann, C. 1919 I, 783. Ludwig-Soretsehes Phänomen in Azobenzol-Dibenzyl-Mischkrystallen: Wessels, Ph. Ch. 87, 251. Brechungsindices von Azobenzol-Lösungen in Äthylenbromid, Cyclohexan, Benzol, Nitrobenzol, Phenol, Eisessig und Pyridin: Duval., C. r. 153, 875; Bl. [4] 11, 57. Absorptionsspektrum von Azobenzol-Demosindischter Celeick Branch and Chemische State Chemische Chemische State Chemische Sta Dampf im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: Purvis, Soc. 105, 594. Absorptionsspektrum im sichtbaren und ultravioletten Gebiet in alkoh. Lösung: CRYMBLE, STEWART, WRIGHT, B. 43, 1189; KEHRMANN, HEMPEL, B. 50, 857; BALY, HAMPSON, Soc. 107, 250; in konz. Schwefelsäure: K., He., B. 50, 859; B., Ha., Soc. 107, 250; vgl. a. K., B. 48, 1934; zum Absorptionsspektrum in rauchender Schwefelsäure, alkoh. Schwefelsäure, alkoh. Salzsäure und Eisessig vgl. K., He., B. 50, 861; K., B. 48, 1934. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Chloroform: Purvis, McCleland, Soc. 101, 1519. Quantitative Bestimmung der Lichtabsorption alkoh. Azobenzol-Lösungen sowie kolloidaler Lösungen von Azobenzol in stark verdünntem Alkohol und stark verdünnter wäßrig-alkoholischer Kalilauge: Pihlblad. Ph. Ch. 81, 424; C. 1918 II, 93. Lichtabsorption der Lösungen von Azobenzol im Gemisch mit Methylenblau bezw. Helianthin: Ruff, Ph. Ch. 76, 55, 57. Gültigkeit des Beerschen Gesetzes für Azobenzol-Lösungen in Alkohol und verdünntem Alkohol: Stewart, Wright, B. 44, 2823. Elektrische Doppelbrechung von Lösungen in Benzol: Lippmann, Z. El. Ch. 17, 15.

Chemisches Verhalten. Azobenzol liefert bei der Oxydation mit konz. Wasserstoffperoxyd in Essigsäure Azoxybenzol (Angeli, R. A. L. [5]19 I, 794). Liefert bei kurzer Reduktion mit Wasserstoff und kolloidalem Palladium in verd. Alkohol Hydrazobenzol; bei längerer Einw. entsteht Anilin (Skita, B. 45, 3312). Gibt beim Kochen mit Stannochlorid und Salzsäure Benzidin (Barnes, Chem. N. 119, 13). Liefert mit Thionylehlorid bei 180—2000 2.2'-Dichlor-azobenzol, 4.4'-Dichlor-azobenzol und andere Produkte (H. Meyer, M. 36, 729). Bei der Einw. einer Lösung von 4-Phenyl-benzophenon-kalium in Äther entsteht eine Additionsverbindung aus je 1Mol Azobenzol und Dikalium-hydrazobenzol (s. S. 220) (Schlenk, Appenrodt, Michael, Thal, B. 47, 485). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist goldgelb; die Lösung in rauchender Schwefelsäure (25% SO3) ist in dicker Schicht tiefrot, in dünner Schicht grünstichig gelb und wird beim Aufbewahren gelb (Kehrmann, B. 48, 1934). — Bestimmung von Azobenzol neben Anilin, Hydrazobenzol, Azoxybenzol und Nitrobenzol: Allen, J. phys. Chem. 16, 139.

ALLEN, J. phys. Chem. 16, 139.

Salze und additionelle Verbindungen des Azobenzols. C₁₂H₁₀N₂ + 2HCl. Hellorange. F: 64° bis 65° (EPHRAIM, HOCHULI, B. 48, 633). Dampfdruck von Chlorwasserstoff über dem Dihydrochlorid zwischen 0° und 57°: E., H. — C₁₂H₁₀N₂ + HClO₄. Gelbe, bläulich glänzende Tafeln. Verpufft bei 208° (K. A. HOFMANN, METZLER, HÖBOLD, B. 43, 1083). Wird durch Wasser hydrolysiert. — C₁₂H₁₀N₂ + HNO₃. Sehr unbeständige rote Krystalle (REDDELIEN, J. pr. [2] 91, 241). — C₁₂H₁₀N₂ + 4SbCl₃. F: 81° (VANSTONE, Soc. 105, 1498). Liefert je ein Eutektikum mit Azobenzol bei 50,5° und 56 Mol.°/0 Azobenzol und mit Antimontrichlorid bei 66° und 5 Mol.°/0 Azobenzol. — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₁₂H₁₀N₂ + 2C₆H₃O₆N₃. Orangefarbene Platten. F: 131—132° (K. A. HOFMANN, KIRMREUTHER, B. 43, 1767). Löslich in Alkohol, Äther und Benzol mit gelber Farbe. Verpufft bei starkem Erhitzen. — Über ein unbeständiges Azobenzol-pikrat vgl. R., J. pr. [2] 91, 242. —

Additions verbindung aus Azobenzol und Dikalium-hydrazobenzol $C_{12}H_{10}N_2+C_6H_5\cdot NK\cdot NK\cdot C_6H_5\cdot B$. Aus Azobenzol und 4-Phenyl-benzophenon-kalium (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 291) in Ather (Schlenk, Appenrodt, Michael, Thall, B: 47, 485). Dunkelviolett. Oxydiert sich sofort an der Luft unter Bildung von Azobenzol. Liefert bei Einw. von Wasser Azobenzol und Hydrazobenzol. Beim Einleiten von Kohlendioxyd in die Suspension in Ather erhält man Azobenzol und Hydrazobenzol-N.N'-dicarbonsäure.

Benzolazoformaldehydanil $C_{13}H_{11}N_3=C_4H_5\cdot N:N\cdot CH:N\cdot C_6H_5$. B. Aus β -Phenyliminomethyl-phenylhydrazin bei der Oxydation mit Quecksilberoxyd in Benzol (Busch, Dietz, J. pr. [2] 91, 327). — Bräunlichrote Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 62—63°. Sehr leicht löslich in Benzol, leicht in den meisten anderen Lösungsmitteln außer in Petroläther. — Zersetzt sich beim Aufbewahren. Zerfällt in alkoh. Lösung unter Bildung von N.N'-Diphenyl-formamidin.

Benzolazo-formaldoxim $C_7H_7ON_3 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot CH : N \cdot OH$ (S. 13). B. Aus der höherschmelzenden und aus der niedrigerschmelzenden Form des Glyoxylsäure-phenylhydrazons beim Behandeln mit salpetriger Säure (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 35; B., Meussdörffer, J. pr. [2] 75, 134).

N.N'-Diphenyl-formazan, N.N'-Diphenyl-formazylwasserstoff, Formazylwasserstoff $C_{13}H_{12}N_4=C_6H_5\cdot N:N\cdot CH:N\cdot NH\cdot C_8H_5$ (S. 13). B. Beim Kochen von Dichloressigsäure-anilid mit Phenylhydrazin bei Gegenwart von Pyridin oder Kaliumcarbonat in Alkohol (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 38). Aus Glyoxylsäure-phenylhydrazon und Phenylhydrazin in alkoh. Essigsäure unter Luftzutritt (B., A., S., J. pr. [2] 92, 39). Bei der Einw. von Phenylhydrazin auf eine essigsaure alkoholische Lösung von 3.6-Diamino-1.2.4.5-tetrazin (Syst. No. 4132) (Ponzio, Gastaldi, G. 44 I, 263). — Ziegelrote metallglänzende Prismen mit 1 H_2O (aus verd. Alkohol). Schmilzt wasserfrei bei 120°; sehr schwer löslich in Wasser mit gelber Farbe (P., G.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau und wird beim Verdünnen mit Wasser rot (P., G.). — $C_{13}H_{12}N_4 + HCl$. Dunkelamethystfarbene, metallisch glänzende Krystalle. F: 164^o (Zers.) (P., G.). Schwer löslich in kaltem Alkohol, unlöslich in Wasser. Wird durch Wasser hydrolysiert.

Benzolazo-acetaldoxim $C_8H_9ON_3 = C_8H_5 \cdot N : N \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_3$ (S. 14). B. Aus Brenztraubensäure-phenylhydrazon beim Behandeln mit salpetriger Säure (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 37).

Benzoyl-phenyl-diimid, Benzoylazophenyl $C_{13}H_{10}ON_2 = C_6H_5 \cdot N \cdot N \cdot CO \cdot C_6H_5$ (S. 16). B. Bei der Einw. von alkoh. Salzsäure auf das Peroxyd des Benzaldehyd-phenylhydrazons (S. 32) in Äther, neben anderen Produkten (Busch, Dietz, B. 47, 3283). — Absorptionsspektrum der alkoh. Lösung im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: Merriman, Soc. 103, 1848. — Gibt mit Benzaldehyd-phenylhydrazon in Äther + Aceton in Gegenwart von etwas Eisessig 2.3-Diphenyl-1-benzal-4-benzoyl-tetrazan (B., Kunder, B. 49, 2351).

Benzolaso-benzaldehydanil, ω -Benzolaso- ω -phenylimino-toluol $C_{19}H_{15}N_3=C_6H_5\cdot N:N\cdot C(C_6H_5):N\cdot C_6H_5$. B. Aus β -[α -Phenylimino-benzyl]-phenylhydrazin bei der Oxydation mit Quecksilberoxyd in warmem Alkohol (Busch, Ruppenthal, B. 43, 3009). — Rotbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 101—102°. Sehr leicht löslich in Benzol und heißem Alkohol, leicht in Petroläther.

Benzolazo-benzaldoxim $C_{15}H_{11}ON_3 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C(:N \cdot OH) \cdot C_6H_5 (S. 16)$. B. Benzolazo-benzaldoxim (im Original irrtümlich Benzolazo-formaldoxim genannt) entsteht aus Benzaldehyd-[N-nitroso-phenylhydrazon] beim Behandeln mit Natriumäthylat (Busch, Kunder, B. 49, 323; B., Priv.-Mitt.).

Na.Nh-Diphenyl-Nh-benzoyl-C-phenyl-formazan, a.h-Diphenyl-h-benzoyl-formazylbenzol $C_{26}H_{30}ON_4=C_6H_5\cdot N:N\cdot C(C_6H_5):N\cdot N(CO\cdot C_8H_5)\cdot C_6H_5$. B. Die niedrigerschmelzende Form entsteht beim Behandeln von 2.3-Diphenyl-1-benzal-4-benzoyl-tetrazan mit konz. Ammoniak in Alkohol bei $50-60^\circ$; daneben entsteht zuweilen auch die höherschmelzende Form (Busch, Kunder, B. 49, 2353). Die niedrigerschmelzende Form entsteht zum Teil aus der höherschmelzenden beim Kochen mit Alkohol (B., K.). — a) Niedrigerschmelzende Form. Schwarzrote, bläulichrot durchscheinende Prismen. F: 139° . — b) Höherschmelzende Form. Orangerote Prismen. F: $146-147^\circ$ (Zers.). — Beide Formen sind leicht löslich in Chloroform und Benzol, löslich in Ather und Aceton, schwer löslich in Alkohol. — Beide Formen zeigen das gleiche chemische Verhalten. Bei der Reduktion mit Zinkstaub und warmer Schwefelsäure erhält man α -Benzoyl-phenylhydrazin und β -Benzoyl-phenylhydrazin. Beim Behandeln mit alkoh. Salzsäure entsteht α -Benzoyl-phenylhydrazin. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grünlichblau.

[2-Nitro-benzoyl]-phenyl-diimid, [2-Nitro-benzoyl]-azo-phenyl $C_{18}H_{\varphi}O_{3}N_{3}=C_{\varphi}H_{\varphi}\cdot N:N\cdot CO\cdot C_{\varphi}H_{\varphi}\cdot NO_{2}$. Beim Einleiten von Stickoxyden in eine Suspension von

 β -[2-Nitro-benzoyl]-phenylhydrazin in Äther (Gastaldi, G. 41 II, 319). — Rote Nadeln (aus Ligroin). F: 89°. — Liefert beim Behandeln mit Phenylhydrazin in Äther β -[2-Nitro-benzoyl]-phenylhydrazin.

[3-Nitro-benzoyl]-phenyl-diimid, [3-Nitro-benzoyl]-azo-phenyi $C_{13}H_{\bullet}O_3N_3 = C_6H_5\cdot N:N\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Beim Einleiten von Stickoxyden in eine Suspension von β -[3-Nitro-benzoyl]-phenylhydrazin in Äther (Gastaldi, G. 41 II, 321). — Dunkelrote Blättchen (aus Aceton). F: 117°. Schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther, löslich in kaltem Benzol und Chloroform, leicht löslich in heißem Aceton. — Liefert mit Phenylhydrazin in Benzol β -[3-Nitro-benzoyl]-phenylhydrazin.

[4-Nitro-benzoyl]-phenyl-diimid, [4-Nitro-benzoyl]-azo-phenyl $C_{13}H_{9}O_{3}N_{3}=C_{6}H_{5}\cdot N:N\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}.$ B. Beim Einleiten von Stickoxyden in eine Suspension von β -[4-Nitro-benzoyl]-phenylhydrazin in Äther (Gastaldi, G. 41 II, 321). — Rote Blättchen (aus Aceton). F: 136°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol und Äther, schwer löslich in Ligroin, sehr leicht in Chloroform. — Liefert in Benzol-Lösung mit Phenylhydrazin β -[4-Nitro-benzoyl]-phenylhydrazin.

Benzolazo-oximinoessigsäuremethylester C₉H₉O₂N₃ = C₆H₅·N:N·C(:N·OH)·CO₂·CH₃. B. Entsteht in geringer Menge aus der höherschmelzenden Form des Glyoxylsäuremethylester-phenylhydrazons beim Behandeln mit Natriumnitrit und wäßrig-alkoholischer Salzsäure unter Kühlung (Busch, Achterfeldt, Seufert, J. pr. [2] 92, 35). — Rubinrote Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 136°. Ziemlich leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer in Petroläther. Löslich in konz. Salzsäure mit blauvioletter, allmählich verschwindender Farbe.

β-[N.N'-Diphenyl-formazyl]-α-methyl-acrylsäure, β-Formazyl-α-methylacrylsäure $C_{17}H_{16}O_2N_4= {C_6H_5\cdot N \colon N \atop C_6H_5\cdot N \mapsto C\cdot CH \colon C(CH_3)\cdot CO_2H}$. B. Aus 1 Mol trans-α-Methylglutaconsäure und 2 Mol Benzoldiazoniumchlorid in schwach essigsaurer Lösung unter Kühlung (Henrich, A. 376, 150). — Dunkle Nadeln (aus Alkohol). F: 193° (Zers.). Leicht löslich in heißem Alkohol, Äther, Benzol, Eisessig und Pyridin, schwer in Ligroin und Petroläther. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelblaugrün. — Silbersalz. Rotbraun. Schwer löslich.

N-Phenyl-diimid-N'-carbonsäure, Benzolazoameisensäure, "Phenylazocarbonsäure", "Benzoldiazocarbonsäure" $C_7H_6O_2N_2=C_6H_5\cdot N:N\cdot CO_2H$ (S. 23). Das Kaliumsalz liefert beim Kochen mit Benzaldehyd in verd. Alkohol β -Benzoyl-phenylhydrazin (Angell, R. A. L. [5] 26 I, 97; G. 47 I, 222).

Äthylester $C_9H_{10}O_2N_2=C_6H_5\cdot N:N\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (S. 23). B. Beim Behandeln von Phenylhydrazin- β -carbonsäureäthylester mit Natriumnitrit in wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure bei $60-70^{\circ}$ (Busch, Limpach, B. 44, 1582). — $Kp_{24}:130-132^{\circ}$. Ist mit Wasserdampf flüchtig. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub in Alkohol + Eisessig bei 20° Phenylhydrazin- β -carbonsäureäthylester.

Amid C₇H₂ON₃ = C₆H₅·N:N·CO·NH₂ (S. 23). B. Man behandelt Benzolazoxyameisensäureamid in Äther erst mit Aluminiumamalgam und dann mit Quecksilberoxyd (ANGELI, R. A. L. [5] **26** I, 210; G. **47** I, 217). — Ultraviolettes Absorptionsspektrum der Lösung: Hantzsch, Lifschitz, B. **45**, 3021. — Liefert bei wochenlanger Einw. von Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung bei 40—45° Benzolazoxyameisensäureamid (A., R. A. L. [5] **26** I, 101, 207; G. **47** I, 213, 226).

Benzolazoameisensäure-diphenylamid $C_{19}H_{15}ON_3 = C_0H_5 \cdot N \cdot CO \cdot N(C_0H_5)_2$. B. Aus 1.4.4-Triphenyl-semicarbazid in Alkohol durch Oxydation mit Eisenchlorid (v. Meyer, Nicolaus, J. pr. [2] 82, 528). — Hellrote Nadeln. F: 138°. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist tiefrot und wird auf Zusatz von Wasser entfärbt.

Benzolazoameisensäure-[naphthyl-(1)-amid] $C_{17}H_{13}ON_3 = C_0H_5 \cdot N : N \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Aus 1-Phenyl-4-[naphthyl-(1)]-semicarbazid in Essigsäure durch Oxydation mit Ferrichlorid (OLIVERI-MANDALÀ, G. 44 I, 664). — Orangegelbe Krusten (aus Alkohol). Beginnt bei 170° sich zu zersetzen, schmilzt bei 183—184°. Sehr leicht löslich in heißem Eisessig, schwer in Äther, Benzol und kaltem Alkohol.

Benzolazoformhydroxamsäure C₇H₂O₂N₃ = C₆H₅·N:N·CO·NH·OH oder C₆H₅·N:N·C(OH):N·OH. B. Aus dem Benzoldiazoniumsalz des Trinitromethans (Syst. No. 2193) beim Behandeln mit feuchtem Äther unter Kühlung (Ponzio, G. 45 U, 24). — Nadeln (aus Alkohol). F: 84—85°. Löslich in Äther, Benzol und Chloroform, schwer löslich in kaltem Wasser und Ligroin, sehr schwer in kaltem Petroläther; unlöslich in kalten Alkalien. — Reduziert in der Kälte langsam ammoniakalische Silberlösung und Fehlungsche Lösung. Liefert bei der

Reduktion mit Zink und Essigsäure oder mit Aluminiumamalgam Phenylhydrazin. Gibt beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,52) auf dem Wasserbad 4-Nitro-benzolazoformhydroxamsäure. Beim Kochen mit Natronlauge, Barytwasser oder Alkalicarbonaten entsteht Phenylazid; beim Erhitzen mit rauchender Salzsäure im Einschlußrohr auf 170—180° erhält man außerdem noch Anilin.

Benzolazoameisensäure-phenylhydrazid bezw. N.N'-Diphenyl-C-oxy-formazan, N.N'-Diphenyl-formazylalkohol $C_{18}H_{12}ON_4 = C_6H_5 \cdot N:N \cdot CO \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_6$ bezw. $C_6H_5 \cdot N:N \cdot C(OH):N \cdot NH \cdot C_6H_5$, Diphenylcarbazon (S. 24). Die Lösung des Kaliumsalzes gibt mit verd. Salzsäure oder Essigsäure zunächst violettrote Trübung, die sich rasch zum orangegelben Diphenylcarbazon zusammenballt (BAMBERGER, B. 44, 3752).

3-[N.N'-Diphenyl-formazyl-methylen]-d-campher, C₂₄H₃₆ON₄, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von 2 Mol Benzoldiazoniumchlorid-Lösung auf das Natriumsalz der β -[d-Campheryliden-(3)]-propionsäure in Wasser (Rupe, Burckhardt, B. 49, 2562). — Rotes amorphes Pulver. F: 152—154. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln; unlöslich in Alkalien und Carbonaten. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blaugrüner Farbe, die beim Erwärmen in Braun übergeht; beim Eingießen in Wasser fällt ein gelbgrünes Produkt aus.

γ-Benzolazo-α-phenylhydrazono-glutaconsäurediäthylester (α.γ-Bis-benzolazo-glutaconsäurediäthylester) $C_{21}H_{22}O_4N_4=C_6H_5\cdot N\cdot N\cdot C(CO_2\cdot C_2H_6):CH\cdot C(CO_2\cdot C_2H_6):N\cdot N\cdot C(CO_2\cdot C_2H_6):CH\cdot C(CO_2\cdot C_2H_6):N\cdot N\cdot C(CO_2\cdot C_2H_6):N\cdot C(CO_2\cdot C_2H_6):N\cdot$ über den Schmelzpunkt ... (Syst. No. 3784) (H., Th.)}; die gleiche Verbindung entsteht auch beim Kochen mit Methanol, Eisessig oder Pyridin. — Wird durch konz. Schwefelsäure oder Salpetersäure tiefblau gefärbt und löst sich dann mit dunkelgrüner Farbe, die bald in Rotbraun übergeht.

N-Phenyl-diimid-N'-sulfonsäure, Benzoldiazosulfonsäure, $C_6H_6O_3N_2S=C_6H_5$. $N: N \cdot SO_3H$.

a) Labile Form C₆H₆O₃N₂S (S. 33). — KC₆H₅O₃N₂S + H₂O. Bei der Einw. von Natriumarsenit oder von einem Gemisch von Natriumsulfid und Kaliumcyanid entsteht

Benzol (GUTMANN, B. 45, 826).
b) Stabile Form C₆H₆O₃N₂S (S. 34). Absorptionsspektrum der wäßr. Lösung im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: Hantzsch, Lifschitz, B. 45, 3028. — Beim Einleiten von Chlor in die eiskalte wäßrige Lösung entsteht Benzoldiazoniumchlorid (SCHMIDT, J. pr. [2] **85**, 239).

Azoverbindungen, die systematisch von Substitutionsprodukten des Phenyldiimids als funktionelle Derivate abzuleiten sind.

- **4.4'-Difluor-azobenzol** $C_{12}H_0N_2F_2=C_0H_4F\cdot N:N\cdot C_0H_4F.$ B. Aus 4-Fluor-1-nitrosobenzol und 4-Fluor-anilin in Eisessig (Rinkes, C. 1914 II, 1432). E: 101,1°.
- 2.2'-Dichlor-azobenzol $C_{12}H_8N_2Cl_2=C_6H_4Cl\cdot N:N\cdot C_6H_4Cl\ (S.\ 35).$ B. Aus Azobenzol und Thionylchlorid im Einschlußrohr bei 180—200°, neben 4.4'-Dichlor-azobenzol und anderen Produkten (H. MEYER, M. 36, 729).
- **2-Chlor-benzolazoformhydroxams**äure $C_7H_6O_2N_3Cl = C_6H_4Cl \cdot N : N \cdot CO \cdot NH \cdot OH$. B. Aus dem 2-Chlor-benzoldiazoniumsalz des Trinitromethans beim Behandeln mit feuchtem Äther (Ponzio, G. 46 II, 57). — Nadeln (aus Petroläther). F: 71°. Löslich in Aceton, Äther, Chloroform, Benzol und warmem Ligroin, leicht löslich in warmem Alkohol. — Verhalten gegen heiße Natronlauge: P.
- N-[2-Chlor-phenyl]-diimid-N'-sulfonsäure, 2-Chlor-benzol-diazosulfonsäure-(1) $C_6H_5O_3N_3Cl8=C_6H_4Cl\cdot N:N\cdot SO_3H$ (S. 35). Absorptionsspektrum der wäßr. Lösung des labilen und des stabilen Kaliumsalzes im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: Hantzsch, Lifschitz, B. 45, 3028.
- **3.8'**-Dichlor-azobenzol $C_{12}H_2N_2Cl_2 = C_6H_4Cl \cdot N \cdot N \cdot C_6H_4Cl (S. 35)$. B. Bei trockner Destillation von 3.3'-Dichlor-azobenzol-dicarbonsäure-(2.2') mit Ätzkalk (Reich, Merki, Bl. [4] 21, 11).
- **4.4'-Dichlor-agobenzol** $C_{12}H_0N_3Cl_2=C_6H_4Cl\cdot N:N\cdot C_6H_4Cl\ (S. 36)$. B. Aus Azobenzol und Thionylchlorid im Einschlußrohr bei $180-200^{\circ}$, neben 2.2'-Dichlor-azobenzol und anderen Produkten (H. Meyer, M. 36, 729). Beim Erhitzen von 4-Chlor-1-nitro-benzol mit 4-Chlor-anilin und Natriumhydroxyd auf 110-1200 (Bamberger, Ham, A. 382, 95).

- N-[4-Chlor-phenyl]-diimid-N'-carbonsäureamid, [4-Chlor-benzolazo]-formamid $C_7H_6\mathrm{ON}_3\mathrm{Cl} = C_6H_4\mathrm{Cl}\cdot\mathrm{N}:\mathrm{N}\cdot\mathrm{CO}\cdot\mathrm{NH}_2$ (S. 37). B. Neben anderen Produkten aus niedrigerschmelzendem 4-Chlor-benzol-diazocyanid-(1) (s. u.) in Äther beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in Gegenwart von Magnesiumcarbonat oder Natriumhydroxyd bei —20° bis —14° (Bamberger, Baudisch, B. 45, 2056, 2058).
- [4 Chlor benzolazo] ameisensäurenitril, 4 Chlor benzol diazocyanid (1) $C_7H_4N_3Cl=C_6H_4Cl\cdot N:N\cdot CN.$
- a) Niedrigerschmelzende, labile Form (S. 37). Beim Schütteln der Lösung in Äther mit konz. Wasserstoffperoxyd in Gegenwart von Magnesiumcarbonat bei —20° bis —14° erhält man 4-Chlor-phenylnitrosohydroxylamin und [4-Chlor-benzolazo]-formamid (Hauptprodukt); in Gegenwart von Natronlauge statt Magnesiumcarbonat entsteht die letztgenannte Verbindung fast ausschließlich (BAMBERGER, BAUDISCH, B. 45, 2056).
- b) Höherschmelzende, stabile Form (S. 38). Wird durch Wasserstoffperoxyd in Wasser + Äther bei Gegenwart von Magnesiumcarbonat bei ca. —20° nicht verändert: bei Zimmertemperatur findet Verharzung statt (B., B., B. 45, 2057).
- y-[4-Chlor-benzolazo]-α-[4-chlor-phenylhydrazono]-glutaconsäurediäthylester $C_{21}H_{20}O_4N_4Cl_2=C_6H_4Cl\cdot N:N\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5):CH\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5):N\cdot NH\cdot C_6H_4Cl\cdot B.$ Aus 1 Mol Glutaconsäure-diäthylester und 2 Mol 4-Chlor-benzoldiazoniumchlorid in schwach essigsaurer, wäßrig-alkoholischer Lösung unter Kühlung (Henrich, A. 376, 145). Orangefarbene Prismen (aus Benzol + Ligroin). F: 138°. Beim Kochen mit Methanol, Alkohol oder Amylalkohol entsteht 1-[4-Chlor-phenyl]-5-[4-chlor-benzolazo]-pyridazon-(6)-carbonsäure-(3)-äthylester (Syst. No. 3784). Wird durch konz. Schwefelsäure blaugrün gefärbt.
- 2.4 Dichlor azobenzol $C_{12}H_8N_2Cl_2$, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 2.4-Dichlor-anilin und Nitrosobenzol in siedendem Eisessig (STIEGLITZ, GRAHAM, Am. Soc. 38, 1748). Orangefarbene Krystalle (aus Alkohol). F: 105°.
- 2.4 Dichlor benzolazoformhydroxamsäure $C_7H_5O_2N_3Cl_2 = C_6H_3Cl_2 \cdot N : N \cdot CO \cdot NH \cdot OH$. B. Aus dem 2.4-Dichlor-benzoldiazoniumsalz des Trimitromethans (Syst. No. 2193) beim Behandeln mit feuchtem Äther (PONZIO, G. 46 II, 58). Gelblich schimmernde Nadeln (aus Alkohol). F: 95°. Löslich in kaltem Chloroform und Benzol, schwer löslich in warmem Ligroin, warmem Petroläther und siedendem Wasser. Liefert bei der Destillation mit verd. Natronlauge 2.4-Dichlor-1-azido-benzol (Ergw. Bd. V, S. 142).
- γ -[2-Brom-benzolazo]-α-[2-brom-phenylhydrazono]-glutaconsäurediäthylester $C_{21}H_{20}O_4N_4Br_2=C_6H_4Br\cdot N:N\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5):CH\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5):N\cdot NH\cdot C_6H_4Br.$ B. Aus 1 Mol Glutaconsäurediäthylester und 2 Mol 2-Brom-benzoldiazoniumchlorid in schwach essigsaurer, wäßrig-alkoholischer Lösung unter Kühlung (Henrich, A. 376, 147). Orangefarbene Krystalle (aus Ligroin). F: 143—144°. Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, ziemlich schwer in kaltem Alkohol, Eisessig und Aceton, sehr schwer in Äther. Liefert beim Kochen mit Alkohol 1-[2-Brom-phenyl]-5-[2-brom-benzolazo]-pyridazon-(6)-carbon-säure-(3)-äthylester (Syst. No. 3784). Löslich in konz. Schwefelsäure mit graugrüner Farbe, die beim Schütteln dunkelgrün wird.
- γ -[3-Brom-benzolazo]- α -[3-brom-phenylhydrazono]-glutaconsäurediäthylester $C_{21}H_{20}O_4N_4Br_2=C_6H_4Br\cdot N:N\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5):CH\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5):N\cdot NH\cdot C_6H_4Br.$ B. Aus 1 Mol Glutaconsäurediäthylester und 2 Mol 3-Brom-benzoldiazoniumchlorid in schwach essigsaurer, wäßrig-alkoholischer Lösung unter Kühlung (Henrich, A. 376, 146). Blaßrote Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 130°. Liefert beim Erhitzen mit Alkohol 1-[3-Brom-phenyl]-5-[3-brom-benzolazo]-pyridazon-(6)-carbonsäure-(3)-äthylester (Syst. No. 3784). Löslich in konz. Schwefelsäure mit blaugrüner Farbe, die rasch in Dunkelgrün übergeht.
- **4-Brom-azobenzo**l $C_{12}H_9N_2Br=C_6H_4Br\cdot N:N\cdot C_6H_5$ (S. 42). B. Durch Reduktion der höherschmelzenden oder der niedrigerschmelzenden Form des 4-Brom-azoxybenzols in Äther mit Aluminiumamalgam und nachfolgende Behandlung mit Quecksilberoxyd (Angeli, Valori, R. A. L. [5] **21** I, 160). Beim Erwärmen der niedrigerschmelzenden Form des 4-Brom-azoxybenzols mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (A., V., R. A. L. [5] **21** I, 165).

Kinetik der Bildung aus 4-Brom-hydrazobenzol in Alkohol im Einschlußrohr bei 145°: STIEGLITZ, GRAHAM, Am. Soc. 38, 1751, 1754. — Rote Schuppen (aus Alkohol). F: 89° (A., V.). — Liefert bei der Oxydation mit konz. Wasserstoffperoxyd in Essigsäure die höherschmelzende und die niedrigerschmelzende Form des 4-Brom-azoxybenzols (A., V.). Gibt beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,45) 4-Brom-4'-nitro-azobenzol (A., V., R. A. L. [5] 21 I, 163). Beim Behandeln mit überschüssigem Brom entsteht 4.4'-Dibrom-azobenzol (A., V.).

- **4.4'-Dibrom-asobenzol** $C_{12}H_0N_2Br_2=C_0H_4Br\cdot N:N\cdot C_0H_4Br$ (S. 42). B. Durch Einw. von überschüssigem Brom. auf 4-Brom-azobenzol (Angell, Valori, R. A. L. [5] **21** I, 164). Dunkelorangegelbe Krystalle (aus Benzol). F: 204° . Beim Behandeln der Lösung in Eisessig mit konz. Wasserstoffperoxyd bei 100° entsteht 4.4'-Dibrom-azoxybenzol.
- 9 Brom 9 [(4 brom benzolazo) brommethyl] fluoren $C_{20}H_{12}N_2Br_2=C_6H_4Br\cdot N:N\cdot CHBr\cdot CBr < C_6H_4 \atop C_6H_4$, s. S. 231.
- N.N'-Bis-[4-brom-phenyl]-formasan, N.N'-Bis-[4-brom-phenyl]-formasyl-wasserstoff $C_{13}H_{10}N_4Br_3=C_6H_4Br\cdot N:N\cdot CH:N\cdot NH\cdot C_6H_4Br\ (S.~42).$ B. Bei der Einw. von 4-Brom-phenylhydrazin auf 3.6-Diamino-1.2.4.5-tetrazin (Syst. No. 4132) in wäßrigalkoholischer Essigsäure (Ponzio, Gastaldi, G. 44 I, 267). Rotbraune Prismen (aus verd. Alkohol). F: 114—115°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol. $C_{13}H_{10}N_4Br_3+HCl.$ Kaffeebraunes, krystallinisches Pulver. F: 166° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. Wird durch Wasser bydrolysiert.
- $N^a.N^h$ -Bis-[4-brom-phenyl]- N^h -benzoyl-C-phenyl-formazan, a.h.-Bis-[4-brom-phenyl]-h-benzoyl-formazylbenzol $C_{ab}H_{1a}ON_4Br_2=C_bH_4Br\cdot N:N\cdot C(C_bH_5):N\cdot N(CO\cdot C_bH_5)\cdot C_bH_4Br$. B. Beim Erwärmen von 2.3-Bis-[4-brom-phenyl]-1-benzal-4-benzoyl-tetrazan (Syst. No. 2244) in Benzol oder Alkohol mit Ammoniak (Busch, Kunder, B. 49, 2358). Granatrote Blätter. F: 151°.
- [2-Nitro-benzoyl]-[4-brom-phenyl]-diimid, [2-Nitro-benzoyl]-azo-[4-brom-phenyl] $C_{13}H_{8}O_{3}N_{3}Br = C_{6}H_{4}Br\cdot N:N\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{3}$. B. Bei der Einw. von Stickoxyden auf $\beta\cdot [2\text{-Nitro-benzoyl}]$ -4-brom-phenylhydrazin in Ather (Gastaldi, G. 41 II, 322). Wurde nicht ganz rein erhalten. F: 119—120°. Liefert in alkoh. Lösung beim Behandeln mit Phenylhydrazin $\beta\cdot [2\text{-Nitro-benzoyl}]$ -4-brom-phenylhydrazin.
- [3-Nitro-benzoyl]-[4-brom-phenyl]-diimid, [3-Nitro-benzoyl]-azo-[4-brom-phenyl] $C_{13}H_6O_2N_3Br=C_6H_4Br\cdot N:N\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Bei der Einw. von Stickoxyden auf β -[3-Nitro-benzoyl]-4-brom-phenylhydrazin in Äther (Gastaldi, G. 41 II, 323). Bronzefarbene Blättchen (aus Aceton). F: 124°. Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Äther, unlöslich in kaltem Ligroin. Liefert beim Behandeln mit Phenylhydrazin in Alkohol β -[3-Nitro-benzoyl]-4-brom-phenylhydrazin.
- [4-Nitro-benzoyl]-[4-brom-phenyl]-diimid, [4-Nitro-benzoyl]-azo-[4-brom-phenyl] $C_{12}H_2O_3N_3Br=C_4H_4Br\cdot N:N\cdot CO\cdot C_4H_4\cdot NO_2$. B. Bei der Einw. von Stickoxyden auf β -[4-Nitro-benzoyl]-4-brom-phenylhydrazin in Äther (Gastaldi, G. 41 II, 323). Bronzefarbene Blättchen (aus Aceton). F: 153°. Sehr leicht löslich in Chloroform, schwer in kaltem Benzol, unlöslich in kaltem Ligroin. Liefert in Benzol-Lösung beim Behandeln mit Phenylhydrazin β -[4-Nitro-benzoyl]-4-brom-phenylhydrazin.
- [4-Brom-benzolazo]-ameisensäure-[naphthyl-(1)-amid] $C_{17}H_{12}ON_3Br = C_6H_4Br\cdot N: N\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_7$. B. Aus 1-[4-Brom-phenyl]-4- α -naphthyl-semicarbazid und Natriumnitrit in Essigsäure bei 40° (OLIVERI-MANDALA, G. 44 I, 665). Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 163—164°. Schwer löslich in Alkohol und Äther, löslich in Benzol, leicht löslich in Aceton, Essigester und Chloroform.
- γ^* [4-Brom-benzolazo]- α^- [4-brom-phenylhydrazono]-glutaconsäurediäthylester $C_3, H_{20}O_4N_4Br_2=C_5H_4Br\cdot N:N\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5):CH\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5):N\cdot NH\cdot C_6H_4Br. B.$ Aus 1 Mol Glutaconsäurediäthylester und 2 Mol 4-Brom-benzoldiazoniumchlorid in schwach essigsaurer wäßrig-alkoholischer Lösung unter Kühlung (Henrich, A. 376, 148). Orangefarbene Krystalle. F: 140°. Liefert beim Kochen mit Alkohol 1·[4-Brom-phenyl]-5-[4-brom-benzolazo]-pyridazon-(6)-carbonsäure-(3)-äthylester (Syst. No. 3784). Färbt sich mit konz. Schwefelsäure dunkelblau, die Farbe schlägt rasch in Dunkelgrün und Hellgrün um.
- 2.4- Dibrom azobenzol C₁₈H₈N₂Br₂, s. nebenstehende Formel. Br
 B. Durch Einw. von konz. Schwefelsäure auf 2.4-Dibrom-azoxybenzol auf dem Wasserbad (VALORI, R. A. L. [5] 22 II, 131). Orangerote Br
 Prismen (aus Alkohol). F: 96°. Leicht löslich in Alkohol. Liefert in Eisessig beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd 2.4-Dibrom-azoxybenzol. Bei der Einw. von Brom in Gegenwart von Eisenfeile auf dem Wasserbad entsteht 2.4.4'-Tribrom-azobenzol.

2.4.4'-Tribrom-azobenzol $C_{19}H_7N_9Br_3=C_6H_3Br_2\cdot N:N\cdot C_6H_4Br.$ B. Aus 2.4-Dibrom-azobenzol und Brom in Gegenwart von Eisenfeile bei 100° (VALORI, R. A. L. [5] 22 II, 131). Aus 2.4.4'-Tribrom-azoxybenzol in Äther bei nacheinanderfolgender Behandlung mit Aluminiumamalgam und Quecksilberoxyd (V.). — Hellrote Krystalle (aus Alkohol). F: 146°. Sehr schwer löslich in Alkohol. — Beim Behandeln der Lösung in Eisessig mit konz. Wasserstoffperoxyd auf dem Wasserbad entsteht 2.4.4'-Tribrom-azoxybenzol.

Benzoyl-[2.4.6-tribrom-phenyl]-diimid, Benzoyl-azo-[2.4.6-tribrom-phenyl]-diimid, Benzoyl-azo-[2.4.6-tribrom-phenyl] $C_{13}H_7ON_3Br_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Umsetzen von 2.4.6-Tribrom-benzoldiazoniumsulfat mit Phenyldinitromethan-kalium in Gegenwart von Natriumacetat und Br Behandeln des Reaktionsprodukts mit feuchtem Äther (Ponzio, Macciotta, G. 44 I, 276). — Kaffeebraune Prismen (aus Ligroin). F: 123°. — Wird bei der Einw. von alkoh. Kalilauge oder beim Behandeln der Suspension in Äther mit Phenylhydrazin zu β -Benzoyl-2.4.6-tribromphenylhydrazin reduziert.

- N-[2.4.6-Tribrom-phenyl]-diimid-N'-carbonsäurenitril, [2.4.6-Tribrom-benzol-azo]-ameisensäurenitril, 2.4.6-Tribrom-benzol-diazocyanid-(1) $C_7H_2N_3Br_3 = C_6H_2Br_3$ ·N:N·CN (S.~48). Absorptionsspektrum der beiden Formen in Äther im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: Hantzsch, Lifschitz, B.~45, 3029.
- 2.4.6 Tribrom benzolazoformhydroxamsäure $C_7H_4O_2N_3Br_3 = C_6H_4Br_3 \cdot N : N \cdot CO \cdot NH \cdot OH$. B. Aus dem 2.4.6 Tribrom benzoldiazoniumsalz des Trinitromethans beim Behandeln mit feuchtem Äther (Ponzio, G. 46 II, 59). Gelblich schimmernde Prismen (aus Tetrachlorkohlenstoff). F: 171—172°. Löslich in kaltem Aceton und Benzol, schwer löslich in Äther, warmem Alkohol und Ligroin. Liefert bei der Destillation mit verd. Natronlauge und bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure 2.4.6 Tribrom-anilin.
- 4-Jod-azobenzol $C_{12}H_0N_2I=C_0H_4I\cdot N:N\cdot C_0H_5$ (S. 49). Absorptionsspektrum der Lösung in Alkohol und in alkoh. Salzsäure im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: Hewitt, Thole, Soc. 97, 517.
- 4.4'-Dijod-azobenzol C₁₂H₈N₂I₂ = C₆H₄I·N:N·C₆H₄I (S. 49). B. Eine Verbindung, in der wahrscheinlich 4.4'-Dijod-azobenzol vorliegt, entsteht neben anderen Produkten bei der Reduktion von 4-Jod-1-nitro-benzol mit Zink und Ammoniumchlorid in siedendem verdünntem Alkohol und nachfolgenden Oxydation des Reaktionsgemisches (Bamberger, Ham, A. 382, 114). Orangerote Blättchen (aus Toluol oder Ligroin). F: 232°.
- 2.2'-Dinitro-azobenzol $C_{12}H_4O_4N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 51). B. Aus 2-Nitro-anilin in Methanol und kalter neutraler Natriumhypochlorit-Lösung (Green, Rowe, Soc. 101, 2449). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 197°. Leicht löslich in Aceton, Benzol und Eisessig. Beim Kochen mit Ammoniumsulfid-Lösung entsteht 2.2'-Dinitro-hydrazobenzol. Beim Behandeln mit einem Gemisch aus konz. Schwefelsäure und rauchender Salpetersäure bei Zimmertemperatur erhält man 2.4.2'.4'-Tetranitro-azobenzol.
- N'-[2-Nitro-benzolsulfonyl]-N-[2-nitro-phenyl]-diimid, 2-Nitro-benzoldiazo-[2-nitro-phenylsulfon] $C_{12}H_8O_6N_4S=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot SO_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2\cdot B$. Aus 2-Nitro-benzol-sulfonsāure-(1)-[2-nitro-phenylhydrazid] durch Oxydation mit Bleidioxyd in Aceton auf dem Wasserbad (Claasz, B. 44, 1418). Gelbe Flocken (aus Eisessig). F: 145° (Zers.).
- 4-Nitro-benzolazo-piperylen $C_{11}H_{11}O_{2}N_{3}=O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:N\cdot C(CH:CH_{2}):CH\cdot CH_{3}.$ B. Aus diazotiertem 4-Nitro-anilin und Piperylen unter Kühlung (K. H. Meyer, B. 52, 1473). Gelbe Nadeln (aus wäßr. Aceton). F: 137°.
- 4-Nitro-benzolazo-isopren $C_{11}H_{11}O_2N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot CH:C(CH_3)\cdot CH:CH_2.$ B. Aus Isopren und diazotiertem 4-Nitro-anilin in Eisessig (K. H. MEYER, IRSCHICK, SCHLÖSSER, B. 47, 1754). Hellbraune amorphe Masse (aus Essigester + Gasolin). F: 145°.
- α-[4-Nitro-benzolazo]- β . γ -dimethyl- α . γ -butadien $C_{12}H_{13}O_2N_3 = O_2N \cdot C_8H_4 \cdot N : N \cdot CH : C(CH_3) \cdot C(:CH_3) \cdot CH_5$. B. Aus Natrium-[4-nitro-benzolisodiazotat] und 2.3-Dimethyl-butadien-(1.3) in Essigsäure (K. H. Meyer, B. 52, 1473). Aus diazotiertem 4-Nitro-anilin und 2.3-Dimethyl-butadien-(1.3) unter Kühlung (M.). Gelbe Nadeln (aus Essigester). F: 1770. Ziemlich leicht löslich in Chloroform, Aceton und Essigester, sonst ziemlich schwer löslich. Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure α-[4-Amino-phenylhydrazino]- β . γ -dimethyl- α . γ -butadien (S. 214). Verhalten der Lösung in Eisessig gegen konz. Salpetersäure: M., β . 52, 1476. Gibt mit Zinntetrachlorid eine dunkelviolette Verbindung. Die Lösungen in konz. Salzsäure und in konz. Sohwefelsäure sind orange. $C_{12}H_{12}O_4N_3 + HgCl_2$. Rote Nadeln. Sintert bei 1090 (Zers.). Wird durch Chloroform, Methanol, Ather, Aceton und Wasser in die Komponenten zerlegt.

- 4-Nitro-azobenzol C₁₂H₂O₂N₃ = O₂N·C₆H₄·N:N·C₆H₅ (S. 54). B. Aus 4-Nitro-anilin und Nitrosobenzol in Eisessig (Angell, Alessandel, R. A. L. [5] 20 II, 171). Orangerote Blättchen (aus Alkohol), rote Krystalle (aus Benzol). [F: 135° (An., Al.). Gibt in Eisessig bei der Oxydation mit konz. Wasserstoffperoxyd die niedrigerschmelzende Form des 4-Nitro-azoxybenzols (An., Al.). Liefert beim Behandeln mit überschüssigem Brom in Gegenwart einer geringen Menge Jod 4-Brom-4'-nitro-azobenzol (An., Valori, R. A. L. [5] 21 I, 162). Gibt bei der Einw. von konz. Salpetersäure (D: 1,45) 4.4'-Dinitro-azobenzol (An., Al.). Beim Kochen mit Natriumäthylat-Lösung entsteht 4.4'-Bis-benzolazo-azoxybenzol (Syst. No. 2217) (An., R. A. L. [5] 22 I, 358).
- 4-Brom-4'-nitro-azobenzol $C_{12}H_{5}O_{2}N_{2}Br=O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:N\cdot C_{6}H_{4}Br.$ B. Bei der Einw. von überschüssigem Brom auf 4-Nitro-azobenzol in Gegenwart einer geringen Menge Jod (Angell, Valori, R. A. L. [5] 21 I, 162). Aus 4-Brom-azobenzol und Salpetersäure (D: 1,45) (A., V.). Dunkelrote Krystalle (aus Benzol). F: 203°. Bei der Einw. von konz. Wasserstoffperoxyd auf die Lösung in Eisessig bei 100° entsteht die niedrigerschmelzende Form des 4-Brom-4'-nitro-azoxybenzols.
- 4.4'-Dinitro-azobenzol C₁₂H₈O₄N₄ = O₄N·C₆H₄·N·N·C₆H₄·NO₂ (S. 54). B. Neben anderen Produkten aus 4-Nitro-anilin in verd. Schwefelsäure durch Oxydation mit Ammoniumpersulfat bei 40—45° (Witt, Kopetschni, B. 45, 1134). (Durch Einw. von Hypochloriten Raschig, Z. Ang. 20, 2069); vgl. a. Green, Bearder, Soc. 99, 1966). Aus 4.4'-Dinitro-hydrazobenzol beim Erhitzen mit Alkohol im Einschlußrohr auf 170° (W., K., B. 45, 1147), beim Erhitzen mit Mineralsäuren (W., K., B. 45, 1149) oder Natronlauge (G., B.) oder bei der Einw. von Jod in alkal. Lösung (G., B.). Beim Behandeln von 4-Nitro-azobenzol mit konz. Salpetersäure (D: 1,45) (Angell, Alessander, R. A. L. [5] 20 II, 171). Scharlachrote Nadeln (aus Eisessig), orangerote Blättchen (aus Xylol). F: 222° (W., K.), 222—223° (G., B.) (Beim Erhitzen von 4.4'-Dinitro-azobenzol (Klinger, Zuurdeg, A. 255, 336); vgl. a. Green, Rowe, Soc. 101, 2446). Bei der Einw. von Natriumhydrosulfid in verd. Alkohol entsteht 4.4'-Diamino-azobenzol (W., K., B. 45, 1136).
- α -[4-Nitro-benzolazo]- α , β , γ . δ -tetrabrom- β , γ -dimethyl-butan $C_{12}H_{12}O_2N_3Br_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot CHBr\cdot CBr(CH_3)\cdot CBr(CH_3)\cdot CH_2Br.$ B. Aus α -[4-Nitro-benzolazo]- β , γ -dimethyl- α . γ -butadien und Brom in Chloroform (K. H. MEYER, B. 52, 1475). Matt orangefarbene Nadeln (aus Chloroform). F: 132° (Zers.). Ziemlich schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln, sehr leicht in Aceton unter Umwandlung in eine gelbe Verbindung.
- [4-Nitro-benzolazo]-[4-nitro-phenyl]-nitromethan $C_{13}H_0O_6N_5=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot CH(NO_2)\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus [p-Nitro-phenyl]-isonitromethan (Ergw. Bd. V, S. 168) und 4-Nitro-benzoldiazoniumhydroxyd in Alkohol (K. H. MEYER, WERTHEIMER, B. 47, 2382). Orangegelbe Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 166°. Fast unlöslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, löslich in Nitrobenzol. Löslich in Alkalien mit roter Farbe.
- ω-[4-Nitro-benzolazo]-ω-nitro-acetophenon $C_{14}H_{10}O_5N_4 = O_5N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot CH(NO_2) \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Nitro-benzoldiazoniumhydroxyd und ω-Nitro-acetophenon in Eisessig in Gegenwart von etwas Natriumacetat (K. H. MEYER, WERTHEIMER, B. 47, 2383). Hell-gelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 137° (Zers.). Löslich in Benzol mit gelber, in Alkohol, Aceton, Pyridin und Alkalien mit roter Farbe; die roten Lösungen werden auf Zusatz von Eisessig gelb.
- 4-Nitro-benzolazoformhydroxamsäure $C_7H_6O_4N_4=O_5N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot CO\cdot NH\cdot OH.$ B. Aus Benzolazoformhydroxamsäure und Salpetersäure (D: 1,52) bei 100° (Ponzio, G. 45 II, 27). In kleiner Menge aus dem Benzoldiazoniumsalz des Trinitromethans (Syst. No. 2193) beim Behandeln mit feuchtem Äther (P.). Gelbliche Nadeln oder Blätter (aus Alkohol). F: 165—166°. Leicht löslich in warmem Benzol und Chloroform, löslich in kaltem Aceton, schwer löslich in Alkohol, warmem Ligroin und siedendem Wasser, sehr schwer in Äther, unlöslich in Petroläther. Löslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure und kalter konzentrierter Salpetersäure. Liefert beim Erwärmen mit Alkali 4-Nitro-1-azidobenzol.
- [4 Nitro benzolazo] nitroessigsäureäthylester $C_{10}H_{10}O_{e}N_{4} = O_{2}N \cdot C_{e}H_{4} \cdot N: N \cdot C_{e}H(NO_{2}) \cdot CO_{2} \cdot C_{2}H_{5}$ s. [4-Nitro-phenylhydrazono]-nitroessigsäureäthylester, S. 141.
- α -[4-Nitro-benzolazo]-α.α'-dimethyl-aceton-α.α'-dicarbonsäure-α'-äthylester $C_{18}H_{17}O_7N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C(CH_3)(CO_3H)\cdot CO\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Man löst [4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo $3\rangle$ -[1.3-dimethyl-cyclobutandion-(2.4)-carbonsäure-(1)-äthylester] in wäßrig-alkoholischer Natronlauge und säuert die Lösung nach einigen Stunden mit Salzsäure an (Schroeter, B. 49, 2724). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 195,5—196°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Essigester, schwer in Wasser, Benzol, Chloroform und Äther.

α-[4-Chlor-2-nitro-benzolazo]-acetessigsäurechlorid $C_{10}H_7O_4N_3Cl_3$, s. nebenstehende Formel. B. Man behandelt Acetessigsäureäthylester mit diazotiertem 4-Chlor-2-nitro-anilin, verseift den entstandenen Ester und setzt die gewonnene Säure mit Phosphorpentachlorid in Chlorbenzol bei $60-80^{\circ}$ (BAYER & Co., D. R. P. 287569; C. 1915 II, 863; Frdl. 12, 382) oder mit Thionylchlorid (B. & Co., D. R. P. 293429; C. 1916 II, 439; Frdl. 12, 382) um. — F: 154°.

 α -[4-Chlor-2-nitro-benzolazo]-acetessigsäure-[2-chlor-anilid] $C_{16}H_{12}O_4N_4Cl_2 = O_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot N : N \cdot CH(CO \cdot CH_3) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Cl$. B. Aus α-[4-Chlor-2-nitro-benzolazo]-acetessigsäurechlorid beim Behandeln mit 2-Chlor-anilin in Chlorbenzol bei 20° (BAYER & Co., D. R. P. 293429; C. 1916 II, 439; Frdl. 12, 383). — F: 249—250°.

 α - [4 - Chlor - 2 - nitro - benzolazo] - acetessigsäure - benzylamid $C_{17}H_{15}O_4N_4Cl=O_3N\cdot C_6H_3Cl\cdot N:N\cdot CH(CO\cdot CH_3)\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_5.$ B. Beim Behandeln von α -[4-Chlor-2-nitro-benzolazo]-acetessigsäurechlorid mit Benzylamin in Chlorbenzol bei 20° (Bayer & Co., D. R. P. 293429; C. 1916 II, 439; Frdl. 12, 383). — F: 192°.

2.2'-Dichlor-4.4'-dinitro-azobenzol $C_{12}H_6O_4N_4Cl_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 2-Chlor-4-nitro-anilin mit alkal. Natriumhypochlorit-Lösung (Green, Rowe, Soc. 101, 2451). — Braunrote Prismen (aus Solventnaphtha). F: 274°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Eisessig, sehr schwer in Aceton, unlöslich in Alkohol. — Gibt bei der Reduktion mit Ammoniumsulfid 2.2'-Dichlor-4.4'-dinitro-hydrazobenzol.

α-[2.4-Dinitro-benzolazo]-α.γ-butadien $C_{10}H_3O_4N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4-Dinitro-benzoldiazoniumsulfat und Butadien-(1.3) in Eisessig unter Kühlung (K. H. Meyer, B. 52, 1472). — Gelbe Nädelchen (aus Essigester + Petroläther). F: 111° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

2.4-Dinitro-benzolazo-piperylen $C_{11}H_{10}O_4N_4=(O_2N)_2C_6H_3\cdot N:N\cdot C(:CH\cdot CH_3)\cdot CH:CH_2$. B. Aus 2.4-Dinitro-benzoldiazoniumsulfat und Piperylen in Eisessig unter Kühlung (K. H. MEYER, B. 52, 1473). — Orangegelbe Krystalle. Färbt sich bei 105° dunkel; F: 131° (Zers.).

2.4-Dinitro-benzolazo-isopren $C_{11}H_{10}O_4N_4=(O_2N)_2C_6H_3\cdot N:N\cdot CH:C(CH_3)\cdot CH:CH_4$. B. Aus 2.4-Dinitro-benzoldiazoniumsulfat und Isopren in Eisessig unter Kühlung (K. H. MEYER, B. 52, 1473). — Orangegelbe Krystalle. F: 98° (Verpuffung).

α-[2.4-Dinitro-benzolazo]- β . γ -dimethyl- α . γ -butadien $C_{12}H_{12}O_4N_4-(O_2N)_2C_6H_3\cdot N:N\cdot CH:C(CH_3)\cdot C(CH_3):CH_2$. B. Aus 2.4-Dinitro-benzoldiazoniumsulfat und 2.3-Dimethyl-butadien-(1.3) in Eisessig unter Kühlung (K. H. Meyer, B. 52, 1475). — Prismen (aus Chloroform + Petroläther). Verpufft bei 126°.

2.4.2'.4'-Tetranitro-azobenzol $C_{12}H_6O_8N_6=(O_2N)_2C_6H_3\cdot N:N\cdot C_6H_3(NO_2)_2$ (S. 59). B. Aus 2.4-Dinitro-anilin in Tetrachloräthan beim Behandeln mit einer neutralen Natriumhypochlorit-Lösung bei 70° (Green, Rowe, Soc. 101, 2450). Bei der Einw. von konz. Schwefelsäure und rauchender Salpetersäure auf 2.2'-Dinitro-azobenzol bei Zimmertemperatur (G., R.). — Blaßorange Nadeln (aus Aceton + Alkohol). F: 220°. — Die Suspension in Wasser gibt beim Einleiten von Schwefelwasserstoff 2.4.2'.4'-Tetranitro-hydrazobenzol. — Die Lösung in Alkohol oder Aceton wird beim Versetzen mit Natronlauge blau.

2.6.4'-Trinitro-azobenzol C₁₂H₇O₆N₅, Formel I. B. Beim Kochen von Benzochinon-(1.4)-oxim-[2.6-dinitro-phenylhydrazon] (Syst. No. 2188) mit Salpetersäure (D: 1,4) + Eisessig (Borsche, Rantscheff, A. 379, 174). — Rotgelbe Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 168°. Sehr schwer löslich in Alkohol und Äther, leicht in Eisessig und Chloroform.

2.4.6.4'-Tetranitro-azobenzol $C_{18}H_9O_8N_6$, s. o. Formel II (S. 59). Schwer löslich in Alkalien mit roter Farbe (CIUSA, G. 41 I, 694).

2. Verbindungen $C_7H_8N_2=C_7H_7\cdot N:NH$.

1. o-Tolyldiimid $C_7H_8N_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : NH$.

Di-o-tolyl-diimid, 2.2'-Dimethyl-azobenzol, o.o'-Azotoluol CH3 CH3 CL4H14N2, s. nebenstehende Formel (S. 61). B. (Bei der Reduktion von 2-Nitro-toluol ... mit ... Zinnehlorür in Natronlauge (Witt, B. 18, 2912); vgl. dagegen Lock, J. pr. [2] 138, 51. — Über eine labile, durch Unterkühlen der Schmelze gewonnene Modifikation vgl. Schaum, Schaeling, Klausing, A. 411, 191.

γ-o-Toluolazo-α-o-tolylhydrazono-glutaconsäure-diäthylester $C_{59}H_{50}O_4N_4=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C(CO_3\cdot C_2H_6):CH\cdot C(CO_3\cdot C_2H_6):N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_2.$ B. Aus 1 Mol Glutaconsäure-diäthylester und 2 Mol o-Toluoldiazoniumchlorid in schwach essigsaurer, wäßrig-alkoholischer Lösung unter Kühlung (Henrich, A. 376, 137). — Dunkelrote Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 134°. Sehr leicht löslich in Benzol, löslich in Äther, Chloroform und Schwefelschlenstoff, schwer löslich in Ligroin. — Liefert beim Kochen mit Alkohol 1-o-Tolyl-5-o-toluolazo-pyridazon-(6)-carbonsäure-(3)-äthylester (Syst. No. 3784). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe, die bald in Orange übergeht.

4-Brom-2.2'-dimethyl-azobenzol $C_{14}H_{13}N_1$ Br, s. nebenstehende Formel. B. Aus der höherschmelzenden und der niedrigerschmelzenden Form des 4-Brom-2.2'-dimethyl-azoxybenzols in Äther bei nacheinanderfolgender Behandlung mit Aluminiumamalgam und Quecksilberoxyd (Angell, Valori, R. A. L. [5] 21 I, 732). — Tiefrote Prismen (aus Eisessig). F: 68°. — Gibt in Eisessig bei der Oxydation mit konz. Wasserstoffperoxyd die niedrigerschmelzende Form des 4-Brom-2.2'-dimethyl-azoxybenzols.

4 - Nitro - 2 - methyl - azobenzol $C_{13}H_{11}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Bei wochenlanger Einw. von Anilin auf 6-Nitroso-3-nitrotoluol in Eisessig bei Zimmertemperatur (Meisenhemer, Hesse, B. 52, 1174). — Rote Nadeln (aus Äther), rote Prismen (aus Alkohol). F: 98—99°. Leicht löslich in allen Lösungsmitteln außer in Wasser und Gasolin.

Benzoyl-[4-nitro-2-methyl-phenyl]-diimid, Benzoyl-azo-[4-nitro-2-methyl-phenyl] $C_{14}H_{11}O_3N_3=CH_3\cdot C_6H_3(NO_3)\cdot N:N\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Durch Umsetzung von 5-Nitrotoluol-diazoniumsulfat-(2) mit Phenyldinitromethan-kalium in verdünnter wäßriger Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat und Behandlung des Reaktionsprodukts mit feuchtem Äther (Ponzio, Macciotta, G. 44 I, 273). — Rotbraune Prismen (aus Ligroin). F: 99°. Leicht löslich in Aceton, Benzol und Chloroform, ziemlich leicht in Äther, löslich in Alkohol und Ligroin. — Wird durch Behandeln mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge, besser durch Einw. von Phenylhydrazin auf die äther. Lösung in β -Benzoyl-4-nitro-2-methyl-phenyl-hydrazin übergeführt.

6-Nitro-2-methyl-azobenzol C₁₈H₁₁O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Nitroso-3-nitrotoluol und Anilin in Eisessig (MEISENHEIMER, HESSE, B. 52, 1172). — Rotes Ol. Kp₁₁: ca. 215°.

2. m-Tolyldiimid $C_7H_8N_9 = CH_8 \cdot C_6H_4 \cdot N : NH$.

2.6 - Dinitro - 3 - methyl - azobenzol C₁₃H₁₀O₄N₄, s. nebenstehende H₃C NO₂

Formel. B. Durch Oxydation von 2.6-Dinitro - 3 - methyl - hydrazobenzol mit frisch gefälltem Quecksilberoxyd in Alkohol (MI. GIUA, MA. GIUA, G. 53, 171). — Gelbrote Blättchen (aus Alkohol). F: 148—149°. Löslich in Chloroform, Alkohol, Aceton, Essigsäure und Benzol, schwer löslich in Petroläther.

4.6-Dinitro-3-methyl-asobensol C₁₃H₁₀O₄N₄, s. nebenstehende

Formel. B. Durch Einw. von frisch gefälltem Quecksilberoxyd auf
4.6-Dinitro-3-methyl-hydrazobenzol in siedendem Alkohol (Mr. Grua,
Ma. Grua, G. 53, 170). — Ziegelrote Blättchen (aus Alkohol). F: 117°

bis 118°. Löslich in Chloroform, Alkohol, Aceton und Benzol, sehwer in Petroläther. —
Die alkoh, Lösung gibt mit Chlorwasserstoff eine weinrote Färbung.

3. p-Tolyldiimid $C_7H_2N_2 = CH_2 \cdot C_2H_4 \cdot N : NH.$

Phenyl-p-tolyl-diimid, 4-Beneolaso-toluol, Beneol-azo-p-toluol, 4-Methyl-aso-beneol $C_{18}H_{18}N_2 = CH_2 \cdot N:N \cdot (S.65)$. B. Entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von 4-Methyl-hydrazobenzol mit Alkohol im Einschlußrohr auf 132° (Wieland, B. 48, 1106) besw. 125° (Stieglitz, Graham, Am. Soc. 38, 1750).

4'-Chlor-4-methyl-asobensol $C_{12}H_{11}N_2Cl = CH_4 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4Cl (S. 65)$. B. Beim Kochen von 4-Nitroso-toluol mit 4-Chlor-anilin in Alkohol + Eisessig (Wieland, B. 48, 1110). — Orangegelbe Blätter (aus Alkohol). F: 153° (W.). Ist, entgegen der Angabe von Paganini (B. 24, 365), schwer löslich in siedendem Alkohol (W.). — Wird beim Kochen mit Zinkstaub und Ammoniak zu 4'-Chlor-4-methyl-hydrazobenzol reduziert (W.).

6-Nitro-2.4'-dimethyl-asobensol $C_{14}H_{19}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Nitroso-3-nitro-toluol und p-Toluidin in Eisessig (MEISENHEIMER, HESSE, B. 52, 1172). — Rote Prismen (aus Eisessig). CH₃: \(\text{N:N:N:N:N}\)
F: 65,5—66°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Eisessig.

Di - p - tolyl - diimid, 4.4' - Dimethyl - asobensol, p.p' - Azotoluol $C_{14}H_{14}N_2 = CH_2 \cdot N:N \cdot CH_3$ (S. 66). B. Neben anderen Produkten beim Eintragen einer Eisessig-Lösung von 4-Nitroso-toluol in konz. Schwefelsäure unter Kühlung (Bamberger, Ham, A. 382, 123). Entsteht bei längerem Aufbewahren von Athyl-p-toluidin unter der Einw. von Licht und Luft (Witt, Uerményi, B. 46, 300). — Zur Existenz einer instabilen Modifikation vgl. Schaum, Schaeling, Klausing, A. 411, 193; dagegen Müller, Ph. Ch. 86, 233. Thermische Analyse der binären Gemische von p.p'-Azotoluol mit Stilben (Eutektikum bei 100° und 44 Gew.-%, p.p'-Azotoluol) und mit Azobenzol (Eutektikum bei 59° und 13,8 Gew.-%, p.p'-Azotoluol): Pascal, Normand, Bl. [4] 13, 879.

p-Toluolazoformhydroxamsäure $C_8H_2O_8N_3=CH_2\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot CO\cdot NH\cdot OH$ oder $CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C(OH):N\cdot OH$. Aus dem p-Toluoldiazoniumsalz des Trinitromethans beim Behandeln mit feuchtem Äther (Ponzio, G. 46 II, 57). — Gelbliche Prismen (aus Alkohol). F: 102°. Löslich in kaltem Benzol, Chloroform und Aceton, schwer löslich in heißem Ligroin, kaltem Äther und siedendem Wasser; löslich in konz. Schwefelsäure und konz. Salpetersäure. — Liefert bei der Destillation mit Natronlauge p-Tolyl-azid.

γ-p-Toluolazo-α-p-tolylhydrazono-glutaconsäurediäthylester $C_{22}H_{26}O_4N_4=CH_3\cdot C_8H_4\cdot N:N\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5):CH\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5):N\cdot NH\cdot C_5H_4\cdot CH_3$. B. Aus Glutaconsäurediäthylester und 2 Mol p-Toluoldiazoniumohlorid in schwach essigsaurer, wäßrig-alkoholischer Lösung unter Kühlung (Henrich, A. 376, 139). — Dunkelrote Krystalle. F: 124—125°. — Liefert beim Kochen mit Alkohol 1-p-Tolyl-5-p-toluolazo-pyridazon-(6)-carbonsäure-(3)-āthylester. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün und wird bald orange.

Benzoyl-[3-nitro-4-methyl-phenyl]-diimid, Benzoyl-azo-[3-nitro-4-methyl-phenyl] $C_{14}H_{11}O_3N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Umsetzung von 2-Nitro-toluol-diazoniumsulfat-(4) CH_3 CH_3

Benzoyl-[2-nitro-4-methyl-phenyl]-diimid, Benzoyl-azo-[2-nitro-4-methyl-phenyl] $C_{14}H_{11}O_3N_3$, s. nebenstehende CH3 $C_{14}H_{11}O_6N_5$ (s. bei 3-Nitro-4-diazo-toluol, S. 360) (Ponzio, Macciotta, G. 44 I, 271). — Orangegelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 82°. Löslich in Benzol, Aceton und Chloroform, ieimlich schwer löslich in warmem Alkohol und Ligroin, schwer in Äther. — Beim Kochen mit Alkohol, beim Behandeln mit wäßrig-alkoholischer Kalilauge oder bei der Einw. von Phenylhydrazin auf die Lösung in Äther entsteht β -Benzoyl-2-nitro-4-methyl-phenyl-hydrazin.

8.5.3'.5'-Tetranitro-4.4'-dimethyl-azobenzol C₁₄H₁₀O₈N₆, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.6-Dinitro-4-hydroxylaminotoluol beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid in Äther (Brand, Eisenmenger, J. pr. [2] 87, 504). — Orangefarbene Nadeln (aus Essigsaure). F: 248—250°.

4. Benzyldiimid $C_7H_6N_2 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N : NH$.

Phenyl-benzyl-diimid, ω -Benzolazo-toluol, Benzolazo-phenylmethan $C_{13}H_{12}N_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot N:N\cdot C_6H_5$. B. Aus salzsaurem N-Phenyl-N'-benzyl-hydrazin beim Behandeln mit Wasserstoffperoxyd in Ammoniak oder mit Ferrichlorid in Wasser (Thiele, A. 376, 267). — Orangefarbenes Öl. — Lagert sich bei Zimmertemperatur in einigen Tagen, sehr rasch beim Erhitzen auf 200°, beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge oder alkoh. Salzsäure in Benzaldehyd-phenylhydrazon um. Bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam erhält man N-Phenyl-N'-benzyl-hydrazin, Benzaldehyd-phenylhydrazon und Spuren Anilin und Benzylamin(?).

Dibensyldiimid, $\omega\omega'$ -Azotoluol $C_{14}H_{14}N_9=C_8H_5\cdot CH_2\cdot N:N\cdot CH_2\cdot C_8H_5\cdot B$. Bei der Oxydation von N.N'-Dibenzyl-hydrazin mit Wasserstoffperoxyd in Ammoniak auf dem Wasserbad (Thiele, A. 376, 265). Entsteht in sehr geringer Menge bei der Oxydation von salzsaurem N.N'-Dibenzyl-hydrazin in sehr verd. Lösung mit Ferrichlorid (Th.). Beim Erhitzen von N.N'-Dinitroso-N.N'-dibenzyl-hydrazin im Wasserstoffstrom auf 40° (Th.). —

Blättehen. F: 31,5°. Ist mit Wasserdampf flüchtig. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Zersetzt sich bei längerem Aufbewahren. Liefert beim Erhitzen im Vakuum auf 175—180° Dibenzyl. Gibt bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in wasserhaltigem Äther N.N'-Dibenzyl-hydrazin. Beim Behandeln mit Natronlauge oder alkoh. Salzsäure bei Zimmertemperatur entsteht Benzaldehyd-benzylhydrazon.

3. Verbindungen $C_8H_{10}N_2 = C_8H_9 \cdot N : NH$.

1. [3.4-Dimethyl-phenyl]-diimid $C_8H_{10}N_3 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot N:NH$.

4'-Nitro-3.4-dimethyl-azobenzol C₁₄H₁₃O₂N₃, CH₃ s. nebenstehende Formel (S. 72). Vgl. a. Bam-BERGER, BLANGEY, A. 384, 318.

2. $[2.4-Dimethyl-phenyl]-diimid C_8H_{10}N_2 = (CH_3)_2C_6H_3\cdot N:NH.$

Benzoyl - [2.4 - dimethyl - phenyl] - diimid, Benzoyl - azo - [2.4 - dimethyl - phenyl] $C_{15}H_{14}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Umsetzung von m-Xylol-diazoniumsulfat-(4) mit Phenyl-dinitromethan-kalium in Gegenwart von Natriumacetat und Behandlung des Reaktionsprodukts mit feuchtem Äther (Ponzio, Macciotta, G. 44 I, 275). — Braune Prismen (aus Petroläther). F: 53—54°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln außer Petroläther. — Wird beim Behandeln mit alkoh. Alkali langsam, rasch bei der Einw. von Phenylhydrazin auf die äther. Lösung in β -Benzoyl-2.4-dimethyl-phenylhydrazin übergeführt.

 γ -[2.4-Dimethyl-benzolazo]- α -[2.4-dimethyl-phenylhydrazono]-glutaconsäurediäthylester $C_{2b}H_{20}O_4N_4=(CH_3)_2C_6H_3$. N:N·C(CO_3 · C_2H_5):CH·C(CO_3 · C_2H_5):N·NH·C(CO_3 · C_3H_5):N·NH·C(CO_3 · $CO_$

4. 2.4.6-Trimethyl-phenyldiimid $C_0H_{12}N_2 = (CH_3)_3C_0H_2 \cdot N : NH$.

γ-Mesitylenazo-α-mesitylhydrazono - glutaconsäure - diäthylester C₂₇H₃₄O₄N₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus Glutaconsäurediäthylester und 2 Mol
Mesitylendiazoniumchlorid in schwach essigsaurer, wäßrig-alkoholischer Lösung unter Kühlung
(Henrich, A. 376, 143). — Rote Krystalle (aus Ligroin). F: 149—150° (H., Priv.-Mitt.).

Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform und Essigester, schwer in Alkohol und Eisessig. -

5. 4-tert.-Butyl-phenyldiimid $C_{10}H_{14}N_2 = (CH_3)_3C \cdot C_6H_4 \cdot N : NH$.

Wird beim Kochen mit Alkohol und Eisessig nicht verändert.

4.4'-Di-tert.-butyl-agobenzol $C_{20}H_{26}N_2=(CH_2)_2C\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot C(CH_3)_3$. B. Durch Reduktion von 4-Nitro-1-tert.-butyl-benzol mit Zinkstaub in siedender wäßrig-alkoholischer Kalilauge und nachfolgendes Durchleiten von Luft (DU TOIT MALHERBE, B. 52, 323). — Orangerote Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 183°.

2. Verbindungen $C_n H_{2n-8} N_2 = C_n H_{2n-9} \cdot N : NH$.

[α -Phenyl-vinyl]-diimid $C_8H_8N_2=C_6H_4\cdot C(:CH_2)\cdot N:NH.$

Phenyl - [α - phenyl - vinyl] - diimid (P), α -Benzolazo - styrol (P) $C_{14}H_{12}N_4 = C_0H_4$ · C(:CH₄)·N:N·C₆H₅(?) (S. 77). B. Aus ω -Chlor-acetophenon beim Behandeln mit Phenylhydrazin (Knöffer, M. 31, 108). Bei der Einw. von Phenylhydrazin auf Phenacylbenzost und andere Ester des Phenacylalkohols in heißem Alkohol (Rather, Reid, Am. Soc. 41, 81). — Wird beim Kochen mit Quecksilberchlorid oder Quecksilberbromid in Alkohol zu einem roten Produkt oxydiert (Bodforss, B. 52, 1772).

AZONAPHTHALIN

[4-Brom-phenyl]-[α -phenyl-vinyl]-diimid(?), α -[4-Brom-benzolazo]-styrol(?) $C_{14}H_{11}N_2Br=C_6H_5\cdot C(:CH_2)\cdot N:N\cdot C_6H_4Br(?)$ (vgl. a. S. 78) 1). B. Aus 4-Brom-phenyl-hydrazin und ω -Brom-acetophenon in Alkohol (Bodforss, B. 52, 1764, 1773) — Orange-farbene Nadeln (aus Alkohol). F: 165° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol.

Phonyl - [α - (4 - chlor - phonyl) - vinyl] - diimid (?), α -Benzolazo-4-chlor-styrol (?) $C_{14}H_{11}N_{2}Cl = C_{6}H_{4}Cl \cdot C(:CH_{2}) \cdot N:N \cdot C_{6}H_{5}(?)$. B. Aus 4. ω -Dichlor-acetophenon und 2 Mol Phonylhydrazin in Alkohol unter Kühlung (Bodforss, B. 52, 1772). — Gelbe Nadeln (aus Essigester + Alkohol). F: 164—164,5°. Leicht löslich in Essigester, Benzol und Aceton, schwer in Alkohol.

3. Verbindungen $C_n H_{2n-12} N_2 = C_n H_{2n-13} \cdot N : NH$.

Verbindungen $C_{10}H_8N_2 = C_{10}H_7 \cdot N : NH$.

1. α -Naphthyldiimid $C_{10}H_8N_2 = C_{10}H_7 \cdot N : NH$.

Di- α -naphthyl-diimid, 1.1'-Azonaphthalin, $\alpha.\alpha'$ -Azonaphthalin $C_{20}H_{14}N_2$, s. nebenstehende Formel (S.78). F: 186,6°; thermische Analyse der binären Gemische mit Stilben (Eutektikum bei 112,5° und 29,5 Gew.- 0 / $_0$ $\alpha.\alpha'$ -Azonaphthalin) und Azobenzol (Eutektikum bei 67,3° und 12,5 Gew.- 0 / $_0$ $\alpha.\alpha'$ -Azonaphthalin): PASCAL, NORMAND, Bl. [4] 13, 883. — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{20}H_{14}N_2 + 2C_6H_3O_6N_3$. Rotbraune Nadeln. F: 198° (Supborough, Soc. 109, 1345).

2. β -Naphthyldiimid $C_{10}H_8N_2 = C_{10}H_7 \cdot N : NH$.

2-Benzolazo-naphthalin, Benzolazo- β -naphthalin $C_{16}H_{12}N_2$, s. nebenstehende Formel. F: 131°; thermische Analyse des Systems mit Azobenzol (Eutektikum bei 59,7° und 27—28 Gew. $^{\circ}/_{\circ}$ Benzolazo- β -naphthalin): Pasoal, Normand, Bl. [4] 13, 884.

Di- β -naphthyl-diimid, 2.2'-Azonaphthalin, β . β '-Azonaphthalin C₃₀H₁₄N₂, s. nebenstehende Formel (S. 80). Gelbe Schuppen (aus Toluol). F: 203° (Mascarelli, Brusa, R. A. L. [5] 22 II, 496; G. 44 I, 552).

4. Verbindungen $C_n H_{2n-14} N_2 = C_n H_{2n-15} \cdot N : NH$.

α-Benzolazo-diphenylmethan $C_{19}H_{16}N_2=(C_6H_6)_2CH\cdot N:N\cdot C_6H_5$. B. Neben anderen Produkten beim Schütteln einer Lösung von Benzaldehyd-phenylhydrazon in eisessighaltigem Alkohol mit Sauerstoff bei Zimmertemperatur (Busch, Kunder, B. 49, 2349, 2356). — Citronengelbe Blätter oder Nadeln (aus Alkohol). F: 74—75°. Sehr leicht löslich in Äther und Benzol, löslich in Alkohol und Petroläther. — Die gelbe alkoholische Lösung wird auf Zusatz von Essigsäure und Zinkstaub entfärbt. Wird in Äther beim Versetzen mit einer geringen Menge alkoh. Salzsäure in Benzophenon-phenylhydrazon umgewandelt.

5. Verbindungen $C_n H_{2n-16} N_2 = C_n H_{2n-17} \cdot N : NH$.

Verbindungen $C_{14}H_{12}N_2 = C_{14}H_{11} \cdot N : NH$.

1. [β . β -Diphenyl-vinyl]-dimid $C_{14}H_{12}N_2 = (C_6H_5)_2C: CH \cdot N: NH.$

Bis - [α - chlor - β . β - diphenyl - vinyl] - diimid $C_{26}H_{20}N_2Cl_2 = (C_6H_5)_2C:CCl\cdot N:N\cdot CCl:C(C_6H_5)_2$. S. Ergw. Bd. VII/VIII, S. 256.

2. [Fluorenyl-(9)-methyl]-dtimid $C_{14}H_{12}N_2 = \frac{C_6H_4}{C_4H_4}$ CH·CH₂·N:NH.

9 - Brom - 9 - [(4 - brom - benzolazo) - brommethyl] - fluoren $C_{30}H_{13}N_2Br_3 = C_{6}H_{4}$ $CBr \cdot CHBr \cdot N : N \cdot C_{6}H_{4}Br$. B. Beim Behandeln von 9 - Benzolazomethylen - fluoren $C_{20}H_{13}N_2Br_3 = C_{10}H_{13}N_2Br_3$

¹⁾ Zur Konstitution vgl. den Artikel Phenyl-[α-phenyl-vinyl]-diimid im Hptw., Bd. XVI, S. 77.

mit 2 Mol Brom in Chloroform (Wisliamus, Russ, B. 43, 2729). Aus 9-[4-Brom-benzolazomethylen]-fluoren und 1 Mol Brom in Chloroform (W., R., B. 43, 2730). — Dunkelrote Nadeln (aus Aceton). F: 210—211°. Leicht löslich in Ather, Benzol und Chloroform, löslich in Alkohol. — Ist in konz. Schwefelsäure mit tiefblauer Farbe löslich.

6. Verbindungen $C_n H_{2n-18} N_2 = C_n H_{2n-19} \cdot N : NH$.

 $[Fluorenyliden-methyl] - diimid \ C_{14}H_{10}N_2 = \begin{bmatrix} C_6H_4 \\ C_0H_4 \end{bmatrix} C : CH \cdot N : NH.$

9 - Bensolasomethylen - fluoren $C_{20}H_{14}N_2 = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}C:CH\cdot N:N\cdot C_6H_5.$ Aus 9-Formyl-fluoren-phenylhydrazon beim Kochen mit Kaliumpermanganat in Aceton (Wis-LICENUS, RUSS, B. 43, 2728). Entsteht auch aus 9-Formyl-fluoren-phenylhydrazon beim Behandeln der Lösungen mit Luft oder bei der Oxydation mit Ferrichlorid oder Quecksilberoxyd (W., R.). — Rote Nadeln (aus Xylol + Petroläther). F: 155—156°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer in Petroläther. — Beim Behandeln mit 2 Mol Brom in Chloroform entsteht 9-Brom-9-[(4-brom-benzolazo)-brommethyl]-fluoren. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist purpurrot.

9-[4-Brom-benzolazomethylen]-fluoren $C_{20}H_{13}N_2Br = \frac{C_6H_4}{C_6H_4}C: CH\cdot N: N\cdot C_6H_4Br.$ B. Beim Kochen von 9-Formyl-fluoren-[4-brom-phenylhydrazon] mit Kaliumpermanganat in Aceton (Wislioenus, Russ, B. 43, 2729). — Tiefrote Nadeln mit blauem Glanz. F: 1870 bis 1880. — Gibt mit 1 Mol Brom in Chloroform 9-Brom-9-[(4-brom-benzolazo)-brommethyl]fluoren. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit intensiv violetter Farbe.

Bis - [fluorenyliden - methyl] - diimid, Azo - [9 - methylen - fluoren] $C_{28}H_{18}N_2 =$ C_8H_4 C:CH·N:N·CH:C C_8H_4 B. Man kocht das Azin des 9-Formyl-fluorens (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 260) mit Quecksilberoxyd in Benzol (Wishiernus, Russ, B. 43, 2730). — Dunkelrote Prismen mit bläulichem Schimmer (aus Toluol). F: 290°.

B. Bis-azo(Dis-azo)-derivate der Kohlenwasserstoffe.

1.4-Bis-benzolazo-benzol $C_{16}H_{14}N_4=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_5$ (S. 86). B. Entsteht aus den drei Formen des 1.4-Bis-benzolazoxy-benzola bei nacheinanderfolgender Benzolazoxy-benzolazoxy handlung der Lösungen in Ather mit Aluminiumamalgam und Quecksilberoxyd (Angell, R. A. L. [5] 22 I, 847, 850). — Beim Behandeln der Suspension in Eisessig mit konz. Wasserstoffperoxyd auf dem Wasserbad entsteht die bei 155° schmelzende Form des 1.4-Bis-benzolazoxy-benzols (A., R. A. L. [5] 22 I, 357).

Bis - [4-benzolaso - phenyl] - diimid, 4.4'-Bis - benzolazo - azobenzol $C_{24}H_{18}N_6 = C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H$ aroxy-aroxybenzol.

Bis - [4-(4-nitro-bensolaso) - phenyl] - diimid, 4.4'-Bis-[4-nitro-bensolaso]-asobensol $C_MH_{10}O_4N_0=O_4N\cdot C_0H_4\cdot N:N\cdot C_0H_4\cdot N:N\cdot C_0H_4\cdot N:N\cdot C_0H_4\cdot NO_2$. B. Aus 4-Nitroso-4'-nitro-hydrasobensol (S. 347) beim Erhitzen mit verd. Natronlauge auf 100° oder beim Kochen mit Solventnaphtha (Green, Bearder, Soc. 99, 1971). Aus 4.4'-Dinitro-hydrazo-Kochen mit Solventnaphtha (Green, Bearder, Noc. 99, 1971). Aus 4.4'-Dinitro-hydrazobenzol beim Erhitzen mit verd. Natronlauge auf 100° (Gr., B.) oder mit Alkohol im Einschlußrohr unter Stickstoff-Atmosphäre auf 170° (Witt, Kopetrschu, B. 45, 1147). — Orangebraune Nadeln (aus Solventnaphtha) (Gr., B.), granatrote Blättchen (aus Xylo) oder Nitrobenzol) (W., K.). F: 294° (W., K.), 285—286° (Gr., B.). Sehr schwer löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln (Gr., B.; W., K.). — Liefert beim Kochen mit Natriumhydrosulfid und Alkohol 4.4'-Bis-[4-amino-benzolazo]-hydrazobenzol (W., K.). Gibt beim Kochen mit Phenylhydraxin in Natronlauge "Tetrakisazobenzol" (Syst. No. 4187) und 4 4'-Ris-[4-amino-benzolazo]-azobenzol (Gr., Rowe, Soc. 101, 2004). — Die Lösung 4187) und 4.4'-Bis-[4-amino-benzolazo]-azobenzol (GR., Rowe, Soc. 101, 2004). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot (GB., B.; W., K.) und wird beim Verdünnen mit Wasser braungelb (W., K.).

C. Azoderivate der Oxy-Verbindungen, Oxy-azo-Verbindungen.

- 1. Azoderivate der Monooxy-Verbindungen.
- a) Azoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O$.
- 1. Azoderivate des Phenols $C_aH_aO = C_aH_a \cdot OH$.

Monoazoderivate des Phenols.

2 - Benzolazo - phenol. 2 - Oxy - azobenzol, o - Oxy - azobenzol

C₁₂H₁₀ON₂, s. nebenstehende Formel (S. 90). B. Entsteht neben anderen
Produkten bei längerer Belichtung von Benzaldoxim-N-phenyläther

(Ergw. Bd. XI/XII, S. 171) mit Sonnenlicht unter Luftzutritt (Alessander, R. A. L. [5]

19 II, 129). Aus dem sauren Sulfat des 5-Amino-2-oxy-azobenzols beim Kochen mit Natriumnitrit in Alkohol (Hewitt, Ratcliffe, Soc. 101, 1767). Aus dem Hydrochlorid des 5-Amino2-oxy-azobenzols beim Diazotieren mit Amylnitrit in Eisessig und Kochen der Diazoniumverbindung mit Cuprooxyd in alkoh. Lösung (Woroshzow, Ж. 43, 790; J. pr. [2] 84, 532).

Anisol-(2 azo 2)-anisol, 2.2'-Dimethoxy-azobenzol, o.o'-Azoanisol $C_{14}H_{14}O_{2}N_{2}=CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:N\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3}$ (vgl. S. 92). Über eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 109.

 γ -[2-Äthoxy-benzolazo]-α-[2-äthoxy-phenylhydrazono]-glutaconsäurediäthylester $C_{25}H_{30}O_6N_4=C_3H_5\cdot O\cdot C_8H_4\cdot N:N\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5):CH\cdot C(CO_2\cdot C_2H_5):N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Beim Behandeln von 1 Mol Glutaconsäurediäthylester mit 2 Mol diazotiertem o-Phene tidin bei Gegenwart von Natriumacetat in verd. Alkohol (Henrich, A. 376, 144). — Dunkelrote Krystalle (aus Benzol). F: 195°; die Schmelze ist blau. Leicht löslich in kaltem Benzol und Chloroform, mäßig löslich in Alkohol und Essigester. — Wird beim Übergießen mit Eisessig braun und löst sich darin beim Erwärmen. Färbt konz. Schwefelsäure grünblau; beim Zufügen von Dichromat wird die Lösung braun.

1-Äthoxy-benzol-diazosulfonsäure-(2), o-Phenetoldiazosulfonsäure $C_8H_{10}O_4N_2S=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot SO_3H$. B. Das Natriumsalz entsteht aus diazotiertem o-Phenetidin beim Behandeln mit Natriumsulfit und Natronlauge in der Kälte (Franzen, Schmidt, J. pr. [2] 96, 15). — Na $C_8H_9O_4N_2S$. Schwefelgelbe Krystalle (aus Alkohol). Verpufft bei 170°, ohne vorher zu schmelzen. Sehr leicht löslich in siedendem Alkohol.

2.4.6-Tribrom-phenol (SCHMIDT, J. pr. [2] 85, 237). Über die Einw. von Salpetersäure ver-2.4.6-Tribrom-phenoi (Schmidt, J. p. [2] 60, 237). Schieder Konzentration vgl. Charrier, Ferreri, G. 44 I, 170. 4-Oxy-azobenzol liefert mit Athylenoxyd beim Erhitzen in 98% igem Alkohol bei Gegenwart von Natriumäthylat oder beim Erhitzen in ca. 43% igem Alkohol im Rohr 4-[β-Oxy-āthoxy]-azobenzol (S. 236), mit Propylenoxyd Propylenglykol-mono-[4-benzolazo-phenyläther] (S. 236) (Boyr), Marle, Soc. 105, 2137); Geschwindigkeit dieser Reaktionen bei 70,4°: B., M., Soc. 105, 2123. Nach Verfütterung von 4-Oxy-azobenzol an Kaninchen findet sich im Harn das "glucuronsaure Salz des 4-Oxy-azobenzols" C₁₃H₂₀O₃N₃ (s. u.) (Salant, Bengis, J. biol. Chem. 27, 408).
Salze. Die nachstehenden Metallsalze des 4-Oxy-azobenzols wurden von Hantzsch,

ROBERTSON (B. 43, 114) dargestellt; mit Ausnahme des Lithiumsalzes sind sie sehr leicht löslich in Alkohol und Methanol, weniger leicht löslich in Amylalkohol, Aceton, Essigester und Pyridin, unlöslich in Chloroform, Ather, Benzol und den übrigen Kohlenwasserstoffen; die von Krystall-Lösungsmitteln freien Salze absorbieren sehr schnell Wasser an der Luft, die alkoholhaltigen Salze sind an feuchter Luft ziemlich beständig; Absorptionsspektra die alkoholhaltigen Salze sind an feuchter Lutt ziemlich beständig; Absorptionsspektra verschiedener Salze: H., R., B. 43, 109, 116. — LiC₁₂H₂ON₂. Hellgelb. Löslich in Äther. — LiC₁₂H₂ON₂+0,5 C₂H₅·OH. Orangegelb. Schwer löslich in Alkohol. — NaC₁₂H₂ON₂. Dunkelorange. — NaC₁₂H₂ON₂+0,5 C₂H₅·OH. Orange. — KC₁₂H₂ON₂+0,5 CH₃·OC·CH₃. Orange. — KC₁₂H₂ON₂+0,5 CH₃·OC·CH₃. Orange. — KC₁₂H₂ON₂+0,5 CH₃·CO·CH₃. Orange. — KC₁₂H₂ON₂+0,5 CH₃·OC·CH₃. Orange. — RbC₁₂H₂ON₂+0,5 CH₃·OC·CH₃. Orange. — RbC₁₂H₂ON₂+0,5 CH₃·OC·

Berührung mit Lösungsmitteln in eine gelbe Form übergeht. — Thalliumsalz. Orange. C₁₂H₁₀ON₂+2HNO₃. Granatrote Blättchen. Zersetzt sich gegen 75° (CHARRIER, FERRERI, G. 44 I, 407). Hygroskopisch. Liefert beim Erwärmen in Chloroform, Benzol oder am besten in wasserfreiem Benzin auf dem Wasserbad Benzoldiazoniumnitrat und 4-Nitrophenol. — Dipropylammoniumsalz. Absorptionsspektrum in Chloroform: Hantzsch,

ROBERTSON, B. 43, 109. Lichtabsorption in Benzol: H., R., B. 43, 121.

"Glucuronsaures Salz des 4-Oxy-azobenzols" C₁₈H₈₀O₈N₂. B. Findet sich im Harn von Kaninchen nach Verfütterung von 4-Oxy-azobenzol (Salant, Bengis, J. biol. Chem. 27, 408). — Gelbe Platten oder Prismen (aus verd. Alkohol). F: 164—165° (Zers.). — Liefert beim Kochen mit verd. Salzsäure 4-Oxy-azobenzol. — Färbt Wolle hellgelb.

- [4-Chlor-benzol] $\langle 1 \text{ azo } 4 \rangle$ phenol, 4'-Chlor-4-oxy-azobenzol $C_{13}H_9ON_2Cl =$ $N: N \cdot \langle \rangle \cdot OH$ (S. 98). $C_{12}H_{2}ON_{2}Cl + 0.5H_{2}O$. Hellroter Niederschlag. Verwandelt sich zuweilen schon in Lösung in die gelbe wasserfreie Form; verliert das Wasser an der Luft (Hantzsch, Robertson, B. 43, 116). — Über Metallsalze des 4'-Chlor-4-oxyazobenzols vgl. H., R., B. 43, 106.
- [4-Brom-benzol]- $\langle 1 \text{ azo } 4 \rangle$ -phenol, 4'-Brom-4-oxy-azobenzol $C_{12}H_0ON_2Br =$ Br · N:N· OH (S.99). B. Aus niedrigerschmelzendem 4-Brom-azoxybenzol beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure (Angell, Valori, R. A. L. [5] 21 I, 165). — Gelbbraune Krystalle (aus Benzol). F: 157° (A., V.). Wird beim vorsichtigen Ansäuern einer auf 0° abgekühlten ammoniakalischen Lösung in Form eines dunkelroten, ziemlich beständigen Hydrats erhalten (Hantzsch, Robertson, B. 43, 116). Absorptionsspektrum in alkoholischer und in alkoholisch-alkalischer Lösung: Sircar, Soc. 109, 769, 771. — Liefert beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in Eisessig 4'-Brom-4-oxy-azoxybenzol sowie ein gelbes krystallines Pulver, das sehr wenig löslich ist und sich gegen 260° zersetzt (Angeli, R. A. L. [5] 23 1, 567). — Lithiumsalz. Hellgelb (H., R., B. 43, 106). — Natriumsalz. Orange (H., R., B. 43, 106). — Kaliumsalz. Rot (H., R., B. 43, 106). — KC₁₂H₆ON₂Br + 0,5CH₃· OH (H., R., B. 43, 116). — KC₁₂H₆ON₂Br + 0,5 Pyridin (H., R., B. 43, 116). — Rubidiumsalz. Rot (H., R., B. 43, 106). — Caesiumsalz. Rot (H., R., B. 43, 106). — Silbersalz. Purity in circumsals. Rot (H., R., B. 43, 106). — Rubidiumsals. Rot (H., R., B. 43, 106). Existiert in einer gelben stabilen und in einer roten labilen Form (H., R., B. 43, 106).
- $[4 Jod bensel] \langle 1 aso 4 \rangle phenol, 4' Jod 4 oxy asobensel <math>C_{12}H_2ON_2I =$ > OH. B. Aus diazotiertem 4-Jod-anilin und Phenol in alkal. Lösung (Chattaway, Constable, Soc. 105, 128). — Goldbraune Tafeln (aus Alkohol). F: 172°.
- [2-Nitro-benzol]- $\langle 1$ aso 4 \rangle -phenol, 2'-Nitro-4-oxy-azobenzol $C_{1z}H_{2}O_{3}N_{3}$, s. nebenstehende Formel (S. 99). Absorptionsspektrum · N:N·< in Alkohol und in alkoh. Natriumäthylat-Lösung: BALY, TUCK, MARSDEN, Soc. 97, 1496.
- [8-Nitro-benzol]- $\langle 1\,\text{ago}\,4\rangle$ -phenol, 3'-Nitro-4-oxy-azobenzol O_2N $C_{12}H_0O_2N_3$, s. nebenstehende Formel (S. 99). Absorptionsspektrum in Alkohol und in alkoh. Natriumäthylat-Lösung: BALY, Tuck, Marsden, Soc. 97, 1496.

4-ÄTHOXY-AZOBENZOL

[4-Nitro-benzol] - (1 azo 4) - phenol, 4'-Nitro-4-oxy-azobenzol $C_{12}H_0O_3N_3 = O_2N \cdot N:N \cdot OH$ (8. 100). B. Aus den beiden Formen des 4-Nitro-azoxybenzols beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Angell, Valori, R. A. L. [5] 21 I, 734). — Krystalle (aus Benzol). F: 213° (A., V.). Absorptionsspektrum inAlkohol: Balty, Tuck, Marsden, Soc. 97, 1497; Pope, Willett, Soc. 103, 1261; Sircar, Soc. 109, 766. Absorptionsspektrum des Natriumsalzes in Alkohol: B., T., M.; P., W.; des Kaliumsalzes in Alkohol: S.

S. 100, Z. 5 v. o. statt ,, B. 25" lies ,, B. 28".

- [4-Brom-2-nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -phenol, 4'-Brom-NO2 2'-nitro-4-oxy-azobenzol $C_{12}H_8O_3N_3$ Br, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Brom-2-nitro-anilin beim Diazotieren und Kuppeln mit Phenol in essigsaurer Lösung (VALOBI, R. A. L. [5] 21 I, 798). Aus 4-Brom-2-nitro-azoxybenzol beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (V., R. A. L. [5] 21 I, 797). Rote Nadeln (aus Benzol). F: 176°.
- [2.4-Dinitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -phenol, 2'.4'-Dinitro-4-oxy-azobenzol $C_{12}H_8O_5N_4$, s. nebenstehende Formel (S. 100).

 B. Aus 4-Oxy-azobenzol beim Behandeln mit Salpetersäure
 (D: 1,40) in der Kälte, neben anderen Produkten (Charrier, Ferreri, G. 44 I, 172).—Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 204°. Sehr schwer löslich in Alkohol.
- [2.6 Dinitro benzol] $\langle 1 \text{ azo } 4 \rangle$ phenol, 2'.6'-Dinitro-4-oxy-azobenzol $C_{12}H_8O_6N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.6-Dinitro-phenylhydrazin hydrochlorid und Chinon in Alkohol (Borsche, Rantscheff, A. 379, 173). Braungelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). NO2
 F: 172°. Löst sich in Natronlauge mit dunkelroter Farbe.
- [4-Brom-2.6-dinitro-benzol]-\(\)1 azo 4\)-phenol, 4'-Brom-2'.6'-dinitro-4-oxy-azobenzol C₁₂H₇O₆N₄Br, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Brom-2.6-dinitro-azoxybenzol beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (Valori, R. A. L. [5] 22 II, 132). Orangerote Krystalle (aus Benzin). F: 224°. Löslich in verd. Kaliumcarbonat-Lösung.
- 4 Benzolazo phenol methyläther, 4 Benzolazo anisol, 4 Methoxy azobenzol $C_{13}H_{12}ON_2 = \bigcirc \cdot N: N\cdot \bigcirc \cdot O\cdot CH_3$ (S. 100). Magnetische Susceptibilität: Pascal, C. r. 150, 1168; Bl. [4] 9, 872. Liefert beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,40) Benzoldiazoniumnitrat und 4-Nitro-anisol (Charrier, Ferreri, G. 44 I, 174).
- [2.4-Dinitro-benzol]-(1 azo 4)-phenol-methyläther,
 [2.4-Dinitro-benzol]-(1 azo 4)-anisol, 2'.4'-Dinitro-4-methoxy-azobenzol C₁₃H₁₀O₅N₄, s. nebenstehende Formel. B. O₂N N:N O₄CH₃ Aus 2.4-Dinitro-benzoldiazoniumsulfat und Anisol in Eisessig (K. H. Meyer, Irschick, Schlösser, B. 47, 1747). Aus 2'.4'-Dinitro-4-oxy-azobenzol durch Behandeln mit Dimethylsulfat und Alkaliauge in Methanol (M., I., Sch., B. 47, 1748). Orangerote Nadeln (aus Essigester). F: 178°. Leicht löslich in Aceton, ziemlich schwer in Benzol und Essigester, schwer in Ligroin. Beständig gegen Alkalien; wird durch Kochen mit konz. Salzsäure + Eisessig verseift.
- 4-Benzolazo-phenol-äthyläther, 4-Benzolazo-phenetol, 4-Åthoxy-azobenzol C₁₄H₁₄ON₂ · N:N· · O·C₂H₅ (S. 100). B. Aus 4-Oxy-azobenzol beim Behandeln mit Diäthylsulfat und Kalilauge (Charrier, Ferrer, G. 44 I, 175). Aus Nitrosobenzol und p-Phenetidin (Angeli, Valori, R. A. L. [5] 21 I, 731). Aus der α-Form und der β-Form des 4-Åthoxy-azoxybenzols beim Behandeln mit Aluminiumamalgam in Äther und nachfolgenden Oxydieren mit gelbem Quecksilberoxyd (A., V.). F: 77—78° (Jacobson, W. Fischer, B. 25, 994), 78° (Ch., F.). Kp: 339—340° (geringe Zersetzung) (Ch., F.). Liefert beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei 70—80° die α-Form und die β-Form des 4-Äthoxy-azoxybenzols (A., V.). Bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,40) entstehen Benzoldiazoniumnitrat und p-Nitro-phenetol (Ch., F.).
- [4 Brom benzol] $\langle 1$ azo 4 \rangle phenol äthyläther, [4 Brom benzol] $\langle 1$ azo 4 \rangle -phenetol, 4'-Brom 4 äthoxy azobenzol $C_{14}H_{13}ON_2Br = Br\cdot \langle N:N\cdot \rangle \cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus 4'-Brom-4-äthoxy-azoxybenzol durch Reduktion mit Aluminiumamalgam und folgende Behandlung mit Quecksilberoxyd (Angell, R. A. L. [5] 23 I, 568). Aus 4'-Brom-4-oxy-azobenzol und Äthyljodid bei Gegenwart von Natriumäthylat (A.). Goldgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 136°.

- [2-Nitro-benzol]-\(\alpha\) aso 4\rangle -phenol-\(\alpha\) thro-benzol] \(\alpha\) aso 4\rangle -phenetol, 2'-Nitro-4-\(\alpha\) thro-benzol C₁₄H₁₈O₃N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2'-Nitro-4-oxy-azobenzol beim Behandeln mit \(\alpha\) thylbromid und Natrium\(\alpha\) thylst in siedendem Alkohol (Baly, Tuck, Marsden, Soc. 97, 1501). Bronzefarbene Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 88°. Zum Absorptionsspektrum vgl. B., T., M., Soc. 97, 1498.
- [3-Nitro-bensol]-(1 azo 4)-phenol-äthyläther, [3-Nitro-O2N bensol]-(1 azo 4)-phenetol, 3'-Nitro-4-äthoxy-azobenzol C14H12O2N3, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3'-Nitro-4-oxy-azobenzol beim Kochen mit Athylbromid und Natriumäthylat in Alkohol (Bally, Tuck, Marsden, Soc. 97, 1501). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 96°. Zum Absorptionsspektrum vgl. B., T., M., Soc. 97, 1498.
- [4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -phenol-äthyläther, [4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -phenetol, 4'-Nitro-4-äthoxy-azobenzol $C_{14}H_{13}O_3N_3=O_2N\cdot \bigcirc \cdot N:N\cdot \bigcirc \cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus 4'-Nitro-4-oxy-azobenzol beim Kochen mit Äthylbromid und Natriumäthylat in Alkohol (Baly, Tuck, Marsden, Soc. 97, 1501). Dunkelgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 155°. Zum Absorptionsspektrum vgl. B., T., M., Soc. 97, 1498.
- [2.4 Dinitro benzol] $\langle 1$ azo 4 \rangle phenol äthyläther, [2.4 Dinitro benzol] $\langle 1$ azo 4 \rangle phenetol, 2'.4'-Dinitro 0₂N $\langle 1$ N:N $\langle 1$ O·C₂H₅ 4-äthoxy-azobenzol C₁₄H₁₂O₅N₄, s. nebenzehende Formel. B. Aus 2.4 Dinitro benzoldiazoniumsulfat und Phenetol in Eisessig (K. H. MEYER, IRSCHIOK, SCHLÖSSER, B. 47, 1748). Orangerote Nadeln. F: 165°.
- 4-Benzolaso-phenol-allyläther, 4-Allyloxy-azobenzol $C_{15}H_{14}ON_2 = C_8H_5 \cdot N : N \cdot C_8H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot B$. Aus 4-Oxy-azobenzol beim Kochen mit Allylbromid und Kalium-carbonat in Aceton (Claisen, Eisleb, A. 401, 42). Gelbrote Nadeln oder Prismen (aus Methanol). F: 52°. Liefert beim Erhitzen in siedendem Petroleum vom Kp: 230° 4-Oxy-3-allyl-azobenzol.
- 4 Benzolazo phenol $[\beta$ oxy äthyläther], 4 $[\beta$ Oxy äthoxy] azobenzol $C_{14}H_{14}O_2N_2=C_5H_5\cdot N:N\cdot C_5H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot OH$. B. Aus 4 Oxy azobenzol beim Erhitzen mit Athylenoxyd in ca. 43% igem Alkohol oder bei Gegenwart von Natriumäthylat in 98% igem Alkohol (Boyd, Marle, Soc. 105, 2123, 2137). Orangefarbene Nadeln (aus Benzol). F: 100%.
- 4-Benzolazo-phenol-[β -oxy-propyläther] oder 4-Benzolazo-phenol-[β -oxy-iso-propyläther], Propylenglykol-mono-[4-benzolazo-phenyläther] $C_{15}H_{16}O_3N_2=C_6H_5$. N:N· C_6H_4 ·O· CH_3 ·CH $_3$ ·CH $_4$ ·O· CH_3 ·CH $_4$ ·O· CH_4 ·O· CH_3 ·CH $_4$ ·O· CH_4 ·O· CH_4 ·O· CH_5 ·CH $_4$ ·O· CH_5 ·O·
- 4 Benzolazo phenol acetat, 4 Acetoxy azobenzol $C_{14}H_{12}O_2N_2 =$ $N: N: N: O: CO: CH_3$ (8. 102). Krystallisiert aus Ligroin oder Alkohol in farblosen und gelben Nadeln; die gelbe Form ist beständiger (Ponzio, G. 43 I, 561). Liefert beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in Eisessig bei 80° die α -Form und die β -Form des 4-Acetoxy-azoxybenzols (Angell, R. A. Le [5] 23 I, 564).
- 4-Benzolago-phenol-benzoat, 4-Benzoyloxy-azobenzol $C_{10}H_{14}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$ (S. 103). Krystallisiert aus Alkohol oder Ligroin in farblosen und gelben Nadeln; die farblose Form verwandelt sich im Verlauf von 24 Stdn. in die gelbe Form (Ponzio, G. 48 I, 561). F: 138°.
- 4-p-Toluolago-phenol, Toluol- $\langle 4$ ago 4 \rangle -phenol, 4'-Oxy-4-methyl-agobengol $C_{13}H_{12}ON_3=CH_3$ $\langle N:N\cdot \rangle$ -OH (S. 106). B. Aus Benzochinon-(1.4)-mono-[benzoyl-p-tolylhydrazon] beim Behandeln mit heißer alkoholischer Kalilauge oder besser mit konz. Schwefelsäure (McPherson, Stratton, Am. Soc. 37, 911). Orangegelbe Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 152° (McPh., St.). $C_{13}H_{13}ON_2+2HNO_3$. Rote Nadeln oder Blättchen (aus Äther), rote Nadeln (aus Chloroform). F: 54—55°; zersetzt sich gegen 71° (Charrier, Ferreri, G. 44 I, 408). Löslich in Alkohol und Äther, ziemlich leicht löslich in Chloroform. Liefert beim Erhitzen in Gegenwart von Ligroin 4-Nitro-phenol und p-Toluoldiazoniumnitrat.
- 4 p Toluolaso phenol methyläther, 4 p Toluolaso anisol, 4'-Methoxy-4-methyl-asobensol $C_{14}H_{14}ON_2 = CH_3$. $N:N:N:O:CH_3$. B. Beim Kochen von 4-Nitroso-toluol mit p-Anisidin in Alkohol + Eisessig (Wieland, B. 48, 1107). Entsteht neben anderen Produkten beim Erhitzen von 4'-Methoxy-4-methyl-hydrazobenzol mit absol. Alkohol auf 144° (W.). Orangegelbe Prismen (aus Alkohol). Beginnt bei 104° zu erweichen;

F: 110—111°. Ziemlich leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Langsam flüchtig mit Wasserdampf. — Wird durch Zinkstaub in wäßrig-alkoholischem Ammoniak zu 4'-Methoxy-4-methyl-hydrazobenzol reduziert.

4-p-Toluolazo-phenol-benzoat, 4'-Benzoyloxy-4-methyl-azobenzol $C_{20}H_{18}O_2N_2 =$ CH₅· N:N· O·CO·C₆H₅ (S. 107). Rötlichgelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 159° (MoPherson, Stratton, Am. Soc. 37, 912).

[4-Nitro-naphthalin]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -phenol $C_{16}H_{11}O_3N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Nitro-naphthylamin- $\langle 1 \rangle$ und Phenol in alkal. Lösung (Sircar, Soc. 109, 772). — Rötliche Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 182—183°. Löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, mäßig löslich in Ather, Chloroform und Methanol, unlöslich in Wasser. Unlöslich in kalten Alkalien; löst sich in siedenden Alkalien sowie in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. Absorptionsspektrum in Alkohol und in alkoh. Kalilauge: S., Soc. 109, 768, 770. — Färbt Wolle hellgelb.

 $[2 - Chlor - naphthalin] - \langle 1 azo 4 \rangle - phenol - methyläther,$ [2 - Chlor - naphthalin] - $\langle 1 \text{ azo } 4 \rangle$ - anisol $C_{17}H_{13}ON_2Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Anisol- $\langle 4 \text{ azo } 1 \rangle$ -naphthol- $\langle 2 \rangle$ beim Er-``\n:n-< wärmen mit Phosphorpentachlorid (CHARRIER, FERRERI, G. 41 II, 726). — Orangerote Prismen oder gelbrote Schuppen (aus Alkohol). F: 87°. Leicht löslich in Chloroform, Äther, Benzol und Schwefelkohlenstoff, mäßig löslich

in heißem Alkohol, schwer in Benzin. - Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in Eisessig 2-Chlor-naphthylamin-(1) und p-Anisidin. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter

Farbe.

[2-Chlor-naphthalin]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -phenol-äthyläther, [2-Chlor-naphthalin]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -phenetol $C_{18}H_{15}ON_2Cl = C_{10}H_6Cl \cdot N: N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus Phenetol- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) beim Erwärmen mit Phosphorpentachlorid (Charrier, Ferreri, G. 41 II, 728). — Orangegelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 94°. Leicht löslich in Chloroform, Äther, Benzol und Schwefelkohlenstoff, schwer in Benzin und heißem Alkohol. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in Eisessig 2-Chlor-naphthylamin-(1) und p-Phenetidin. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.

Phenol $\cdot \langle 4 \text{ azo } 4 \rangle$ - phenol, 4.4' - Dioxy - azobenzol, p.p'-Azophenol $C_{12}H_{10}O_2N_2 =$ HO· \sim ·N:N· \sim ·OH (S. 110). a) α -Form des p.p'-Azophenols, gewöhnliches p.p'-Azophenol $C_{12}H_{10}O_{2}N_{2}=$

 $HO \cdot C_6H_4 \cdot N$

 $\stackrel{\parallel}{\mathbf{N}}$: $\mathbf{C_6H_4\cdot OH}$ (?). Das Hydrat der grünen Form liefert beim Kochen mit feuchtem Äther oder Eisessig, mitunter auch beim Aufbewahren, ein zweites gelbes Hydrat, das beim Erhitzen in eine ziegelrote wasserfreie Form übergeht (ROBERTSON, Soc. 103, 1475, 1478; vgl. auch WILLSTÄTTER, BENZ, B. 40, 1578). Bei ca. 50° geht die rote Form in die grüne Form über (R.). Beide Hydrate sind unverändert löslich in Alkohol und Methanol und können in die Natriumsalze verwandelt und aus diesen zurückgewonnen werden (R.). α -p.p'-Azophenol liefert bei allmählichem Zusatz von Brom in viel Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat α -3.5.3'.5'.Tetrabrom-4.4'-dioxy-azobenzol; gibt man die ganze Brommenge auf einmal in konzentrierter Lösung zu, so erhält man das Dibromid des p.p'-Azophenols $C_{12}H_{10}O_2N_2 + Br_2$ (s. u.) und wenig β -3.5.3'.5'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-azobenzol (R.). Bei langsamem Zusatz von wenig mehr als der berechneten Menge Salpetersäure in Eisessig entstehen 3.5.3'.5'-Tetranitro-4.4'-dioxy-azobenzol und 2.4-Dinitro-phenol (R.). — Über Metallsalze des α -p.p'-Azophenols vgl. HANTZSCH, B. 48, 2513.

b) β -Form des p.p'-Azophenols $C_{12}H_{10}O_2N_2 = \frac{HO \cdot C_6H_4 \cdot N}{HO \cdot C_6H_4 \cdot N}$ (?). Liefert bei vorsichtigem Behandeln mit einer verd. Lösung von Brom in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat β -3.5.3'.5'-Tetrabrom-4.4'-dioxy-azobenzol; schnelle Einw. einer konz. Lösung von Brom in Eisessig führt zu dem Dibromid des p.p'-Azophenols $C_{12}H_{10}O_2N_2 + Br_2$ (s. u.) (R., Soc. 103, 1477). Bei Einw. von Salpetersäure in Eisessig entstehen 3.3'-Dinitro-4.4'-dioxy-azobenzol und 2.4-Dinitro-phenol (R., Soc. 103, 1473, 1476). — Über Metallsalze des β -p.p'-Azophenola and Martine and Martin

phenols vgl. HANTZSCH, B. 48, 2513.

Dibromid $C_{18}H_{10}O_{2}N_{3}+Br_{2}$. B. Bei raschem Zusatz einer konz. Lösung von Brom in Eisessig zu einer gesättigten essigsauren Lösung von α -oder β -p.p'-Azophenol (Robertson, Soc. 108, 1477). — Roter Niederschlag. Zersetzt sich bei 100° unter Grünfärbung. Unlöslich in organischen Lösungsmitteln, löslich in wäßr. Alkalien. Macht aus Kaliumjodid Jod frei.

Anisol- $\langle 4$ azo 4 \rangle -anisol, 4.4'-Dimethoxy-azobenzol, p.p'-Azoanisol $C_{14}H_{14}O_{2}N_{3}=CH_{2}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot N\cdot N\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3}$ (S. 112). Magnetische Susceptibilität: Pascal, C. r. 150, 1168; Bl. [4] 9, 870.

Phenetol - $\langle 4$ ago 4 \rangle - phenetol, 4.4' - Diäthoxy - agobengol, p.p' - Agophenetol $C_{16}H_{16}O_{2}N_{2}=C_{2}H_{5}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:N\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot C_{2}H_{5}$ (S. 112). Magnetische Susceptibilität: PASCAL, C. r. 150, 1168; Bl. [4] 9, 870.

- 4-Oxy-4'-phenoxy-asobenzol $C_{18}H_{14}O_{2}N_{2}=HO\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:N\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus 4-Amino-diphenyläther durch Diazotieren und Kuppeln mit Phenol (Mailhe, C. r. 154, 1241; Bl. [4] 11, 1015). Gelbe Blättchen. F: 118°. Liefert beim Behandeln mit rauchender Schwefelsäure ein Produkt, das Wolle und Seide braun färbt.
- [4-Methoxy-benzolazo]-ameisensäurenitril, 1-Methoxy-benzol-diazocyanid-(4), p-Anisoldiazocyanid $C_8H_7ON_3=CH_2\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot CN$ (S. 116). Absorptionsspektrum in 15%-jeger wäßriger Blausäure: Hantzsch, Lifschitz, B. 45, 3029.
- [4 Äthoxy benzolazo] ameisensäureamid, 4 Äthoxy benzolazoformamid $C_9H_{11}O_9N_9=C_9H_5\cdot O\cdot C_9H_4\cdot N:N\cdot CO\cdot NH_9$ (8. 116). B. Beim Kochen von 4-Oxy-benzolazoformamid (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 345) mit Äthyljodid und Silberoxyd in Aceton (Heilbron, Henderson, Soc. 103, 1415). Orangerote Blättchen (aus Methanol). F: 162°. Löslich in Wasser, Alkohol und Aceton, unlöslich in Chloroform und Benzol. Absorptionsspektrum in Alkohol: H., H., Soc. 103, 1406.
- [4-Acetoxy-benzolazo]-ameisensäureamid, 4-Acetoxy-benzolazoformamid $C_9H_9O_3N_3=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_9H_4\cdot N:N\cdot CO\cdot NH_2$. B. Aus dem Natriumsalz des 4-Oxy-benzolazoformamids (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 345) bei Einw. von Acetylchlorid in Alkohol (Heilbron, Henderson, Soc. 103, 1415). Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 158° (Zers.). Absorptionsspektrum in Alkohol: H., H., Soc. 103, 1407.
- Benzol $\langle 1$ azo 1 \rangle benzol $\langle 4$ azo 4 \rangle phenol $C_{18}H_{14}ON_4=$ $\langle \cdot N:N\cdot \rangle$ · $N:N\cdot \rangle$ · OH $(S.\ 118)$. B. Aus diazotiertem 4-Amino-azobenzol und Phenol in essigsaurer Lösung (Angeli, $R.\ A.\ L.$ [5] 22 I, 847). Aus 1.4-Bis-benzolazoxy-benzol vom Schmelzpunkt 155° beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure durch 1-stdg. Erhitzen auf dem Wasserbad oder längeres Aufbewahren bei gewöhnlicher Temperatur $(A.,\ R.\ A.\ L.$ [5] 22 I, 358). Aus 1.4-Bis-benzolazoxy-benzol vom Schmelzpunkt 168° beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 100° $(A.,\ R.\ A.\ L.$ [5] 22 I, 849). Blättchen von grüngelbem Metallglanz (aus Benzol); schmilzt bei 185° zu einer roten Flüssigkeit $(A.,\ R.\ A.\ L.$ [5] 22 I, 358). Liefert beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in Eisessig drei Formen des 1-Benzolazoxy-4-[4-oxy-benzolazoxy]-benzols $(F:\ 175°,\ 185°\ und\ 200°)\ (A.,\ R.\ A.\ L.$ [5] 22 I, 358). Löst sich in Alkalien mit rotbrauner Farbe $(A.,\ R.\ A.\ L.$ [5] 22 I, 358).
- [4 Nitro benzol] $\langle 1$ azo 1 \rangle benzol $\langle 4$ azo 4 \rangle phenol $C_{18}H_{18}O_3N_5 = O_2N \cdot N:N \cdot N:N \cdot OH.$ B. Aus diazotiertem 4'-Nitro-4-amino-azobenzol und Phenol in alkal. Lösung (Pope, Willett, Soc. 103, 1261). Braune Krystalle (aus Eisessig). F: 263°. Schwer löslich in Eisessig. Absorptionsspektra der freien Verbindung und ihres Natriumsalzes in Alkohol: P., W., Soc. 103, 1262. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe. Natriumsalz. Purpurfarbener krystalliner Niederschlag. Hydrochlorid. Violette Nadeln.
- Benzol $\langle 1$ azo 1 \rangle benzol $\langle 4$ azo 4 \rangle phenol äthyläther, Benzol $\langle 1$ azo 1 \rangle benzol $\langle 4$ azo 4 \rangle phenetol $C_{20}H_{18}ON_4=$ \sim \cdot $N:N\cdot$ \sim \cdot $N:N\cdot$ \sim \cdot $O\cdot C_2H_5$. B. Aus Benzol $\langle 1$ azo 1 \rangle benzol $\langle 4$ azo 4 \rangle phenol beim Kochen mit Äthyljodid und Natriumäthylat in Alkohol (ANGELI, R. A. L. [5] 22 1, 848). Rote Blättchen (aus Benzol). Schmilzt bei 138° zu einer trüben Flüssigkoit, wird dann wieder fest und schmilzt klar bei ca. 210°. Liefert beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in Eisessig 1-Benzolazoxy-4-[4-äthoxy-benzolazoxy]-benzol (A., R. A. L. [5] 23 1, 560).
- 2.3'-Dinitro-diphenyl-4.4'-bis-[\langle azo 4 \rangle -phenol] $C_{34}H_{15}O_{5}N_{6}$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Le Fevre, Turner, Soc. HO. N:N. OH 1926, 1760; Le F., Moir, T., Soc. 1927, 2330. B. Aus diazotiertem 2.3'-Dinitro-benzidin und Phenol in alkal. Lösung (Cain, Coulthard, Micklethwait, Soc. 103, 2079). Rötlichbraunes Pulver (aus Xylol). F: 240—245°.
- 3.3'- Dinitro-diphenyl-4.4'-bis-[(ago 4)- O₃N NO₃ phenol] $C_{44}H_{16}O_6N_6$, s. nebenstehende Formel. Ho N:N N:N OH Phenol in alkal. Lösung (Cain, Coulthard, Micklethwait, Soc. 103, 2080). Schwarzes amorphes Pulver (aus Eisessig). F: 250—255° (Zers.).

- [3.5 Dichlor benzol] \(\)1 azo 4 \> [3.5 dichlor phenol], Cl 2.6.3'.5'-Tetrachlor-4-oxy-azobenzol Cl2+GON2Cl4, s. nebenstehende Formel. B. Neben anderen Produkten aus 3.5-Dichlor-anilin beim Behandeln mit viel Natriumnitrit und verd. Schwefelsäure auf dem Wasserbad (WILLSTÄTTER, SCHUDEL, B. 51, 785). Aus diazotiertem Cl Cl 3.5-Dichlor-anilin und 3.5-Dichlor-phenol in Sodalösung (W., SCH., B. 51, 786). Braunrote Prismen (aus verd. Alkohol). F: 191—192° (korr.). Leicht löslich in Äther. Natriumsalz. Gelbe Prismen. Verteilt sich zwischen Äther und sehr verd. Natronlauge und geht aus 20°/oiger Natronlauge bei einmaligem Ausschütteln quantitativ in Äther über.
- 4-Benzolazo-2.6-dibrom-phenol, 3.5-Dibrom-4-oxy-azobenzol

 C₁₂H₅ON₂Br₂, s. nebenstehende Formel (S. 120). Salze: Hantzsch,

 ROBERTSON, B. 43, 106, 116. Die Alkalisalze lösen sich in Alkohol,

 Ather und Pyridin; Lichtabsorption solcher Lösungen: H., R., B. 43,

 121. Lithiumsalz. Hellgelb. NaC₁₂H₇ON₂Br₂. Gelb. —

 KC₁₂H₇ON₂Br₃. Orangegelb. KC₁₂H₇ON₂Br₃+0,5 Pyridin. Orangefarbene Krystalle (aus Pyridin). RbC₁₂H₇ON₂Br₃. Orangegelb. RbC₁₂H₇ON₂Br₃+0,5 CH₃·OH. Orangefarbene Krystalle (aus Methanol). CsC₁₂H₇ON₂Br₃. Orangegelb. Silbersalz. Rot.
- [2.6 Dibrom phenol] $\langle 4$ azo $4 \rangle$ [2.6 dibrom phenol], Br Br 3.5.3'.5' Tetrabrom 4.4' dioxy azobenzol $C_{13}H_6O_2N_2Br_4$, s. nebenstehende Formel. Existiert in zwei wahrscheinlich stereoisomeren Formen (Robertson, Soc. 103, 1474).
- a) α -Form (S. 122). B. Aus α -p.p'-Azophenol bei allmählichem Zufügen von Brom in viel Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat (R., Soc. 103, 1477). Krystalle (aus Eisessig). F: 252° (Zers.). Absorptionsspektrum in Alkohol: R., Soc. 103, 1474.
- b) β -Form. B. Aus β -p.p'-Azophenol analog der α -Form (Robertson, Soc. 103, 1477). Aus α -p.p'-Azophenol bei schnellem Zufügen einer konz. Lösung von Brom in Eisessig (Robertson, Soc. 103, 1477). Krystalle (aus Eisessig). F: 272° (Zers.). Absorptionsspektrum in Alkohol: R., Soc. 103, 1474.
- 4 Benzolazo 2 nitro phenol, 3 Nitro 4 oxy azobenzol

 C₁₂H₂O₃N₃, s. nebenstehende Formel (S. 123). B. Aus 3-Nitro4-āthoxy-azoxybenzol beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf
 dem Wasserbad (VALORI, R. A. L. [5] 23 II, 291). Zur Bildung aus 4-Oxy-azobenzol durch
 Einw. von Salpetersäure vgl. CHARRIER, FERRERI, G. 44 I, 170. Orangegelbe Nadeln
 (aus Alkohol). F: 129° (CH., F.; V.).
- [2 Nitro phenol] $\langle 4$ azo $4 \rangle$ [2 nitro phenol], 3.3'-Di- O_2N NO2 nitro 4.4' dioxy azobenzol $C_{12}H_3O_3N_4$, s. nebenstehende HO N:N OH Formel. B. Aus β -p.p'-Azophenol bei Einw. von Salpetersäure in Eisessig (Robertson, Soc. 103, 1476). Krystalle (aus Eisessig). F: 240°. Liefert beim Behandeln mit Brom in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat x.x-Dibrom-3.3'-dinitro-4.4'-dioxy-azobenzol.
- x.x-Dibrom-3.3'-dinitro-4.4'-dioxy-asobenzol C₁₂H₆O₆N₄Br₂. B. Aus 3.3'-Dinitro-4.4'-dioxy-azobenzol beim Behandeln mit Brom in Eisessig bei Gegenwart von Natrium-acetat (ROBERTSON, Soc. 103, 1476). F: 282°.
- [2.6 Dinitro phenol] $\langle 4$ azo 4 \rangle [2.6 dinitro phenol] , O2N NO2 3.5.3'.5'-Tetranitro-4.4'-dioxy-azobenzol $C_{12}H_6O_{10}N_6$, s. nebenstehende Formel. B. Aus α -p.p'-Azophenol in Eisessig bei langsamem HO N:N OBZUSATZ von wenig mehr als der berechneten Menge Salpetersäure in Eisessig (ROBERTSON, Soc. 103, 1476). Gelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 230°.
- 4-Benzolazo-thiophenol-methyläther, 4-Methylmercapto-azobenzol $C_{12}H_{12}N_2S=$ $N:N\cdot$ $S\cdot CH_3$. B. Aus Äthylxanthogensäure [4 benzolazo phenylester] bei längerem Kochen mit alkoh. Kalilauge und folgendem Erhitzen mit Methyljodid (Fox, Pope, Soc. 101, 1500). Orangefarbene Nadeln (aus verd. Alkohol oder Essigsäure). F: 83° bis 84°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Absorptionsspektrum in Alkohol: F., P. $C_{13}H_{12}N_1S+0,5H_2O$. B. Beim Aufbewahren des Hydrochlorids an feuchter Luft (F., P.). Hellrotbraunes Pulver. $C_{13}H_{12}N_2S+HCl$. Rötlichbraunes Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen etwas oberhalb 100°. $4C_{13}H_{12}N_2S+2HCl+PtCl_4$. Violettes Pulver.

- [4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ aso 4>-thiophenol-methyläther, 4'-Nitro-4-methylmercapto-asobenzol $C_{13}H_{11}O_2N_3S = O_2N \cdot N:N \cdot N:N \cdot S\cdot CH_2$. B. Aus diazotiertem 4-Nitro-anilin beim Kuppeln mit Thiophenol in alkal. Lösung und Kochen des neben 4-Nitro-benzol-diazothiophenyläther-(1) entstehenden Produkts mit Methyljodid in alkoh. Kalilauge (Fox, Pore, Soc. 101, 1502). Nadeln (aus Essigsäure). F: 137°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, leicht in Eisessig. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rötlichbrauner Farbe.
- 4-Bensolaso-thiophenol-äthyläther, 4-Äthylmercapto-azobensol $C_{14}H_{14}N_2S = C_0H_5\cdot N:N\cdot C_0H_4\cdot S\cdot C_2H_5$. B. Aus Äthylxanthogensäure-[4-benzolazo-phenylester] bei längerem Kochen mit alkoh. Kalilauge und folgendem Erhitzen mit überschüssigem Äthyljodid (Fox, Pope, Soc. 101, 1502). Gelbe Krystalle. F: 72°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. $C_{14}H_{14}N_2S+0,5H_2O$. B. Aus dem Hydrochlorid beim Aufbewahren an feuchter Luft (F., P.). $C_{14}H_{14}N_2S+HCl$. Zersetzt sich unterhalb 100°.
- 4.4'-Bis-methylmercapto-azobenzol $C_{14}H_{14}N_2S_3 = CH_2 \cdot S \cdot C_4H_4 \cdot N : N \cdot C_4H_4 \cdot S \cdot CH_3$. Beim Durchleiten von Luft durch eine alkoholisch-alkalische Lösung von 4.4'-Bis-methylmercapto-hydrazobenzol unter Erwärmen (Brand, Wirsing, B. 45, 1766). Gelbrote Krystalle (aus Essigester). Schmilzt bei 177—178° zu einer dunkelroten Flüssigkeit. Sehr leicht löslich in Chloroform und Schwefelkohlenstoff, leicht in heißem Eisessig, Benzol, Toluol und Essigester, löslich in heißem Alkohol und Aceton, schwer löslich in Ather, Methanol und Petroläther. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Natronlauge in Alkohol 4.4'-Bis-methylmercapto-hydrazobenzol. Löst sich in konz. Mineralsäuren und starken organischen Säuren mit tiefblauer Farbe. Hydrochlorid. Blaue Nadeln (B., W., B. 45, 1767). Verliert schon beim Absaugen Chlorwasserstoff. $C_{14}H_{14}N_3S_3 + 2H_2SO_4$. Grüne hygroskopische Nadeln (B., W., B. 45, 1767). Wird beim Kochen mit Wasser zersetzt. $C_{14}H_{14}N_3S_2 + HCl + HgCl_3$. Indigoblaue Krystalle (B., W., B. 45, 1769). $2C_{14}H_{14}N_3S_3 + HCl + SnCl_4$. Smaragdgrüne Nadeln (B., W., B. 46, 828). $C_{14}H_{14}N_3S_3 + HCl + SnCl_4$. Grüne Blättchen (B., W., B. 45, 1769). $2C_{14}H_{14}N_3S_3 + HCl + FeCl_3$. Blauviolette Nadeln mit grünem Metallschimmer (B., W., B. 45, 1769). $C_{14}H_{14}N_3S_3 + HCl + FeCl_3$. Grüne Blättchen (B., W., B. 45, 1769). Salz der Trichloressigsäure $C_{14}H_{14}N_3S_3 + 2CCl_3$ · CO_3H . Nadeln mit grünem Metallglanz. Zersetzt sich beim Erhitzen auf 168° (B., W., B. 45, 1768). Wird durch Wasser schnell zersetzt.
- p.p'-Azodimethylphenylsulfoniumhydroxyd $C_{16}H_{23}O_2N_2S_2 = HO \cdot S(CH_4)_3 \cdot C_6H_4 \cdot N$: $N \cdot C_6H_4 \cdot S(CH_2)_3 \cdot OH$. B. Das methylschwefelsaure Salz entsteht aus 4.4'-Bis-methylmercapto-azobenzol beim Erwärmen mit Dimethylsulfat (Brand, Wirsing, B. 45, 1770; 46, 828). Chlorid. Sehr leicht löslich in Wasser (B., W., B. 45, 1771). Die Lösungen sind gelb bis orange. Bromid $C_{16}H_{20}N_2S_2Br_2$. Gelbbrauen Nadeln (aus starkem Alkohol). Wird beim Erhitzen erst graugrün, bei 140° gelbrot und schmilzt bei etwa 174° (B., W., B. 45, 1771). Ziemlich leicht löslich in Wasser. Die Lösungen in Wasser und in Alkohol sind gelb bis orange. Jodid $C_{16}H_{20}N_2S_2I_2$. Gelbrote Krystalle (aus Wasser). Spaltet beim Erhitzen Methyljodid ab und schmilzt dann bei 174—175° (B., W., B. 45, 1770). Mäßig löslich in heißem Alkohol. Methylschwefelsaures Salz $C_{18}H_{20}N_2S_2(O \cdot SO_2 \cdot CH_2)_2$. Rote Krystalle (aus Methanol). Beginnt bei 170° sich zu zersetzen und verkohlt bei 185—190° (B., W., B. 45, 1770). Sehr leicht löslich in Wasser; die Lösungen sind gelb bis orangerot (B., W., B. 45, 1770). Reaktion mit Natronlauge: B., W., B. 48, 829.
- 4.4'-Bis-äthylmercapto-asobensol $C_{1e}H_{1e}N_{3}S_{2} = C_{2}H_{5} \cdot S \cdot C_{6}H_{4} \cdot N : N \cdot C_{6}H_{4} \cdot S \cdot C_{2}H_{5}$. Beim Kochen von 4.4'-Bis-äthylmercapto-hydrazobenzol in alkoh. Natronlauge unter Durchleiten von Luft (Brand, Wirsing, B. 46, 825). Orangerote Krystalle (aus Eisessig, Essigester oder Benzol). Schmilzt bei 132° zu einer dunkehroten Flüssigkeit. Leichter Ibslich als 4.4'-Bis-methylmercapto-azobenzol. Liefert beim Erhitzen mit Dimethylsulfat das methylschwefelsaure Salz des p.p'-Azodimethylphenylsulfoniumhydroxyds (s. o.). Löst sich in Mineralsäuren und in starken organischen Säuren mit blauer Farbe. $C_{1e}H_{1e}N_{2}S_{2} + 2H_{2}SO_{4}$. Metallglänzende grüne Nadeln. Wird durch siedendes Wasser zersetzt. $C_{1e}H_{1e}N_{2}S_{2} + HCl + HgCl_{2}$. Dunkelviolette Nadeln. Wird durch Wasser sofort zersetzt. $C_{1e}H_{1e}N_{2}S_{2} + 2HCl + SnCl_{4}$. Grüne Blättchen. Unbeständig an feuchter Luft. $2C_{1e}H_{1e}N_{2}S_{2} + 2HCl + FeCl_{2}$. Dunkelgrüne Nadeln. Wird durch Wasser zersetzt. $C_{1e}H_{1e}N_{2}S_{2} + HCl + FeCl_{3}$. Dunkelgrüne Nadeln. Wird durch Wasser zersetzt. $C_{1e}H_{1e}N_{2}S_{2} + HCl + FeCl_{3}$. Grüne, metallischglänzende Blättchen. Unbeständig an feuchter Luft.
- 4.4' Bis [4 nitro phenylmercapto] asobensol $C_{24}H_{16}O_4N_4S_2 = O_2N \cdot S \cdot S \cdot N; N \cdot S \cdot NO_2$ (8. 126). B. Neben anderen Produkten aus 4.4'-Dinitro-diphenyldisulfid beim Kochen mit alkoholisch-wäßriger Natronlauge (ZINCKE, LENHARDT, A. 400, 9). Rötlichgelbe Nadeln (aus Benzol). F: 164°.

Polyazoderivate des Phenols,

- 2.4 Bis benzolazo phenol $C_{18}H_{14}ON_4$, s. nebenstehende Formel (S. 126). B. Entsteht neben wenig 4-Benzolazo-phenol beim Aufbewahren einer mäßig verd. Lösung von Benzoldiazoniumacetat (Ponzio, G. 43 I, 561). Uber den Einfluß der Alkalikonzentration auf die Bildung von 2.4-Bisbenzolazo-phenol aus Benzoldiazoniumchlorid und Phenol vgl. Heller, J. pr. [2] 81, 184. F: 123° (P.; Vignon, C. r. 138, 1279; Bl. [3] 31, 765). Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{18}H_{14}ON_4+2C_6H_3O_6N_3$. Goldbraune Tafeln. F: 125° (Subborough, Soc. 109, 1346).
- 2.4.6-Tris-benzolazo-phenol $C_{24}H_{18}ON_6$, s. nebenstehende Formel (S. 129). B. {Über den Einfluß der Alkalikonzentration H., J. pr. [2] 77, 192}; Heller, J. pr. [2] 81, 184.

2. Azoderivate der Monooxy-Verbindungen C_7H_8O .

- 1. Azoderivate des 2-Oxy-toluols (o-Kresols) $C_7H_8O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot OH$.
- 5-o-Toluolazo-2-oxy-toluol, o-Toluol-azo-o-kresol, 4'-Oxy-CH₃ CH₃ 2.8'-dimethyl-azobenzol $C_{14}H_{14}ON_2$, s. nebenstehende Formel (S. 131). B. In geringer Menge neben Bis-o-toluolazo-o-kresol beim Aufbewahren einer Lösung von o-Toluoldiazoniumacetat (Ponzio, G. 43 I, 562).
- 5-p-Toluolazo-2-oxy-toluol, p-Toluol-azo-o-kresol,
 4-Oxy-3.4'-dimethyl-azobenzol C₁₄H₁₄ON₂, s. nebenstehende
 Formel (S. 131). B. Aus [2-Methyl-benzochinon-(1.4)]-[benzoylp-tolylhydrazon]-(4) beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure (McPherson, Stratton,
 Am. Soc. 37, 913). Orangegelbe Nadeln.
- 4-Benzoyloxy-3.4'-dimethyl-azobenzol $C_{21}H_{18}O_2N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus p-Toluol-azo-o-kresol bei Einw. von Benzoylchlorid in alkal. Lösung (McPherson, Stratton, Am. Soc. 37, 913). Orangegelbe Krystalle (aus Ligroin). F: 165°.
- 3.5-Bis-o-toluolazo-2-oxy-toluol, Bis-o-toluolazo-0-kresol $C_{31}H_{20}ON_4$, s. nebenstehende Formel (S. 133). B. Neben wenig o-Toluolazo-o-kresol beim Aufbewahren einer Lösung von o-Toluoldiazoniumacetat (Ponzio, G. 43 I, 562). Braune Nadeln (aus Alkohol). F: 146°.

2. Azoderivate des 3-Oxy-toluols (m-Kresols) $C_7H_8O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

- 4-Benzolazo-3-oxy-toluol, 2-Oxy-4-methyl-azobenzol OH C₁₃H₁₂ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Benzoyloxy-4-methyl-azobenzol beim Behandeln mit kalter konzentrierter Schwefelsäure (McPherson, Boord, Am. Soc. 33, 1530). Rote Tafeln (aus Ligroin). F: 122°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Aceton und Chloroform. Sehr schwer löslich in Alkalien.
- 4 Benzolazo 3 benzoyloxy toluol, 2 Benzoyloxy 4 methyl azobenzol $C_{20}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus der roten Form des 4-Methylbenzochinons (1.2) bei Einw. von α-Benzoyl-phenylhydrazin in Chloroform (McPherson, Boord, Am. Soc. 33, 1530). Aus dem Natriumsalz des 2-Oxy-4-methyl-azobenzols und Benzoylehlorid in Alkohol (McPh., B.). Orangegelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 98°. Sehr schwer löslich in kaltem Methanol und Alkohol, leicht in heißem Ligroin und Benzol. Liefert beim Erwärmen mit Zinkstaub in Eisessig wenig Benzanilid sowie ein Produkt vom Schmelzpunkt 159—160°.
- 4-p-Toluolazo-3-oxy-toluol, 2-Oxy-4.4'-dimethylazobenzol $C_{14}H_{14}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus2-Benzoyloxy-4.4'-dimethyl-azobenzol beim Behandeln mit kalter konzentrierter Schwefelsäure (McPherson, Boord, Am. Soc. 33, 1531). Orangerote Krystalle (aus Ligroin). F: 148°. Leicht löslich in heißem Ligroin. Sehr schwer löslich in Alkalien.

- 4-p-Toluolazo-3-benzoyloxy-toluol, 2-Benzoyloxy-4.4'-dimethyl-azobenzol $C_{21}H_{16}O_2N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus der roten Form des 4-Methylbenzochinons-(1.2) und α -Benzoyl-p-tolylhydrazin in Chloroform (MoPherson, Boord, Am. Soc. 38, 1531). Orangefarbene Nadeln (aus Ligroin). F: 93°. Schwer löslich in kaltem Methanol und Alkohol, leicht in heißem Benzol und Ligroin.
- [4 Nitro benzol] $\langle 1$ azo 6 \rangle [3 methoxy toluol], 4' Nitro 4 methoxy 2 methyl azobenzol $C_{14}H_{13}O_3N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Nitro-anilin ound m-Kresol-methyläther (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1296). Orangerote Nadeln und Blättchen (aus Alkohol). F: 138°. Leicht löslich in kaltem Benzol, ziemlich schwer in Eisessig und Alkohol. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
- 4-Nitro-6-benzolazo-3-oxy-toluol, 5-Nitro-4-oxy-2-methylazobenzol $C_{13}H_{11}O_3N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Nitro-3-oxy-toluol und Benzoldiazoniumchlorid in alkal. Lösung (v. Auwers, $C_6H_5\cdot N:N:N:OH$ Michaelis, B. 47, 1296). Gelbbraune Krystalle (aus Petroläther). F: 83—85°. Leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln.
- 3. Azoderivat des w-Oxy-toluols (Benzylalkohols) C₇H₈O = C₆H₅·CH₁·OH.

 2.2' Bis oxymethyl azobenzol, o.o' Azobenzylalkohol HO·CH₂ CH₂·OH

 C₁₄H₁₄O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. In geringerer Menge neben o.o'-Azoxy-benzylalkohol bei der Reduktion von 2-Nitro-benzylalkohol mit Zinkstaub in 50% jeger Essigsäure, anfangs unter Kühlung, dann bei 60% (Heller, B.

 43, 1915). Krystalle (aus Essigester). F: 167%.

3. Azoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_8H_{10}O$.

- 1. Azoderivate des 4-Oxy-1-äthyl-benzols $C_8H_{10}O = C_9H_5 \cdot C_6H_4 \cdot OH$.
- 3-Benzolazo-4-oxy-1-äthyl-benzol, 6-Oxy-3-äthyl-azobenzol C₁₄H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus p-Äthyl-phenol und Benzoldiazoniumchlorid in verd. Natronlauge (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1300). Gelbstichig rote Nadeln (aus Methanol). F: 48°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Schwer löslich in wäßr. Hö Alkalien. Liefert bei Einw. von siedendem Acetanhydrid und folgender Reduktion mit Natriumamalgam in alkoholisch-essigsaurer Lösung 3-[β-Acetyl-β-phenyl-hydrazino]-4-oxy-1-äthyl-benzol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbrot.
- 6-Benzoyloxy-3-äthyl-azobenzol $C_{21}H_{18}O_{2}N_{2}=C_{6}H_{5}\cdot N:N\cdot C_{6}H_{9}(C_{2}H_{5})\cdot O\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus 6-Oxy-3-äthyl-azobenzol beim Erhitzen mit Benzoylchlorid auf 160—170° (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1300). Orangefarbene Prismen (aus Ligroin). F: 86°. Ziemlich schwer löslich in kaltem Alkohol und Ligroin, leicht in kaltem Benzol und Eisessig. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig in alkoh. Lösung 6-Benzoyloxy-3-äthyl-hydrazobenzol.
- [1-Äthyl-benzol]- $\langle 4$ aso 3 \rangle -[4-oxy-1-äthyl-benzol], 6-Oxy-3.4'-diäthyl-azobenzol $C_{16}H_{16}ON_{9}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus p-Äthyl-phenol und 4-Äthyl-benzoldiazoniumchlorid in verd. $C_{2}H_{5}$ N:N. Natronlauge (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1302). Orangefarbene Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 44—45°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Schwer löslich in verd. Alkalien. Liefert bei Einw. von Acetanhydrid ein öliges Produkt, das bei der Reduktion mit Natriumamalgam und Eisessig in alkoh. Lösung in 3-[β -Acetyl- β -(4-äthyl-phenyl)-hydrazino]-4-oxy-1-äthylbenzol übergeht. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
- 2. Azoderivate des 3-Oxy-o-xylols (vic. o-Xylenols) $C_8H_{10}O = (CH_3)_2C_8H_3 \cdot OH$.

 6-Benzolazo-3-oxy-o-xylol, 4-Oxy-2.3-dimethyl-azobenzol H_3C CH_3 $C_1H_{14}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Benzoldiazoniumehlorid und vic. o-Xylenol in alkal. Lösung (v. Auwers, Michaelis, B. 47,

1293). — Krystallisiert aus verd. Methanol sowie bei langsamer Abkühlung einer Lösung in heißem Ligroin in orangeroten Prismen vom Schmelzpunkt 126°; bei rascher Abkühlung einer heißen Ligroin-Lösung sowie beim Ansäuern der alkal. Lösung erhält man die Verbindung als krystallinen gelben Niederschlag vom Schmelzpunkt 129—130°. Ziemlich schwer löslich in Ligroin und Petroläther, leicht in den meisten übrigen Lösungsmitteln. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbrot.

- 4-Benzoyloxy-2.3-dimethyl-azobenzol $C_{21}H_{18}O_{21}N_{3}=C_{6}H_{5}\cdot N:N\cdot C_{6}H_{2}(CH_{3})_{2}\cdot O\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$. B. Aus 4-Oxy-2.3-dimethyl-azobenzol beim Erhitzen mit Benzoylchlorid auf 110° bis 120° (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1294). Lachafarbene Nadeln (aus Alkohol). F: 151° bis 152°. Leicht löslich in Benzol, schwer in den meisten übrigen Lösungsmitteln in der Kälte. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig in Essigester 4-Benzoyloxy-2.3-dimethyl-hydrazobenzol.
- 4.6-Bis-benzolazo-3-oxy-o-xylol $C_{20}H_{18}ON_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus vic. o-Xylenol und Benzoldiazoniumchlorid in alkal. Colling (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1294). Goldbraune Nadeln (aus Eisessig). F: 165—166°. Leicht löslich in kaltem Benzol, heißem Eisessig und Ligroin, schwer in Alkohol. Unlöslich in wäßr. Alkalien. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelrot.
- 3. Azoderivate des 4 Oxy o xylols (asymm. o Xylenols) $C_8H_{10}O=(CH_9)_2C_6H_3\cdot OH$.
- 3 Benzolazo 4 oxy o xylol, 6 Oxy 2.3 dimethyl azobenzol

 C₁₄H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel (S. 145). B. Zur Bildung aus asymm.
 o-Xylenol durch Behandlung mit Benzoldiazoniumsulfat 'vgl. Diepolder,
 B. 44, 2498. F: 69—70°.
- 5-Benzolazo-4-oxy-o-xylol, 6-Oxy-3.4-dimethyl-azobenzol

 C₁₄H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel (S. 145). B. Zur Bildung aus
 asymm. o-Xylenol durch Behandlung mit Benzoldiazoniumsulfat vgl.

 DIEFOLDER, B. 44, 2498. Liefert bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄ in

 Alkohol 5-Amino-4-oxy-1.2-dimethyl-benzol.
- 4. Azoderivate des 5-Oxy-m-xylols (symm. m-Xylenols) $C_8H_{10}O=(CH_3)_9C_8H_3\cdot OH$.
- [4 Nitro benzol] $\langle 1$ azo 2 \rangle [5 methoxy m xylol], 4'-Nitro-4-methoxy-2.6-dimethyl-azobenzol $C_{15}H_{15}O_3N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Methoxy-1.3-dimethyl-benzol o_2N $\langle N:N \rangle$ 0 CH₃ und diazotiertem 4-Nitro-anilin in essignaurer Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (v. Auwebs, Michaelis, B. 47, 1293). CH₃ Aus 4'-Nitro-4-oxy-2.6-dimethyl-azobenzol beim Behandeln mit Dimethylsulfat (v. Au., M.). Violette Nadeln (aus Eisessig). F: 119—120°. Leicht löslich in kaltem Benzol, ziemlich leicht in Eisessig, schwer in kaltem Alkohol und Benzin.
- [4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 2 \rangle -[5-isopropyloxy-m-xylol], 4'-Nitro-4-isopropyloxy-2.6-dimethyl-azobenzol $C_{17}H_{19}O_3N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_8(CH_2)_2\cdot O\cdot CH(CH_3)_3$. B. Aus 5-Isopropyloxy-1.3-dimethyl-benzol beim Behandeln mit diazotiertem 4-Nitro-anilin in essigaaurer Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1722).—Braunviolette Nadeln (aus Ligroin). F: 92—93°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, Benzin und Petroläther, leicht löslich in den übrigen Lösungsmitteln.
- [4 Nitro bensol] $\langle 1 \text{ aso } 2 \rangle$ [5 allyloxy m xylol], 4' Nitro 4 allyloxy-2.6-dimethyl-asobensol $C_1, H_1, O_3N_3 = O_3N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_2(CH_3)_3 \cdot O \cdot CH_3 \cdot CH_3$

- 4-Benzoyloxy-2.6-dimethyl-azobenzol $C_{21}H_{18}O_2N_2=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_8H_8(CH_3)_2\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Oxy-2.6-dimethyl-azobenzol beim Erhitzen mit Benzoylehlorid auf 110° (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1292). Rosa Nadeln (aus Methanol). F: 94—95°. Schwer löslich in kaltem Methanol, Alkohol und Petroläther, leicht in den übrigen Lösungsmitteln. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig in alkoh. Lösung 4-Benzoyloxy-2.6-dimethyl-hydrazobenzol.
- 2.4-Bis-benzolazo-5-oxy-m-xylol $C_{20}H_{13}ON_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus symm. m-Xylenol und Benzoldiazoniumchlorid in verd. Natronlauge (v. Auwers, Michaells, B. 47, 1292). Bronzefarbene (H3) CH3 CH3 Ligroin und kaltem Benzol, schwer in heißem Alkohol, Methanol und Petroläther; unlöslich in wäßr. Alkalien. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist tiefrot.
- 2.4 Bis [2.4 dimethyl benzolazo] 5 oxy m xylol C₃₄H₃₆ON₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus symm. m-Xylenol und diazotiertem asymm. m-Xylidin in verd. Natronlauge (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1293). Braune Nadeln (aus Eisessig). F: 189—190°. Leicht löslich in kaltem Benzol, heißem Eisessig und Benzin, schwer in den meisten übrigen Lösungsmitteln. Wäßrigen Alkalien. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.
 - 5. Azoderivate des 2-Oxy-p-xytols (p-Xylenols) $C_8H_{10}O = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot OH$.
- 5-Benzolazo-2-oxy-p-xylol, 4-Oxy-2.5-dimethyl-azobenzol

 C14H14ON2, s. nebenstehende Formel. B. Aus p-Xylenol und Benzoldiazoniumehlorid in essigsaurer Lösung (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1289). Aus p-Xylochinon-mono-benzoylphenylhydrazon beim Erwärmen mit alkoh. Natronlauge (v. Au., M., B. 47, 1304). Orangeglebe Prismen (aus Ligroin). F: 92°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Benzol, ziemlich schwer in kaltem Methanol, Ligroin und Petroläther. Leicht löslich in wäßr. Alkalien. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbrot.
- [4 Nitro benzol] (1 azo 5) [2 methoxy p xylol],
 4'- Nitro 4 methoxy 2.5 dimethyl azobenzol C₁₅H₁₅O₃N₃,
 s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Methoxy-1.4-dimethyl O₂N N:N O·CH₃
 benzol beim Behandeln mit diazotiertem 4-Nitro-anilin in
 essigsaurer Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (v. Auwers,
 Michaelis, B. 47, 1291). Blaustichig rote Nadeln (aus Eisessig). F: 163—164°. Leicht löslich in kaltem Benzol, ziemlich schwer in Alkohol und Eisessig. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
- 4-Benzoyloxy-2.5-dimethyl-azobenzol $C_{21}H_{18}O_2N_2=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_2(CH_3)_2\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Oxy-2.5-dimethyl-azobenzol beim Erhitzen mit Benzoylchlorid (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1290). Orangegelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 136,5—137,5°. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in alkoholisch-essigsaurer Lösung 4-Benzoyloxy-2.5-dimethyl-hydrazobenzol.
- 3.5-Bis-benzolazo-2-oxy-p-xylol C₂₀H₁₈ON₄, s. nebenstehende
 Formel. B. Aus p-Xylenol und Benzoldiazoniumchlorid in
 alkal. Lösung (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1291). Braunviolette Nadeln (aus Eisessig oder Ligroin). F: 179°. Leicht löslich
 in Benzol, heißem Eisessig und heißem Benzin, schwer in heißem
 Alkohol und Methanol. Unlöslich in Alkalien. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit tiefroter
 Farbe.
- 3.5-Bis-benzolazo-2-acetoxy-p-xylol $C_{23}H_{20}O_2N_4=(C_6H_5\cdot N:N)_2C_6H(CH_5)_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 3.5-Bis-benzolazo-2-oxy-p-xylol beim Kochen mit Acetanhydrid und Natrium-acetat (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1291). Hellrote Nadeln (aus Ligroin). F: 138—139°. Leicht löslich in Eisessig und Benzol, ziemlich schwer in Alkohol, Ligroin und Petroläther.

4. Azoderivat des 6-0xy-1.2.4-trimethyl-benzols $C_9H_{12}O = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot OH$.

[4-Nitro-benzol]-(1 azo 3)-[6-methoxy-1.2.4-trimethylbenzol], 4'-Nitro-4-methoxy-2.3.6-trimethyl-azobenzol $C_{16}H_{17}O_3N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Methoxy- O_2N (1.2.4-trimethyl-benzol beim Behandeln mit diazotiertem 4-Nitroanilin in essigsaurer Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1723). — Braunrote Blättchen. F: 130—132°.

$$\begin{array}{c} \mathbf{H_{3}C} \cdot \mathbf{CH_{3}} \\ \mathbf{O_{2}N} \cdot & & \mathbf{N:N:} \\ \mathbf{N:} \mathbf{N:} & & \mathbf{O:CH_{3}} \end{array}$$

5. Azoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{10}H_{14}O_{.}$

- 1. Azoderivate des 2-Oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzols (Carvacrols) $C_{10}H_{14}O = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH.$
- 5-Benzolazo-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 4-Benzol-(CH₃)₂CH azo-carvacrol, 4-Oxy-5-methyl-2-isopropyl-azobenzol C_{1e}H_{1e}ON₂, s. nebenstehende Formel (S. 147). B. Zur Bildung aus Carvacrol und Benzoldiazoniumehlorid in alkal. Lösung vgl. Puxeddu, G. 46 I, 217. — Rotgelbe Krystalle (aus Ligroin), F: 85° (P.); orangerote Blättchen (aus Petroläther oder verd. Methanol), F: 99,5—100,5° (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1295). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelbroter Farbe (v. Au., M.).
- CH₃ 3.5-Bis-benzolazo-2-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, **4.6** - Bis - benzolazo - carvacrol $C_{22}H_{22}ON_4$, s. nebenstehende Formel (S. 148). Tiefbraune Blättchen (aus Alkohol), F: 158° (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1295); dunkelrotbraune Nadeln (aus Alkohol), F: 163° (korr.) (Henry, Sharp, Soc. 1926, 2436); brauna Nadeln (aus Alkohol), aug Alkohol (2018), brauna Nadeln (2018), bra N:N·C6H5 braune Nadeln (aus Alkohol oder Petroläther), beginnt bei 165° sich zu verändern und schmilzt bei 181-185° (Puxeddu, G. 46 I, 217). - Liefert bei der Reduktion mit Phenylhydrazin und folgenden Oxydation mit Ferrichlorid 6-Oxy-thymochinon (P.). Beim Behandeln mit Acetanhydrid und Natriumacetat entsteht ein dunkelbraunes Acetylderivat (P.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot (v. Au., M.).
- Azoderivate des 3-Oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzols (Thymols) $C_{10}\dot{H}_{14}O = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH.$
- 6-Benzolazo-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 4-Benzolazo-thymol, 4-Oxy-2-methyl-5-isopropyl-azobenzol $C_{1e}H_{18}ON_2$, s. nebenstehende Formel (S. 148). B. Zur Bildung aus Thymol durch Behandeln mit Benzoldiazoniumchlorid in alkal. Lösung vgl. PUXEDDU, G. 46 I, 214. — Gelbe Nadeln (aus Petroläther), F: 95,5° CH(CH₃)₂ bis 96,5° (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1295); rote Nadeln (aus verd. Alkohol), F: 112° bis 114° (P.). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln (v. Au., M.; P.), ziemlich schwer in Petroläther (v. Au., M.). — Liefert beim Erwärmen mit Phenylhydrazin 4 - Amino-thymol (P.). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orange (v. Au., M.).
- 6-p-Toluolazo-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 4-p-Toluolazo-thymol, 4-Oxy-2.4'-dimethyl-5-isopropyl-azobenzol $C_{17}H_{20}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Beim CH₃ N:N Behandeln von Thymol mit p-Toluol-diazoniumchlorid in alkal. CH(CH3)2 Lösung (McPherson, Stratton, Am. Soc. 37, 915). Aus (2-Methyl-5-isopropyl-benzochinon-(1.4)]-[benzoyl-p-tolylhydrazon]-(1) beim Verseifen mit Kalilauge oder mit konz. Schwefelsaure (McPherson, Stratton, Am. Soc. 37, 914). — Gelbe Krystalle (aus Ligroin). F: 117°.
- 4-Benzoyloxy-2.4'-dimethyl-5-isopropyl-azobenzol $C_{24}H_{24}O_2N_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_6(CH_3)(O\cdot CO\cdot C_6H_5)\cdot CH(CH_2)_2.$ B. Aus 4-p-Toluolazo-thymol beim Behandeln mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Mc Pherson, Stratton, Am. Soc. 37, 915). Rote Krystalle (aus Ligroin). F: 127°.
- 2.6 Bis benzolazo 3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol, 2.4-Bis-benzolazo-thymol C₂₂H₂₂ON₄, s. nebenstehende Formel (S. 150). B. Zur Bildung aus Thymol und Benzoldiazonium-chlorid in alkal. Lösung vgl. Puxeddu, G. 46 I, 214. — Braunviolette Nadeln (aus Eisessig). F: 181° (v. Auwers, Michaelis, Ch(CH₃)₂
 B. 47, 1295), 180—185° (P.). — Liefert bei der Reduktion mit Phenylhydrazin 2.4-Diaminothymol (P.). — Färbt Salzsäure violett (P.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe (v. Au., M.).

- 2.6 Bis benzolazo 3 acetoxy 1 methyl 4 isopropyl benzol $C_{24}H_{24}O_2N_4 = (CH_3)_2CH \cdot C_4H(CH_2)(N:N\cdot C_6H_5)_2\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 2.6-Bis-benzolazo-3-oxy-1-methyl-4-isopropyl-benzol beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (Puxeddu, G. 46 I, 215). Orangefarbene Nadeln (aus Petroläther). F: 145—155°.
- 3. Azoderivate des 3 Oxy 1.5 dimethyl 2 äthyl benzols $C_{10}H_{14}O = (CH_4)_2C_8H_4(C_2H_5)\cdot OH$.
- 6 Benzolazo 3 oxy 1.5 dimethyl 2 äthyl benzol, 4-Oxy2.6 dimethyl 3 äthyl azobenzol C_{1e}H_{1e}ON₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 3.5 Dimethyl 2 äthyl phenol beim Behandeln mit Benzoli diazoniumchlorid in alkal. Lösung (v. Auwers, Borsome, B. 48, 1725).

 Rote Nadeln (aus Petroläther). F: 119—120°. Ziemlich leicht löslich.

 Hac C₂H₅
- [4 Nitro benzol] (1 azo 6) [3 methoxy 1.5 dimethyl 2 äthyl benzol], 4' Nitro 4 methoxy 2.6 dimethyl 3 äthyl azobenzol C₁₇H₁₉O₃N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.5-Dimethyl-2-äthyl-phenol-methyläther beim Behandeln mit diazotiertem 4-Nitro-anilin in essigsaurer Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1725). Braunrote Nadeln (aus Benzin). F: 120—121°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, ziemlich schwer in Alkohol, schwer in Benzin und Petroläther.
- 4.6 Bis benzolazo 3 оху 1.5 dimethyl 2 äthyl benzol C₂₂H₂₂ON₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.5-Dimethyl-2-äthylphenol beim Behandeln mit Benzoldiazoniumchlorid in alkal. Lösung (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1725). Braune Nadeln (aus Alkohol). F: 148—149°. Leicht löslich in Benzol und Eisessig, schwerer in den meisten anderen Lösungsmitteln.
- 6. Azoderivate des 3-0 x y 1.5 dimethy l 2.4 diäthy l benzols $C_{18}H_{18}O=(CH_9)_2C_6H(C_8H_6)_3\cdot OH$.
- 6 Bensolazo 3 oxy 1.5 dimethyl 2.4 diäthyl bensol, 4-Oxy-2.6-dimethyl-3.5-diäthyl-azobensol C₁₀H₂₁ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.5-Dimethyl-2.6-diäthyl-phenol beim Behandeln mit Bensoldiazoniumehlorid in alkal. Lösung (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1727). Rote Nadeln (aus Petroläther). F: 126—128°. Ziemlich leicht löslich.
- [4 Nitro benzol] $\langle 1$ aso 6 \rangle [3 oxy 1.5 dimethyl-2.4 diäthyl benzol], 4'- Nitro-4-oxy-2.6 dimethyl-3.5 diäthyl-asobenzol $C_{18}H_{21}O_{2}N_{3}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.5-Dimethyl-2.6 diäthyl-phenol beim Behandeln mit diazotiertem 4-Nitro-anilin in essigsaurer Lösung bei Gegenwart von Natrium-acetat (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1728). Braune Nadeln (aus Benzin). F: 168—170°. Ziemlich leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.
 - b) Azoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-8}O$.
- 1. Azoderivat des $4 \cdot 0 \times y$ -styrols $C_aH_aO = CH_1: CH \cdot C_aH_a \cdot OH$.

Phenyl - [α - (4 - methoxy - phenyl) - vinyl] - diimid (?), α - Benzolaso - 4 - methoxy-styrol (?) $C_{18}H_{14}ON_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_8H_4 \cdot C(:CH_2) \cdot N:N \cdot C_8H_5(?)$. Konstitution nach Busch, Priv.-Mitt.; vgl. auch Busch, Dietz, B. 47, 3279. — B. Aus ω -Chlor-4-methoxy-acetophenon and 2 Mol Phenylhydrazin in Alkohol (Bodforss, B. 52, 1773). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 141° (Zers.). Ziemlich schwer löslich in Alkohol.

2. Azoderivate des 2-0xy-1-allyl-benzols $C_0H_{10}O=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot OH$. 5-Benzolaso-2-oxy-1-allyl-benzol, 4-Oxy-3-allyl-asobenzol $C_{10}H_{14}ON_2$, a. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Allyloxy-azobenzol beim Kochen in Petroleum vom Siedepunkt 230° $N:N\cdot OH$

azobenzol beim Kochen in Petroleum vom Siedepunkt 230° N:N·OH (CLAISEN, EISLEB, A. 401, 42). Aus o-Allyl-phenol beim Behandeln mit Benzoldiazonium-chlorid in alkal. Lösung (Cl., El., A. 401, 73). — Gelbe Nadeln oder Prismen (aus Ligroin).

- F: 97—98°. Leicht löslich in Alkohol und Äther mit gelbroter Farbe. Leicht löslich in Natronlauge mit gelbrauner Farbe; sehr leicht löslich in heißer Sodalösung; beim Erkalten krystallisiert freies 4-Oxy-3-allyl-azobenzol aus.
- 4-Benzoyloxy-3-allyl-azobenzol $C_{22}H_{16}O_2N_2=C_6H_6\cdot N:N\cdot C_6H_3(CH_3\cdot CH:CH_2)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Oxy-3-allyl-azobenzol beim Behandeln mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Claisen, Eisleb, A. 401, 43). Rötlichbraune Krystalle (aus Eisessig). F: 92°.
- 3. Azoderivate des 5.6.7.8-Tetrahydro-naphthols-(1) $_{OH}$ $_{C_{10}H_{12}O} = C_{10}H_{11} \cdot OH$.

 4-Bensolazo-5.6.7.8-tetrahydro-naphthol-(1) $C_{16}H_{16}ON_2$, s. H_2C CH_2 nebenstehende Formel (S. 150). Absorptionsspektrum in Alkohol und in alkoh. Kalilauge: Sircar, Soc. 109, 768, 770.
- [4-Brom-benzol] (1 azo 4) [5.6.7.8-tetrahydro-naphthol-(1)] C₁₆H₁₈ON₂Br, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Brom-anilin und 5.6.7.8-Tetrahydro-naphthol-(1) in alkal. Lösung (Sircàr, Soc. 109, 774). Orangegelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 147—148,5°. Löslich in Eisessig, Benzol. Chloroform, Äther und Aceton, fast unlöslich in Petroläther und Wasser. Absorptionsspektrum in Alkohol und in alkoh. Kalilauge: S., Soc. 109, 769, 771. Löst sich in Alkalien mit orangeroter, in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. Färbt Wolle gelb.
- [4-Nitro-benzol] (1 azo 4)-[5.6.7.8-tetrahydro-naphthol-(1)] C₁₀H₁₅O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Nitro-anilin und 5.6.7.8-Tetrahydro-naphthol-(1) in alkal. Lösung (SIRCAR, Soc. 109, 773). Orangefarbene Prismen (aus Amylalkohol). Erweicht bei ca. 205° und schmilzt bei 217°. Löslich in Methanol, Alkohol, Amylalkohol, Benzol, Aceton. Chloroform und Eisessig, unlöslich in Petroläther und Wasser. Absorptionsspektrum

Aceton, Chloroform und Eisessig, unlöslich in Petroläther und Wasser. Absorptionsspektrum in Alkohol und in alkoh. Kalilauge: S., Soc. 109, 768, 770. — Löst sich in Alkalien mit orangeroter, in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. Färbt Wolle gelb.

4. Azoderivate des 3-0xy-1.5-dimethyl-2-allyl-benzols $C_{11}H_{14}O=CH_2$: $CH\cdot CH_2\cdot C_4H_2(CH_2)_2\cdot OH$.

6-Bensolaso-3-oxy-1.5-dimethyl-2-allyl-benzol, 4-Oxy-2.6-dimethyl-3-allyl-asobenzol $C_{17}H_{18}ON_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.5-Dimethyl-2-allyl-phenol beim Behandeln mit Benzoldiazoniumehlorid in alkal. Lösung (v. Auwers, Borsohe, B. 48, 1726). — Rote Nadeln (aus Petroläther). F: 94—95°.

[4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 6 \rangle -[3-methoxy-1.5-dimethyl-2-allyl-benzol], 4'-Nitro-4-methoxy-2.6-dimethyl-3-allyl-azobenzol $C_{18}H_{19}O_2N_2$, s. nebenztehende Formel. B. Aus 3-Methoxy-1.5-dimethyl-2-allyl-benzol beim Behandeln mit diazotiertem 4-Nitro-anilin in essigsaurer Lösung bei Gegenwart von Natriumacetat (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1726). — Braune Nadeln (aus Benzin oder Methanol). F: 94—94,5°.

4.6 - Bis - bensolaso - 3 - oxy - 1.5 - dimethyl-2-allyl-bensol $C_{22}H_{22}ON_4$, s. nebenstehende Formel. CH₂: CH·CH₂: CH·CH₃: CH·CH₃: CH·CH₄: CH·CH₃: CH·CH₃: CH·CH₃: CH·CH₃: CH·CH₃: CH·CH₃: CH·CH₃: CH·CH₃: CH·CH₄: CH·CH₃: CH·CH₄: CH·CH₃: CH·CH₄: CH·CH₄:

c) Azoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-10}O$.

5-Bensolaso-2-oxy-1.3-diallyl-bensol, 4-Oxy-8.5-diallyl-asobensol $C_{18}H_{18}ON_8$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.6-Diallyl-phenol und Benzoldiazoniumchlorid in alkal. Lõung (Claisen, Eisles, A. 401, 105). — Rotgelbe Krystalle (aus Petroläther). F: 37°.

AZODERIVATE DER MONOOXY-VERBINDUNGEN [Syst. No. 2118

d) Azoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-12}O$.

Azoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{10}H_8O$.

- 1. Azoderivate des α -Naphthols $C_{10}H_8O = C_{10}H_7 \cdot OH$.
- 2-Benzolazo-naphthol-(1) $C_{16}H_{12}ON_2$, s. nebenstehende Formel (S. 151). B. In geringer Menge neben 4-Benzolazo-naphthol-(1) bei Einw. von Benzoldiazoniumchlorid auf α-Naphthol in verd. Alkohol (Charrier, Casale, G. 44 I, 609). — F: 138° (Ch., C.). Unlöslich in 4°/0 iger Natronlauge (Ch., C.). — Beim Kochen mit NaHSO3 in verd. Alkohol findet Zersetzung statt (Wordshzow, સ. 47, 1728; A. ch. [9] 7, 103). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rubinrot (CH., C.).
- $\textbf{[4-Chlor-benzol]-\langle 1 \text{ azo 2}\rangle-naphthol-(1)} \quad C_{16}H_{11}ON_{2}Cl = C_{6}H_{4}Cl\cdot N\cdot N\cdot C_{10}H_{\underline{6}}\cdot OH. \quad B.$ Aus B-Naphthochinon beim Behandeln mit salzsaurem 4-Chlor-phenylhydrazin in Essigsäure (Charrier, Ferreri, G. 44 II, 241). — Rote Nadeln (aus Alkohol + Chloroform). F: 187°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol, leichter löslich in Äther, Chloroform und Benzol, sehr schwer in Ligroin, unlöslich in verd. Alkalien in der Kälte, leicht in der Wärme. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.
- [4-Nitro-benzol] $\langle 1$ azo 2 \rangle naphthol (1) $C_{16}H_{11}O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$ (S. 151). Beim Übergießen mit Methanol und Zufügen von wenig Natronlauge tritt eine intensiv kornblumenblaue Färbung auf (HINSBERG, J. pr. [2] 93, 295).
- 2-Benzolazo naphthol (1) methyläther $C_{17}H_{14}ON_2=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_{16}H_6\cdot O\cdot CH_3$ (S. 151). B. Aus 2-Benzolazo-naphthol-(1) beim Behandeln mit Dimethylsulfat in $30^{9}/_{9}$ iger Natronlauge (Charrier, Casale, G. 44 I, 610). F: $102-103^{9}$ (Ch., Ferreri, G. 44 II, 231). Ist in den meisten organischen Lösungsmitteln ziemlich leicht löslich in der Wärme, schwer in der Kälte (CH., C.). Unlöslich in verd. Säuren (CH., C.). Löslich in konz. Schwefelsäure mit rubinroter Farbe (CH., C.). — C₁₇H₁₄ON₂ + 2HCl. Dunkelrote, metallisch schimmernde Nadeln. Spaltet beim Erhitzen Chlorwasserstoff ab (CH., F.). Zersetzt sich an feuchter Luft. Ist in einer Chlorwasserstoff-Atmosphäre beständig.
- [4-Chlor-benzol]- $\langle 1$ azo $2 \rangle$ -naphthol- $\langle 1 \rangle$ -methyläther $C_{17}H_{13}ON_2Cl = C_6H_4Cl\cdot N:N\cdot N$ C₁₀H₆·O·CH₃. Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 1110 (CHARRIER, FERRERI, G. 44 II, 241). Schwer löslich in Ligroin und Alkohol, leicht in Äther, Chloroform und Benzol, unlöslich in verd. Säuren. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — C₁₇H₁₃ON₂Cl+2HCl. Dunkelgrüne Nadeln mit metallischem Glanz. Sehr schwer löslich in salzsäurehaltigem Äther.
- 2 Benzolazo naphthol (1) äthyläther $C_{18}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot N \cdot N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot C_2H_5$ (S. 152). B. Aus 2-Benzolazo-naphthol-(1) beim Behandeln mit Diäthylsulfat in 50% ger Kalilauge (Charrier, Ferreri, G. 44 II, 232). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 46°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln außer Ligroin. Unlöslich in verd. Säuren. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — $C_{18}H_{16}ON_2 + 2HCl$. Rote metallisch glänzende Blättchen. Zersetzt sich bei Einw. von Wasser sowie beim Erhitzen. — $C_{18}H_{16}ON_2 + 2HNO_3$. Rote Krystalle mit grünem Metallglanz. Zersetzt sich bei ca. 47—48° unter Gelbfärbung und schmilzt, weiter erhitzt, bei ca. 143—145°. Leicht löslich in Alkohol und Äther. Ziemlich beständig an der Luft. Wird durch Wasser schnell zersetzt.
- [4-Chlor-benzol]- $\langle 1$ azo 2 \rangle -naphthol- $\langle 1 \rangle$ -äthyläther $C_{18}H_{15}ON_2Cl = C_6H_4Cl\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot C_2H_5$. Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 84—85° (Charrier, Ferreri, G. 44 II, 242). Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, weniger in Ligroin. Unlöslich in verd. Säuren. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. $C_{18}H_{15}ON_2Cl + 2HCl.$ Grüne Blättchen.
- 2-o-Toluolazo-naphthol-(1)-methyläther $C_{18}H_{16}ON_{2}$, s. nebenstehende Formel. Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 60—61° O · CHa (CHARRIER, FERRERI, G. 44 II, 234). Leicht löslich in heißem Alkohol, Ather, Chloroform und Benzol, schwer in Ligroin. Unlöslich in. verd. Säuren. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — C18H16ON2+2HCl. Cantharidengrüne Blättchen. Spaltet beim Erhitzen Chlorwasserstoff ab. Zersetzt sich an feuchter Luft.
- 2-o-Toluolazo-naphthol-(1)-äthyläther $C_{10}H_{18}ON_2=CH_3\cdot C_5H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot C_5H_5$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 51° (Charrier, Ferreri, G. 44 II, 234). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, weniger in Ligroin und Benzin. Unlöslich in verd. Säuren. Löslich in konz. Schwefelsäure mit rubinroter Farbe. — $C_{19}H_{18}ON_{9}+2HCl$. Goldglänzende Blättchen. Spaltet beim Erhitzen Chlorwasserstoff ab. Wird durch Wasser zersetzt. Ist in einer Chlorwasserstoff-Atmosphäre beständig.

- 2-m-Toluolazo-naphthol-(1), Toluol-(3 azo 2)-naphthol-(1) CH₃ OH C₁₇H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus β-Naphthochinon beim Behandeln mit salzsaurem m-Tolylhydrazin in Essigsäure (CHARRIER, FERERI, G. 44 II, 235). Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 117—118°. Fast unlöslich in kaltem Alkohol, schwer löslich in Petroläther und Ligroin, löslich in Äther, sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
- 2-m-Toluolazo-naphthol-(1)-methyläther $C_{18}H_{16}ON_2=CH_3\cdot C_eH_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 2-m-Toluolazo-naphthol-(1) beim Behandeln mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Charrier, Ferrer, G. 44 II, 235). Gelbe Blättehen (aus Alkohol). F: 49—50°. Leicht löslich in den meisten organisehen Lösungsmitteln außer Petroläther und Ligroin. Unlöslich in verdünnten Säuren. Löst sieh in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. $C_{18}H_{16}ON_2+2HCl$. Bronzefarbene Nadeln. Wenig beständig an der Luft. Wird durch Wasser schnell zersetzt.
- 2-m-Toluolazo-naphthol-(1)-äthyläther $C_{19}H_{18}ON_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot C_2H_8$. Orangerote Prismen (aus Alkohol). F: 22° (Charrier, Ferreri, G. 44 II, 236). Leicht löslich in Alkohol, sehr leicht in Chloroform, Äther und Benzol. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rubinroter Farbe. $C_{19}H_{18}ON_2+2HCl$. Rote Nadeln. Spaltet beim Erhitzen Chlorwasserstoff ab; wird durch Lösungsmittel zersetzt.
- 2-p-Toluolazo-naphthol-(1), Toluol- $\langle 4$ azo 2 \rangle -naphthol-(1) $C_{17}H_{14}ON_2$, s. nebenstehende Formel (S. 153). B. Aus α -Naphthol beim Behandeln mit p-Toluoldiazoniumchlorid in verd. Alkohol (Charrier, Casale, G. 44 I, 611). F: 145°. Unlöslich in Alkalien. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
- 2 p Toluolazo naphthol (1) methyläther $C_{18}H_{16}ON_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CH_3$. Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 77—78° (Charrier, Ferreri, G. 44 II, 236). Leicht löslich in Chloroform, Äther, Benzol und siedendem Alkohol, schwer in Benzin. Unlöslich in verd. Säuren. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rubinrot. $C_{18}H_{16}ON_2+2HCl$. Ziegelrote, zersetzliche Nadeln. Verliert beim Erhitzen Chlorwasserstoff. Wird durch Lösungsmittel zersetzt.
- 2-p-Toluolazo-naphthol-(1)-äthyläther $C_{19}H_{18}ON_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot C_2H_5.$ Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 51° (Charrier, Ferreri, G. 44 II, 237). Ziemlich leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln. Unlöslich in verd. Säuren. Löst sieh in konz. Schwefelsäure mit rubinroter Farbe. $C_{19}H_{18}ON_2+2$ HCl. Granatrote Nadeln. Verliert beim Erhitzen Chlorwasserstoff. Wird durch Wasser zersetzt. Ist in einer Chlorwasserstoff-Atmosphäre beständig.
- m Xylol $\langle 4$ azo 2 \rangle naphthol (1) C₁₈H₁₆ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus β-Naphthochinon und salzsaurem 2.4-1) imethyl-phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (Charrer, Ferreri, G. 44 II, 238). Goldglänzende rote Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol + Chloroform). F: 186°. Fast unlöslich in Ligroin, schwer löslich in heißem Alkohol, ziemlich leicht in Benzol, Chloroform und Schwefelkohlenstoff. Unlöslich in Alkalien. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rubinroter Farbe.
- m-Xylol- $\langle 4$ azo 2 \rangle -naphthol-(1)-methyläther $C_{19}H_{18}ON_2=(CH_3)_2C_6H_3\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CH_3$. Orangegelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 68° (CHARRIER, FERRERI, G. 44 II, 238). Mäßig löslich in Alkohol, leicht in Äther, Chloroform und Benzol. ziemlich schwer in Ligroin. Unlöslich in verd. Säuren. Löslich in konz. Sehwefelsäure mit roter Farbe. $C_{19}H_{18}ON_2+2$ HCl. Grüne Nadeln. Wird durch Lösungsmittel zersetzt. Spaltet im Vakuum sowie beim Erhitzen schnell den Chlorwasserstoff ab.
- m-Xylol- $\langle \mathbf{4}$ azo 2 \rangle -naphthol-(1)-äthyläther $C_{20}H_{20}ON_2=(CH_3)_2C_8H_3\cdot N:N\cdot C_{10}H_r\cdot O\cdot C_2H_5$. Rote Prismen (aus Alkohol). F: 89° (Charren, Ferren, G. 44 II, 239). Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leichter in Benzol, Äther und Chloroform, schwer in Ligroin. Unlöslich in verd. Säuren. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot. $C_{20}H_{20}ON_2+2$ HCl. Goldglänzende Blättchen. Verliert den Chlorwasserstoff im Vakuum sowie beim Erhitzen.

Pseudocumol-⟨5 azo 2⟩-naphthol-(1) C₁₉H₁₈ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus β-Naphthochinon und salzsaurem 2.4.5-Trimethyl-phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (CHARRIER, FERERI, G. 44 II, 239). — Rote Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol + Chloroform). F: 194—195°. Unlöslich in Ligroin, fast unlöslich in Alkohol, ziemlich schwer löslich in Ather, Chloroform und Benzol. Unlöslich in Alkalien. Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe.

Pseudocumol- \langle 5 azo 2 \rangle -naphthol-(1)-methyläther $C_{20}H_{20}ON_2 = (CH_3)_3C_6H_2 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CH_3$. Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 82—83° (CHARRIER, FERRERI, G.

44 II, 240). Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, löslich in Alkohol, schwer löslich in Ligroin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — $C_{20}H_{20}ON_2+2HCl$. Goldgrüne Blättchen. Verliert Chlorwasserstoff beim Erhitzen. Wird durch Wasser und die meisten anderen Lösungsmittel zersetzt.

Pseudocumol - (5 azo 2) - naphthol - (1) - äthyläther $C_{21}H_{22}ON_2 = (CH_2)_3C_6H_2 \cdot N : N \cdot C_{10}H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. Rote Prismen (aus Alkohol). F: 64° (CHARRIER, FERRERI, G. 44 II, 240). Sehr leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, ziemlich leicht in Alkohol, schwer in Ligroin. Unlöslich in verd. Säuren. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — $C_{21}H_{22}ON_2 + 2HCl$. Cantharidengrüne Nadeln. Spaltet beim Erhitzen den Chlorwasserstoff ab. Wird durch Wasser und organische Lösungsmittel zersetzt.

Anisol - (2 aso 2) - naphthol - (1) C₁₇H₁₄O₂N₂, s. nebenstehende
Formel. B. In geringer Menge neben Anisol - (2azo 4) - naphthol - (1)
bei Einw. von o-Anisoldiazoniumchlorid auf a Naphthol in verd.
Alkohol (Charrier, Casale, G. 44 I, 612). Aus B-Naphthochinon
und 2-Methoxy-phenylhydrazin in essigsaurer Lösung unter Kühlung (Ch., C., G. 44 I,
617). — Rote goldglänzende Blättchen (aus Alkohol), rote Blättchen mit cantharidengrünem
Glanz (aus Eisessig). F: 180—181° (Zers.). Fast unlöslich in kaltem Alkohol, Äther und
Ligroin, löslich in Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff und Essigester, ziemlich leicht
löslich in heißem Eisessig. Fast unlöslich in Alkalien, unlöslich in verd. Säuren. Die Lösung
in konz. Schwefelsäure ist rotviolett.

Phenetol - $\langle 2$ azo $2 \rangle$ - naphthol - (1) $C_{18}H_{16}O_5N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. In geringerer Menge neben Phenetol - $\langle 2$ azo $4 \rangle$ - naphthol - (1) aus α -Naphthol beim Behandeln mit diazotiertem o-Phenetidin in salzsaurer wäßrig-alkoholischer Lösung (Charrier, Casale, G. 44 I, 621). — Rote cantharidengrünglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 162°. Schwer löslich in Alkohol und Ligroin, ziemlich leicht in Eisessig, Benzol, Chloroform und Schwefelbehlenstoff. Fast unlöslich in Alkalien, unlöslich in verd. Säuren. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violettrot.

Anisol- $\langle 2azo 2 \rangle$ -naphthol- $\langle 1 \rangle$ -methyläther $C_{10}H_{10}O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CH_2$. B. Aus Anisol- $\langle 2azo 2 \rangle$ -naphthol- $\langle 1 \rangle$ beim Behandeln mit Dimethylsulfat in Gegenwart von überschüssiger $30^o/_0$ iger Natronlauge (Charrier, Casale, G. 44 I, 613). — Rote Prismen (aus Alkohol). F: $90-91^o$. Ziemlich leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in verd. Säuren in der Wärme. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in essigsaurer Lösung o-Anisidin und 2-Amino-naphthol- $\langle 1 \rangle$ -methyläther. Wird durch siedende alkoholische Salzsäure unter Bildung von Anisol- $\langle 2azo 2 \rangle$ -naphthol- $\langle 1 \rangle$ verseift. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot. — $C_{10}H_{10}O_2N_2+2$ HCl. Grünbraune Nadeln oder Blättchen mit metallischem Glanz (CH., Ferrer, G. 44 II, 242). Zerfällt beim Erwärmen in Anisol- $\langle 2azo 2 \rangle$ -naphthol- $\langle 1 \rangle$ und Methylchlorid.

Phenetol - $\langle 2$ azo 2 \rangle -naphthol - (1) - methyläther $C_{19}H_{18}O_{3}N_{3} = C_{2}H_{5} \cdot O \cdot C_{6}H_{4} \cdot N \cdot N \cdot C_{16}H_{4} \cdot O \cdot CH_{3}$. Ziegelrote Nadeln (aus Alkohol). F: 62° (Charrier, Ferreri, G. 44 II, 243). Leicht löslich in heißem Alkohol sowie in den meisten anderen organischen Lösungsmitteln außer Ligroin. Unlöslich in verd. Säuren in der Kälte, löslich in der Wärme; wird durch siedende verdünnte Säuren verseift. Löslich in konz. Schwefelsäure mit rubinroter Farbe. — $C_{19}H_{19}O_{2}N_{2} + 2$ HCl. Cantharidengrüne Nadeln. Liefert beim Erhitzen Phenetol- $\langle 2$ azo 2 \rangle -naphthol-(1) und Methylchlorid.

Anisol- $\langle 2$ azo $2\rangle$ -naphthol-(1)-äthyläther $C_{19}H_{18}O_{2}N_{2}=CH_{2}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:N\cdot C_{10}H_{6}\cdot O\cdot C_{2}H_{5}$. Hellrote Prismen (aus Alkohol). F: 88—89° (CHARRIER, FERRERI, G. 44 II, 242). Schwer löslich in Ligroin, ziemlich leicht in heißem Alkohol, leicht in Benzol, Äther und Chloroform. Leicht löslich in siedenden verdünnten Säuren. — Wird beim Kochen mit 10° /oiger Salzsäure schnell verseift. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — $C_{19}H_{19}O_{2}N_{2}+2$ HCl. Cantharidengrüne Nadeln. Liefert beim Erhitzen Äthylchlorid und Anisol- $\langle 2$ azo $2\rangle$ -naphthol-(1).

Phenetol- $\langle 2\,a_{20}\,2 \rangle$ -naphthol-(1)-äthyläther $C_{20}H_{20}O_{2}N_{2}=C_{2}H_{5}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:N\cdot C_{10}H_{6}\cdot O\cdot C_{2}H_{4}\cdot N:N\cdot C_{10}H_{6}\cdot O\cdot C_{2}H_{5}$. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 63° (Charrier, Ferreri, G. 44 II, 243). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln außer Alkohol und Ligroin. Unlöslich in kalten verdünnten Säuren; wird durch siedende verdünnte Säuren verseift. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — $C_{20}H_{20}O_{2}N_{2}+2$ HCl. Bronzegrüne Nadeln. Wird durch Lösungsmittel zersetzt. Liefert beim Erhitzen Äthylchlorid und Phenetol- $\langle 2\,a_{20}\,2 \rangle$ -naphthol-(1).

Anisol- $\langle 2$ aso $2\rangle$ -naphthol-(1)-acetat $C_{19}H_{18}O_2N_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{19}H_8 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Anisol- $\langle 2$ azo $2\rangle$ -naphthol-(1) beim Kochen mit Acetanhydrid und Natrium-acetat in Essigsäure (Charrier, Casaler, G. 44 I, 614). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 106°. Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.

Phenetol- $\langle 2$ azo $2\rangle$ -naphthol- $\langle 1\rangle$ -acetat $C_{20}H_{18}O_3N_2=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 77—78° (CHARRIER, CASALE, G. 44 I, 622). Leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.

Anisol - (4 azo 2) - naphthol - (1) C₁₇H₁₄O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. In geringer Menge neben Anisol-(4 azo 4) - naphthol-(1) bei Einw. von p-Anisoldiazoniumchlorid auf α-Naphthol in verd. Alkohol (Charrier, Casale, G. 44 I, 618). — Granatrote Blättchen (aus Alkohol). Beginnt bei 113° zu erweichen und schmilzt bei 127° bis 128°. Ziemlich leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Schwer löslich in kalten, mäßig in heißen wäßrigen Alkalien, sehr schwer in Ammoniak. — Liefert bei der Reduktion p-Anisidin und 2-Amino-naphthol-(1). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — NaC₁₇H₁₃O₂N₂. Rote, goldglänzende Blättchen. Wird durch Wasser leicht

Anisol- $\langle 4$ azo $2 \rangle$ -naphthol-(1)-acetat $C_{19}H_{16}O_3N_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$. B. Aus Anisol- $\langle 4$ azo $2 \rangle$ -naphthol-(1) beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat in Essigsäure (Charrier, Casale, G. 44 I, 619). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 178°. Sehr leicht löslich in Eisessig, ziemlich leicht in heißem Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, fast unlöslich in Ligroin. — Wird beim Kochen in alkal. Lösung leicht verseift. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.

- **4-Benzolazo-naphthol-(1)** $C_{16}H_{12}ON_2$, s. nebenstehende Formel (S. 154). Diffusion des Kaliumsalzes in Gelatinegallerte: SKRAUP, B. 49, 2152. Absorptionsspektrum in Alkohol und in alkoh. Kalilauge: Strear, Soc. 109, 768, 770. — Liefert beim Erwärmen mit NaHSO, in verdünntem Alkohol das Natriumsalz des sauren Schwefligsäureesters des 1.1-Dioxy-4-phenylhydrazono-1.4-dihydro-naphthalins (8. 45) (Woroshzow, Ж. 43, 778; J. pr. [2] 84, 521; vgl. auch Ж. 47, 1676; C. 1916 II, 256; A. ch. [9] 7, 64; Ж. 49, 596; C. 1923 III, 615; Bl. [4] 35, 1007). Einw. von Schwefeldioxyd auf das Natriumsalz: W., Ж. 47, 1700; C. 1916 II, 258; A. ch. [9] 7, 65. 4-Benzolazo-naphthol-(1) liefert beim Erhitzen mit Ammoniak und Ammoniumsulfit auf 130—140° 4-Benzolazo-naphthylamin-(1) sowie ein Produkt, das mit konz. Schwefelsäure eine dunkelblauviolette, beim Verdünnen violettrote Lösung gibt (W., Ж. 43, 784; J. pr. [2] 84, 527). Reaktion mit Ammoniumsulfit und Ammoniak bei 120—130°: W., Ж. 43, 786; J. pr. [2] 84, 528. Liefert beim Kochen mit p-Toluolsulfinsäure in Alkohol Anilin und das Bis-p-toluolsulfonyl-Derivat des 4-Amino-naphthols-(1) (?) (Krystalle; F: 211º bis 212°; löslich in heißem Alkohol und Benzol; leicht löslich in Natronlauge) (KALLE & Co., D.R.P. 285501; C. 1915 II, 449; Frdl. 12, 312). Beim Erhitzen mit β -Naphthalinsulfinsäure in Eisessig erhält man das Bis- β -naphthalinsulfonyl-Derivat des 4-Amino-naphthols-(1) (?) (Krystalle; F: 227°; schwer löslich in kaltem Alkohol, Benzol und Eisessig, löslich in Natronlauge) (K. & Co., D. R. P. 285501). 4-Benzolazo-naphthol-(1) liefert beim Kochen mit Isatinα-anil in Acetanhydrid einen Farbstoff, der aus gelber Küpe die Faser graublau färbt; erwärmt man dieses Produkt mit Brom in Nitrobenzol auf 150°, so entsteht ein rötlichblau färbender Küpenfarbstoff (K. & Co., D. R. P. 245281; C. 1912 I, 1410; Frdl. 10, 531). — $C_{16}H_{12}ON_2 +$ HNO₃. Cantharidengrüne Blättchen. Schmilzt gegen 58—59° und zersetzt sich heftig bei 60° (CHARRIER, FERBERI, G. 44 I, 409). Schwer löslich in Alkohol und Äther, fast unlöslich in Ligroin und Benzol, mäßig löslich in Chloroform. Zerfällt bei vorsichtigem Erhitzen auf 60° teilweise in Benzoldiazoniumnitrat und 4-Nitro-naphthol-(1).
- [4-Brom-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -naphthol- $\langle 1\rangle$ C₁₆H₁₁ON₂Br = C₆H₄Br·N:N·C₁₆H₆·OH (S. 155). Absorptionsspektrum in Alkohol und in alkoh. Kalilauge: Sircar, Soc. 109, 769, 771.
- [2-Nitro-benzol] $\langle 1$ azo 4 \rangle -naphthol $\langle 1\rangle$ C₁₆H₁₁O₃N₃ = O₅N·C₆H₄·N:N·C₁₀H₆·OH (S. 155). Absorptionsspektrum in Alkohol und in alkoh. Natriumäthylat-Lösung: Bally, Tuck, Marsden, Soc. 97, 1497.
- [3-Nitro-benzol] $\langle 1$ azo 4 \rangle -naphthol $\langle 1\rangle$ C₁₆H₁₁O₃N₃ = O₅N·C₆H₄·N:N·C₁₆H₆·OH (S. 155). B. In geringerer Menge neben [3-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -naphthol- $\langle 1\rangle$ -athyläther aus α -Naphthol-āthyläther beim Behandeln mit diazotiertem 3-Nitro-anilin (K. H. Meyer, Irschick, Schlösser, B. 47, 1749). Krystalle (aus Alkohol). F: 288° (Zers.) (M., I., Schl.). Absorptionsspektrum in Alkohol und in alkoh. Natriumäthylat-Lösung: Baly, Tuck, Marsden, Soc. 97, 1499.
- [4-Nitro-bensol]-(1 azo 4)-naphthol-(1) $C_{16}H_{11}O_{3}N_{3}=O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:N\cdot C_{10}H_{6}\cdot OH$ (8. 155). Absorptionsspektrum in Alkohol: Bally, Tuok, Marsden, Soc. 97, 1499; Sircar, Soc. 109, 766; in alkoh. Natriumāthylat-Lösung: B., T., M.; in alkoh. Kalilauge: S., Soc. 109, 771.

- [2.4-Dinitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -naphthol-(1) $C_{16}H_{10}O_{5}N_{4}$: $(O_{2}N)_{2}C_{6}H_{3}\cdot N:N\cdot C_{10}H_{6}\cdot OH$. B. Beim Behandeln von α -Naphthol mit 2.4-Dinitro-benzoldiazoniumsulfat (K. H. Meyer, Irschick, Schlösser, B. 47, 1750). Gelbe Krystalle (aus Pyridin). F: 278°. Löslich in organischen Mitteln mit gelber, in Alkalien mit tiefblauer, in Schwefelsäure mit blauroter Farbe.
- 4 Benzolazo naphthol (1) methyläther $C_{17}H_{14}ON_2 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 155). B. Aus deni Hydrochlorid des 4-Benzolazo-naphthols-(1) beim Erwärmen mit Dimethylsulfat in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Wordenberg, Ж. 47, 1735; C. 1916 II, 261; A. ch. [9] 7, 110). Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 79—80°. Reaktion mit NaHSO₃: W.
- [4-Nitro-benzol] $\langle 1azo4 \rangle$ -naphthol (1) methyläther $C_{17}H_{13}O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N: N \cdot C_{10}H_5 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus α -Naphthol-methyläther beim Behandeln mit diazotiertem 4-Nitro-anilin in Essigsäure (K. H. MEYER, LENHARDT, A. 398, 78). Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 169°. Leicht löslich in Eisessig und Benzol, ziemlich schwer in Alkohol.
- [2.4-Dichlor-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -naphthol-(1)-äthyläther $C_{18}H_{14}ON_2Cl_2 = C_8H_3Cl_2 \cdot N: N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot C_2H_5$. Aus α -Naphthol-āthyläther beim Behandeln mit diazotiertem 2.4-Dichlor-anilin in essigsaurer Lösung (K. H. Meyer, Irschick, Schlösser, B. 47, 1750). Krystalle (aus Essigester). F: 138—139°.
- [3-Brom-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -naphthol-(1)-äthyläther $C_{18}H_{15}ON_2Br=C_6H_4Br\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus α -Naphthol-äthyläther beim Behandeln mit diazotiertem 3-Bromanilin in essigsaurer Lösung (K. H. Meyer, Irsohick, Schlösser, B. 47, 1749). Hellbraune Nadeln (aus Benzin). F: 115°. Ziemlich leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln.
- [4-Brom-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -naphthol-(1)-äthyläther $C_{19}H_{15}ON_2Br=C_6H_4Br\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus α -Naphthol-äthyläther beim Behandeln mit diazotiertem 4-Bromanilin in essigsaurer Lösung (K. H. Meyer, Irschick, Schlösser, B. 47, 1749). Gelbe Krystalle (aus Essigester). F: 155°.
- [2.4.6-Tribrom-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -naphthol-(1)-äthyläther $C_{18}H_{13}ON_2Br_3=C_6H_2Br_3\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot C_8H_5$. B. Aus α -Naphthol-äthyläther beim Behandeln mit diazotiertem 2.4.6-Tribrom-anilin in essigsaurer Lösung (K. H. Meyer, Irschick, Schlösser, B. 47, 1750). Dunkelrote Nadeln mit bläulichem Glanz (aus Essigester). F: 129—130°. Ziemlich schwer löslich.
- [3-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -naphthol- $\langle 1 \rangle$ -athyläther $C_{18}H_{15}O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus α -Naphthol-āthylāther beim Behandeln mit diazotiertem 3-Nitro-anilin in essigsaurer Lösung (K. H. Meyer, Irschick, Schlösser, B. 47, 1749). F: 145° bis 146°. Ziemlich leicht löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.
- [2.4-Dinitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -naphthol-(1)-phenyläther $C_{22}H_{14}O_5N_4 = (O_2N)_9C_8H_3$. N:N· $C_{10}H_6$ ·O· C_6H_5 . B. Aus diazotiertem 2.4-Dinitro-anilin beim Behandeln mit α -Naphthol-phenyläther in Eisessig (K. H. Meyer, Irschick, Schlösser, B. 47, 1750). Rote, bläulich schimmernde Nadeln (aus Aceton). F: 212°. Ziemlich beständig gegen alkoh. Kalilauge. Wird durch Eisessig + Salzsäure bei gewöhnlicher Temperatur zu [2.4-Dinitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -naphthol-(1) verseift. Löslich in konz. Schwefelsäure mit tiefblauer Farbe.
- 4-Benzolazo-naphthol-(1)-acetat $C_{18}H_{14}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 156). Liefert beim Behandeln mit NaHSO₃-Lösung das Natriumsalz des sauren Schwefligsäureesters des 1.1-Dioxy-4-phenylhydrazono-1.4-dihydro-naphthalins (S. 45) (Wordshzow, \mathcal{H} . 43, 780; $J.\ pr.\ [2]\ 84,\ 523$).
- 4 α Naphthalinazo naphthol (1), Naphthalin (1 azo 4) naphthol (1), 4 Oxy [1.1' azonaphthalin] $C_{20}H_{14}ON_2$, s. nebenstehende Formel (S. 158). Diffusion des Kaliumsalzes in Gelatinegallerte: Skraup, B. 49, 2152. Verwendung zur Vitalfärbung: S.

Anisol- $\langle 2$ azo $4\rangle$ -naphthol- $\langle 1\rangle$ C₁₇H₁₄O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben wenig Anisol- $\langle 2$ azo $2\rangle$ -naphthol- $\langle 1\rangle$ bei Einw. von o-Anisoldiazoniumchlorid auf α -Naphthol in verd. Alkohol (Charrier, Casale, G. 44 I, 614). — Granatrote Blättehen mit Goldglanz oder cantharidengrünem Glanz (aus verd. Alkohol). F: 173° (Zers.). Sehr leight lägligh in Alkohol und Chloroform, riomlich keicht in Bangal und

O · CH₃

lgicht löslich in Alkohol und Chloroform, ziemlich leicht in Benzol und Schwefelkohlenstoff, schwer in Äther, fast unlöslich in Petroläther und Ligroin. Schwer löslich in Ammoniak, sehr leicht in verd. Alkalien mit roter, in heißen verdünnten Säuren mit rotvioletter Farbe. Die Lösung in konz. Salzsäure ist blauviolett, die Lösung in konz. Schwefelsäure indigoblau.

Phenetol- $\langle 2$ azo 4 \rangle -naphthol-(1) $C_{18}H_{16}O_2N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Neben wenig Phenetol- $\langle 2$ azo 2 \rangle -naphthol-(1) bei Einw. von diazotiertem o-Phenetidin auf α -Naphthol in verd. Alkohol (Charrier, Casale, G. 44 I, 621). — Granatrote Nadeln (aus

Alkohol). F: 160—161°. Leicht löslich in Alkohol, Eisessig, Chloroform und den anderen üblichen organischen Lösungsmitteln in der Wärme. Schwer löslich in Ammoniak, leicht in verd. Alkalien. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist indigoblau.

Anisol- $\langle 2$ azo 4 \rangle -naphthol- $\langle 1\rangle$ -methyläther $C_{18}H_{16}O_2N_2 = CH_3 \cdot 0 \cdot C_8H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot 0 \cdot OH_2$. B. Aus Anisol- $\langle 2$ azo 4 \rangle -naphthol- $\langle 1\rangle$ bei Einw. von Dimethylsulfat in $10^0/_0$ iger Natronlauge (Charrier, Casale, G. 44 I, 615). — Orangegelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 121—122°. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, löslich in Ligroin. Löst sich in heißen verdünnten Säuren mit blauvioletter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grünblau.

Phonetol- $\langle 2$ azo 4 \rangle -naphthol- $\langle 1\rangle$ -methyläther $C_{10}H_{18}O_2N_2=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CH_3$. Rote Krystalle (aus Alkohol). F: 91° (Charrier, Casale, G. 44 I, 623). Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform und heißem Alkohol. Leicht löslich in heißen verdünnten Säuren; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blaugrün.

Anisol- $\langle 2$ azo 4 \rangle -naphthol- $\langle 1\rangle$ -äthyläther $C_{10}H_{18}O_2N_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_4\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus Anisol- $\langle 2$ azo 4 \rangle -naphthol- $\langle 1\rangle$ bei Einw. von Diäthylsulfat in alkal. Lösung (Charrier, Casale, G. 44 I, 615). — Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol). F: 84°. Sehr leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Löslich in verd. Mineralsäuren mit rotvioletter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blaugrün.

Phenetol- $\langle 2$ azo 4 \rangle -naphthol- $\langle 1\rangle$ -äthyläther $C_{20}H_{30}O_{2}N_{2}=C_{2}H_{5}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:N\cdot C_{10}H_{6}\cdot O\cdot C_{2}H_{5}$. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 98° (Charrier, Casale, G. 44 I, 623). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln in der Wärme. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blaugrün.

Anisol - $\langle 2$ azo 4 \rangle - naphthol - (1) - acetat $C_{19}H_{16}O_3N_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{19}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 92° (CHARRIER, CASALE, G. 44 I, 616). Ziemlich leicht löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. — Wird beim Kochen mit wäßr. Alkalien leicht verseift. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit indigoblauer Farbe.

Phenetol- $\langle 2$ azo 4 \rangle -naphthol- $\langle 1\rangle$ -acetat $C_{30}H_{18}O_{5}N_{2}=C_{2}H_{5}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:N\cdot C_{10}H_{6}\cdot O\cdot CO\cdot CH_{2}$. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 101° (Charrier, Casale, G. 44 I, 623). Mäßig löslich in organischen Lösungsmitteln. — Wird beim Kochen mit wäßr. Alkalien leicht verseift. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist indigoblau.

Anisol- $\langle 2$ azo 4 \rangle -naphthol- $\langle 1\rangle$ -benzoat $C_{34}H_{18}O_3N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus Anisol- $\langle 2$ azo 4 \rangle -naphthol- $\langle 1\rangle$ beim Behandeln mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Charrier, Casale, G. 44 I, 616). — Gelbbraune Nadeln (aus Eisessig). F: 140°. Schwer löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln, löslich in Eisessig. — Wird beim Kochen mit verd. Alkalien leicht verseift. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe; die Lösung wird bald indigoblau unter Bildung von Anisol- $\langle 2$ azo 4 \rangle -naphthol- $\langle 1\rangle$.

Phenetol- $\langle 2$ azo 4 \rangle -naphthol- $\langle 1 \rangle$ -benzoat $C_{25}H_{20}O_3N_3=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. Aus Phenetol- $\langle 2$ azo 4 \rangle -naphthol- $\langle 1 \rangle$ beim Behandeln mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Charrier, Casale, G. 44 I, 624). — Ziegelrote Nadeln (aus Alkohol). F: 111°. Leicht löslich in heißem Alkohol, mäßig in Benzol, Äther und Chloroform. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe, die in Indigoblau übergeht, wobei Phenetol- $\langle 2$ azo 4 \rangle -naphthol- $\langle 1 \rangle$ entsteht.

Phenol-〈4 azo 4〉-naphthol-(1) C₁₈H₁₈O₂N₂, s. nebenstehende
Formel (S. 158). B. Aus α-Naphthol und diazotiertem 4-Aminophenol in essigsaurer Lösung (Wordshzow, Ж. 47, 1723; C. 1916 II,
260; A. ch. [9] 7, 96). — Dunkelviolette Nadeln (aus Anilin oder
Alkohol). F: 171°. — Liefert beim Behandeln mit NaHSO₂ in verd. Alkohol das Natriumsalz
des sauren Schwefligsäureesters des 4.4-Dioxy-1-[4-oxy-phenylhydrazono]-1.4-dihydronaphthalins. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe; die Lösung wird
beim Verdünnen blau.

Anisol- $\langle 4$ azo 4 \rangle -naphthol- $\langle 1\rangle$ C₁₇H₁₄O₂N₂ = CH₃·O·C₆H₄·N·N·C₁₀H₆·OH. B. Neben wenig Anisol- $\langle 4$ azo 2 \rangle -naphthol- $\langle 1\rangle$ aus α -Naphthol bei Einw. von p-Anisoldiazoniumchlorid in verd. Alkohol (Charrier, Casale, G. 44 I, 620). — Cantharidengrüne Nadeln oder goldgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 168° (Zers.). Mäßig löslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Schwer löslich in Ammoniak, löslich in heißen verdünnten Alkalien. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe. — Na(1, 1)-Na(1, 1)-O₂N₂. Goldgelbe Blättchen. Löslich in Wasser mit roter Farbe.

Anisol- $\langle 4$ azo 4 \rangle -naphthol-(1)-methyläther $C_{18}H_{16}O_2N_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CH_8$. Gelbrote Nadeln (aus Alkohol). F: 134° (Charrier, Casale, G. 44 I, 620). Fast unlöslich in Ligroin, schwer löslich in Alkohol, leichter in Äther, Chloroform und Benzol. Leicht löslich in siedenden verdünnten Säuren. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe.

Anisol- $\langle 4$ aso 4 \rangle -naphthol-(1)-äthyläther $C_{1p}H_{18}O_2N_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 128° (Charrier, Casale, G. 44 I, 621). Schwer löslich in heißem Alkohol. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe.

Anisol- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -naphthol- $\langle 1 \rangle$ -acetat $C_{19}H_{16}O_5N_5=CH_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CO\cdot CH_5$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 119° (Charrier, Casale, G. 44 I, 621). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe.

4.4' - Bis - methylmercapto - [1.1' - azonaphthalin]

C₃₂H₁₈N₂S₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-Methylmercapto-naphthalin-diazoniumchlorid - (4) beim Behandeln mit neutraler Kaliumsulfit-Lösung in der Kälte (ZINCKE, SCHÜTZ, B. 45, 641). — Dunkelrote metallisch grünschimmernde Prismen (aus Chloroform). Ziemlich leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Eisessig und Alkohol, kaum löslich in Äther. — Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür 4-Amino-1-methylmercaptonaphthalin.

N-[4-Methylmercapto-naphthyl-(1)]-diimid-N'-sulfonsäure-(4) CH₃·S·N·N·SO₃H C₁₁H₁₀O₂N₂S₃, s. nebenstehende Formel. B. Das Kaliumsalz entsteht beim Behandeln von 1-Methylmercapto-naphthalin-diazonium-chlorid-(4) mit NaHSO₃-Lösung bei Gegenwart von Kaliumchlorid (ZINCKE, SCHÜTZ, B. 45, 641).— Gelbe Flocken.— Zersetzt sich beim Aufbewahren unter Entwicklung von Schwefeldioxyd. Das Kaliumsalz liefert beim Behandeln mit Zinkstaub in Essigsäure N-[4-Methylmercapto-naphthyl-(1)]-hydrazin-N'-sulfonsäure. Das Kaliumsalz löst sich in konz. Salzsäure mit tiefdunkelroter Farbe, die allmählich unter Entwicklung von Schwefeldioxyd und Bildung von 1-Methylmercapto-naphthalin-diazoniumchlorid-(4) in Grün übergeht.— NaC₁₁H₂O₃N₂S₂. Gelbe Krystalle (aus wäßr. Aceton). Zersetzt sich bei 200°.— KC₁₁H₂O₃N₂S₃. Gelbe Blättchen (aus Alkohol + Äther). F: ca. 220° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, ziemlich schwer in Alkohol.— Silbersalz. Gelbegrüne Nadeln (aus Wasser).— Bariumsalz. Gelbe Blättchen. Fast unlöslich in siedendem Wasser.

2.4 - Bis - benzolazo - naphthol - (1) C₁₂H₁₆ON₄, s. nebenstehende Formel (S. 161). Krystalle (aus Chloroform + Alkohol). F: 191—192° (WOROSHZOW, Ж. 47, 1726; C. 1916 II, 261; A. ch. [9] 7, 100). — Liefert beim Kochen mit NaHSO₃ in verd. Alkohol das Natriumsalz des sauren Schwefligsäureesters des 2-Benzolazo-1.1-dioxy-4-phenylhydrazono-1.4-dihydro-naphthalins (S. 283).

2. Azoderivate des β -Naphthols $C_{10}H_8O=C_{10}H_7\cdot OH$.

1-Bengolago - naphthol - (2) C₁₈H₁₈ON₂, s. nebenstehende Formel
(S. 162). B. Aus Diazoaminobenzol und β-Naphthol in alkal. Lösung
(CIUSA, PESTALOZZA, G. 41 I, 394). Wärmetönung der Bildung aus Benzoldiazoniumchlorid und Natrium - β-naphtholat: Swietoslawski, Ж. 43,
1074; B. 44, 2436. — F: 134° (C., Pr.). Absorptionsspektrum in alkoh. Kalilauge: GHOSH, Watson, Soc. 111, 820. Magnetische Susceptibilität: Pascal, C.r. 150, 1168; Bl. [4] 9,
872. — Liefert beim Erhitzen mit NaHSO₃-Lösung und verd. Alkohol den sauren Schwefligsäureester des 2.2-Dioxy-1-phenylhydrazono-1.2-dihydro-naphthalins (S. 45) (Woroshzow, Ж. 48, 780; J. pr. [2] 84, 523; vgl. Ж. 47, 1676; 49, 597; A. ch. [9] 7, 64; Bl. [4] 35, 1010). Absorption von Schwefeldioxyd durch das neutrale Natriumsalz: W., Ж. 47, 1700; A. ch. [9] 7, 65. 1-Benzolazo-naphthol-(2) gibt beim Kochen mit 2n-Salpetersäure 1.6-Dinitro-naphthol-(2), 1-Nitro-naphthol-(2) und o- und p-Nitro-phenol (CHARRIER, FERRER, G. 44 I, 176). Gibt beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,4) auf dem Wasserbad 1.6-Dinitro-naphthol-(2) und geringe Mengen [4-Nitro-benzol]-(1azo1)-naphthol-(2) (CH., F.). Durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) in Eisessig erhält man 1.6-Dinitro-naphthol-(2), Benzoldiazoniumnitrat und geringe Mengen [4-Nitro-benzol]-(1azo1)-naphthol-(2) (CH., F.). Thermische Zersetzung des Nitrats s. u. — Verhalten im Organismus: Salant, Bengis, J. biol. Chem. 27, 403, 426.

 $NaC_{16}H_{11}ON_2 + C_{16}H_{12}ON_2$. Dunkelbraunrote metallglänzende Nadeln. F: 219—220° (Charrier, G. 43 I, 407). Wird durch Wasser und durch heißen Alkohol hydrolysiert. — $C_{16}H_{12}ON_2 + 2 HNO_3$ (Ch., Ferreri, G. 43 II, 162; 44 I, 409). Rotbraune metallglänzende Nadeln (aus Chloroform + Äther). Schmilzt unter Zersetzung gegen 40°. Fast unlöslich in Ligroin. Zersetzt sich beim Aufbewahren unter Bildung von Benzoldiazoniumnitrat, [4-Nitrobenzol]- $\langle 1azo1 \rangle$ -naphthol- $\langle 2 \rangle$ und 1.6-Dinitro-naphthol- $\langle 2 \rangle$. Liefert bei vorsichtigem Erhitzen,

am besten in Gegenwart von Ligroin, Benzoldiazoniumnitrat und 1-Nitro-naphthol-(2). Wird durch Wasser sofort hydrolysiert; dissoziiert auch beim Auflösen in Alkohol und Äther.

- [4-Chlor-benzol]-(1 azo 1)-naphthol-(2) $C_{16}H_{11}ON_{2}Cl = C_{6}H_{4}Cl\cdot N:N\cdot C_{16}H_{6}\cdot OH$ (S. 163). B. Aus [4-Chlor-benzol]-(1 azo 1)-naphthylamin-(2) durch Einw. von Natriumnitrit und Eisessig und Kochen des Reaktionsprodukts mit alkoh. Kalilauge (Norman, Soc. 101, 1918). F: 158°.
- [4 Chlor 2 brom bensol] $\langle 1$ azo 1 \rangle naphthol (2) Br $C_{16}H_{16}ON_{2}ClBr$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Chlor-2-brom-anilin und β -Naphthol in alkal. Lösung (Chattaway, Clemo, Soc. 109, 105). Pleochroitische (rot-orange) Tafeln (aus Eisessig). F: 193°.
- [2 Chlor 4 brom benzol] $\langle 1$ azo 1 \rangle naphthol (2) Cl $C_{16}H_{10}QN_{2}ClBr$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 2-Chlor-4-brom-anilin und β -Naphthol in alkal. Lösung (Chattaway, CLEMO, Soc. 109, 105). Rote, grünglänzende Tafeln (aus Eisessig). F: 210°. Ziemlich leicht löslich in Eisessig.
- [2.4-Dibrom-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) $C_{16}H_{10}ON_2Br_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 2.4-Dibrom-anilin und β -Naphthol in alkal. Lösung (Hantzsch, Schmiedel, B. 30, 78; Chattaway, Clemo, Soc. 109, 105). Rote Prismen (aus Eisessig). F: 203° (Ch., Cl.), 197° (H., Sch.).
- [4-Jod-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ C₁₆H₁₁ON₂I = C₆H₄I·N:N·C₁₆H₆·OH. B. Aus diazotiertem 4-Jod-anilin und β -Naphthol in alkal. Lösung (Chattaway, Constable, Soc. 105, 128). Dunkelrote, grünglänzende Prismen (aus Eisessig). F: 178°. Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol.
- [2-Nitro-benzol] $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthol $\langle 2 \rangle$ $C_{16}H_{11}O_{2}N_{3} = O_{2}N \cdot C_{6}H_{4} \cdot N : N \cdot C_{10}H_{4} \cdot OH$ (S. 165). Braunrotes bis dunkelrotes Pulver. F: 209° (Morgan, Cleage, Soc. 113, 592). Gibt mit konz. Schwefelsäure eine violette Färbung.
- [3-Nitro-benzol] $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthol (2) $C_{16}H_{11}O_{5}N_{5} = O_{5}N \cdot C_{6}H_{4} \cdot N : N \cdot C_{10}H_{6} \cdot OH$ (S. 165). B. {Aus 3-Nitro-benzol-diazoniumchlorid-(1) und β -Naphthol (Meldola, Soc. 47, 668}; Charrier, Ferreri, G. 43 II, 239; Morgan, Cleage, Soc. 113, 593). Die Lösungen in Eisessig und Xylol sind gelb; Absorptionsspektrum der fuchsinroten Lösung in konz. Schwefelsäure: Grandmougin, Ch. Z. 34, 1076.
- [4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthol-(2), Paranitranilinrot, Pararot $C_{16}H_{11}O_3N_3=O_3N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot OH$ (S. 165). B. In geringer Menge bei der Einw. von starker Salpetersäure auf 1-Benzolazo-naphthol-(2) (Charrier, Ferreri, G. 44 I, 178, 179). F: 250—251° (Ch., F.). Die Lösung in Eisessig ist gelborange, die Lösung in Xylol ist orange; Absorptionsspektrum der fuchsinroten Lösung in konz. Schwefelsäure: Grandmougin, Ch. Z. 34, 1076. Darstellung und Eigenschaften kolloidaler Lösungen: Haller, Koll. Z. 22 [1918], 116. Zur Erzeugung des Farbstoffs auf dem Gewebe vgl. Justin-Mueller, Bl. [4] 7, 60; H., C. 1913 II, 824. Cu($C_{16}H_{10}O_3N_3$)₂. Vgl. dazu Siegwerk G. m. b. H., D. R. P. 287149; C. 1915 II, 774; Frdl. 12, 384.
- [2.4-Dinitro-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) $C_{10}H_{10}O_5N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4-Dinitro-benzoldiazonium-sulfat und β -Naphthol in alkal. Lösung (Morgan, Evens, Soc. 115, 136). Orangerote Nadeln (aus Eisessig). Schmilzt nicht bis 270°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violettblauer, in alkoh. Natronlauge mit tiefblauer Farbe.
- 1-Benzolazo-naphthol-(2)-methyläther C₁₇H₁₄ON₂ = C₆H₅·N:N·C₁₀H₆·O·CH₃. B. Aus 1-Benzolazo-naphthol-(2) und Dimethylsulfat in 30% jeer Natronlauge (Charrier, Ferreri, G. 42 II, 119). Granatrote Tafeln (aus Alkohol). F: 62°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in verd. Mineralsäuren und in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig 1-Amino-naphthol-(2)-methyläther und Anilin (Ch., F., G. 42 II, 121). Wird beim Kochen mit verd. Salzsäure in 1-Benzolazo-naphthol-(2) und Methanol gespalten (Ch., F., G. 42 II, 120); analog erhält man beim Erhitzen des Bishydrochorids bezw. des Bishydrochomids auf 100° 1-Benzolazo-naphthol-(2) und Methylchorid bezw. Methylbromid (Ch., F., G. 43 I, 546). Gibt beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,40) Benzoldiazoniumnitrat und ein Gemisch von 1.6- und 1.8-Dinitro-naphthol-(2)-methyläther (Ch., F., G. 42 II, 123; 44 I, 179; Ch., Priv.-Mitt.); beim Erhitzen des Nitrats über den Schmelzpunkt erhält man Benzoldiazoniumnitrat und 1-Nitro-naphthol-(2)-methyläther (Ch., F., G. 43 II, 154, 216). Die Salze werden durch Wasser sofort hydrolysiert. C₁₇H₁₄ON₂ + HCl. Rote, grünlich glänzende Krystalle (Ch., F., G. 43 I, 546). Sehr unbeständig. Thermische Zersetzung s. o. C₁₇H₁₄ON₂ + 2HBr. Rote Krystalle (Ch., F., G. 43 I, 546).

 $\rm C_{17}H_{14}ON_2+2\,HNO_3$. Rote Nadeln (aus Äther), goldgelbe Blättchen (aus Chloroform). F: 67°; zersetzt sich bei 69—70° (CH., F., G. 43 II, 153, 216). Löslich in Alkohol unter teilweiser Zersetzung, schwer löslich in Äther und Benzol, unlöslich in Ligroin. Thermische Zersetzung s. S. 255.

[3-Chlor-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthol-(2)-methyläther $C_{17}H_{13}ON_2Cl = C_0H_4Cl\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CH_3$. Rote Prismen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 77° (Charrier, Ferreri, G. 43 I, 551, 552). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Fast unlöslich in verd. Mineralsäuren, löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — $C_{17}H_{13}ON_3Cl+2HCl$. Rote Nadeln.

[4-Chlor-benzol]- $\langle 1\,\text{azo}\,1 \rangle$ -naphthol- $\langle 2 \rangle$ -methyläther $C_{17}H_{13}ON_2\text{Cl} = C_6H_4\text{Cl}\cdot N:N:C_{10}H_6\cdot O\cdot \text{CH}_3$. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 65° (Charrier, Ferreri, G. 43 I, 553). Leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform, schwerer in Alkohol und Petroläther. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — $C_{17}H_{13}ON_2\text{Cl} + 2\,\text{HCl}$. Rotes krystallinisches Pulver.

[2.4-Dichlor-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthol-(2)-methyläther Cl $C_{17}H_{18}ON_2Cl_2$, s. nebenstehende Formel. Rote Blättchen (aus Cl \rangle N:N·CloHe·O·CH3 Alkohol). F: 98° (CHARRIER, FERRERI, G. 43 I, 554). Ziemlich schwer löslich in Alkohol, leichter in Äther und Chloroform. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — $C_{17}H_{12}ON_2Cl_2+2HCl$. Ziegelrotes, metallglänzendes Krystallpulver.

[3-Brom-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthol-(2)-methyläther $C_{17}H_{13}ON_2Br = C_6H_4Br\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CH_3$. Dunkelrote Nadeln (aus Alkohol). F: 92° (Charrier, Ferreri, G. 43 I, 555). Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Alkohol, leicht in Benzol, Chloroform und Äther. Fast unlöslich in verd. Mineralsäuren, löslich in konz. Säuren mit roter Farbe. — $C_{17}H_{13}ON_2Br + 2HCl$. Rote Krystalle.

[2-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthol-(2)-methyläther $C_{17}H_{13}O_3N_3=O_3N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CH_3$. Granatrote Blättchen (aus Alkohol). F: 136—137° (CHARRIER, FERRERI, G. 48 II, 236). Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Alkohol, Äther und Ligroin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — $C_{17}H_{13}O_3N_3+2$ HCl. Kaffeebraune Nadeln. — $C_{17}H_{13}O_3N_3+2$ HBr. Braune Krystalle. — $C_{17}H_{13}O_3N_3+2$ HNO₃. Rote Krystalle. F: 103°. Schwer löslich in Äther, Chloroform, Benzol und Ligroin, löslich in Alkohol unter Zersetzung. Wird durch Wasser hydrolysiert.

[3-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthol-(2)-methyläther $C_{17}H_{13}O_3N_3 = O_3N \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CH_3$. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 94—95° (Charrier, Ferreri, G. 43 I, 557). Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwerer in Äther und Alkohol. Fast unlöslich in verd. Säuren, löslich in konz. Säuren mit roter Farbe. — $C_{17}H_{12}O_3N_3 + 2$ HCl. Rote krystallinische Masse (CH., F., G. 43 I, 557). — $C_{17}H_{13}O_3N_3 + 2$ HBr. Ziegelrote Krystalle (CH., F., G. 43 I, 558). — $C_{17}H_{13}O_3N_3 + 2$ HNO3. Goldgelbe Blättchen. F: 66—68° (Zers.) (CH., F., G. 43 II, 238). Ziemlich schwer löslich in Benzol und Ligroin, löslich in Alkohol und Chloroform unter Zersetzung. Wird durch Wasser hydrolysiert. Liefert beim Kochen mit Alkohol [3-Nitrobenzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) (CH., G. 46 II, 9).

[4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthol-(2)-methyläther $C_{17}H_{13}O_3N_3=O_3N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CH_3$. Dunkelrote Blättchen. F: 128—129° (CHARRIER, FERRERI, G. 43 II, 239). Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, ziemlich leicht in Alkohol, schwer in Ather, fast unlöslich in Ligroin. Unlöslich in verd. Säuren, löslich in konz. Säuren mit roter Farbe. — $C_{17}H_{13}O_3N_3+2HCl$. Rote Krystalle. — $C_{17}H_{13}O_3N_3+2HBr$. Kaffeebraune Nadeln. — $C_{17}H_{13}O_3N_3+2HNO_3$. Cantharidengrüne Blättchen. F: 75° (Zers.). Sehr schwer löslich in Ather, Benzol und Ligroin, löslich in Chloroform; löslich in Alkohol unter teilweiser Zersetzung.

1-Benzolazo-naphthol-(2)-äthyläther C₁₈H₁₆ON₂ = C₆H₅·N:N·C₁₀H₆·O·C₂H₅ (S. 165). B. Durch Erhitzen von 1-Benzolazo-naphthol-(2) mit überschüssigem Diäthylsulfat und überschüssiger 50%/oiger wäßriger Kalilauge (Charrier, Ferrer, G. 43 I, 547). — Granatrote Tafeln (aus Ligroin). F: 79%. Leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, schwerer in Ligroin. Löslich in verd. Mineralsäuren und in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — Liefert bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure oder mit Zink und Essigsäure 1-Aminonaphthol-(2)-äthyläther und Anilin (Ch., F., G. 43 I, 548). Wird beim Erwärmen mit verd. Mineralsäuren in 1-Benzolazo-naphthol-(2) und Äthylalkohol gespalten; analog erhält man beim Erhitzen des Hydrochlorids bezw. Hydrobromids auf etwa 100% 1-Benzolazo-naphthol-(2) und Äthylchlorid bezw. Äthylbromid (Ch., F., G. 43 I, 548). Das Nitrat zersetzt sich beim Erhitzen oder beim Behaudeln mit äther. Salpetersäurelösung unter Bildung von Benzoldiazoniumnitrat und 1-Nitro-2-äthoxy-naphthalin; bei längerem Aufbewahren im geschlossenen Gefäß entsteht neben diesen Verbindungen ein wahrscheinlich nicht einheitliches Nitroderivat des 1-Benzolazo-naphthols-(2) (Ch., F., G. 43 II, 158). Das Nitrat liefert beim Behandeln mit absol. Methanol 1-Benzolazo-naphthol-(2) und Äthylnitrat (Ch., G. 46 II, 6). Beim Kochen des Nitrats mit konz. Salzsäure erhält man 1-Nitro-2-äthoxy-naphthalin und

Chlorbenzol und geringere Mengen 1-Nitro-naphthol-(2), [4-Nitro-benzol]-(1 azo 1)-naphthol-(2), Nitrobenzol und Phenol (Ch., G. 46 II, 12). — $C_{18}H_{16}ON_2 + 2HCl$. Grünglänzende Blättchen (aus Äther) (Ch., F., G. 43 I, 548). Thermische Zersetzung s. S. 256. — $C_{18}H_{16}ON_2 + 2HBr$. Kaffeebraunes krystallinisches Pulver (Ch., F., G. 43 I, 548). Thermische Zersetzung s. S. 256. — $C_{18}H_{16}ON_2 + 2HI$. Kaffeebraunes krystallinisches Pulver (Ch., F., G. 43 I, 549). Beim Erhitzen auf 100° erfolgt weitgehende Zersetzung. — $C_{18}H_{16}ON_2 + 2HNO_3$. Rubinrote Tafeln mit grünem Oberflächenglanz. F: 80—81° (Zers.) (Ch., F., G. 43 II, 157, 217). Löslich in Chloroform, schwer löslich in Äther, fast unlöslich in Benzol und Ligroin; löslich in Alkohol unter teilweiser Zersetzung. Wird durch Wasser langsam hydrolysiert.

[3-Chlor-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthol-(2)-äthyläther $C_{18}H_{15}ON_2Cl = C_6H_4Cl\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot C_2H_5$. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 35° (Charrier, Ferreri, G. 43 I, 552). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Schwer löslich in verd. Säuren, löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — $C_{18}H_{15}ON_2Cl + 2HCl$. Dunkelrote Krystalle mit goldgelbem Metallglanz.

[4-Chlor-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthol-(2)-äthyläther $C_{18}H_{15}ON_{2}Cl = C_{8}H_{4}Cl\cdot N:N\cdot C_{10}H_{8}\cdot O\cdot C_{2}H_{5}$. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 53° (Charrier, Febrer, G. 43 I, 553). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in konz. Mineralsäuren mit roter Farbe. — $C_{18}H_{15}ON_{2}Cl+2$ HCl. Rotbraunes krystallinisches Pulver.

[2.4-Dichlor-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthol-(2)-äthyläther $C_{18}H_{14}ON_2Cl_2$, s. nebenstehende Formel. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 102° (CHARRIER, FERRERI, G. 43 I, 554). Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — $C_{18}H_{14}ON_2Cl_2+2$ HCl. Rotbraune, metallglänzende Krystalle. Wird durch Wasser leicht hydrolysiert.

[3-Brom-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthol-(2)-äthyläther $C_{18}H_{15}ON_2Br = C_6H_4Br\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot C_2H_5$. Goldgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 52° (CHARRIER, FERRERI, G. 43 I, 556). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in konz. Mineralsäuren mit roter Farbe. — $C_{18}H_{16}ON_2Br+2HCl$. Metallisch grünglänzende Blättchen.

[2-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ -äthyläther $C_{18}H_{15}O_3N_3 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot C_2H_5$. Rote Tafeln (aus Alkohol). F: 111° (CHARRIER, FERERI, G. 48 II, 237). Schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther, leicht in Benzol, Toluol und Chloroform. Unlöslich in verd. Mineralsäuren, löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — $C_{18}H_{15}O_3N_3 + 2$ HCl. Rote Krystalle. — $C_{18}H_{15}O_3N_3 + 2$ HBr. Rote Krystalle. — $C_{18}H_{15}O_3N_3 + 2$ HNO₃. Rote Blättchen. F: 105° (Zers.). Löslich in Alkohol und Äther unter Zersetzung, schwer löslich in anderen Lösungsmitteln. Wird durch Wasser hydrolysiert.

[3-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthol-(2)-äthyläther $C_{18}H_{16}O_3N_8=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot C_3H_5$. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 106—107° (CHARRIER, FERRERI, G. 43 I, 558). Schwer löslich in kaltem Alkohol und Äther, leicht in Benzol, Toluol und Chloroform. Fast unlöslich in verd. Säuren, löslich in konz. Säuren mit roter Farbe. — $C_{18}H_{16}O_3N_3+2HC$ l. Rotes Pulver (CH., F., G. 43 I, 558). — $C_{18}H_{15}O_3N_3+2HC$ r. Ziegelrote Krystalle (CH., F., G. 43 II, 238). — $C_{18}H_{15}O_3N_3+2HNO_3$. Goldgelbe Blättchen. F: 70° (Zers.) (CH., F., G. 43 II, 238). Ziemlich unbeständig.

[4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2 \rangle$ -äthyläther $C_{18}H_{15}O_3N_3 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot C_2H_5$. Granatrote Blättchen (aus Alkohol). F: ca. 186⁵ (Charrier, Ferreri, G. 43 II, 240). Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Toluol, löslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in Ligroin. Unlöslich in verd. Säuren, löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — $C_{18}H_{15}O_3N_3 + 2$ HBr. Ziegelrote Krystalle. — $C_{18}H_{15}O_3N_3 + 2$ HBr. Ziegelrote Krystalle. — $C_{18}H_{15}O_3N_3 + 2$ HNO₃. Cantharidengrüne Blättchen. F: 95—97° (Zers.).

1-Benzolazo-naphthol-(2)-propyläther $C_{19}H_{18}ON_2 = C_6H_5 \cdot N: N: C_{10}H_6 \cdot O: CH_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus 1-Benzolazo-naphthol-(2) und Propyljodid bei Gegenwart von Natriumäthylat in. siedendem Alkohol (Charrier, G. 46 I, 407, 408). — Granatrote Blättchen (aus Alkohol). F: 40—41°. Sehr leicht lösich in organischen Lösungsmitteln. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure 1-Amino-naphthol-(2)-propyläther und Anilin. Wird beim Erwärmen mit alkoh. Salzsäure unter Bildung von 1-Benzolazo-naphthol-(2) verseift; 1-Benzolazo-naphthol-(2) entsteht auch beim Erhitzen des Hydrochlorids auf den Schmelzpunkt, Das Nitrat liefert bei vorsichtigem Schmelzen Benzoldiazoniumnitrat und 1-Nitro-2-propyloxy-naphthalin. — $C_{19}H_{18}ON_2 + 2$ HCl. Rote, goldglänzende Blättchen. F: 100—105° (Zers.) bei raschem Erhitzen. Wird durch Wasser hydrolysiert. — $C_{19}H_{18}ON_2 + 2$ HNO₃. Goldglänzende Blättchen. F: 72—78° (Zers.). Wird durch Wasser hydrolysiert. — $C_{19}H_{18}ON_2 + 2$ HNO₃. Goldglänzende Blättchen. F: 72-78° (Zers.). Wird durch Wasser hydrolysiert. — $C_{19}H_{18}ON_2 + 2$ HCl + PtCl₄. Scharlachrotes krystallinisches Pulver. F: 172°.

- 1-Benzolazo naphthol (2) isopropyläther $C_{19}H_{18}ON_3=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CH(CH_3)_9$. B. Aus 1-Benzolazo-naphthol-(2) und Isopropyljodid bei Gegenwart von Natriumäthylat in siedendem Alkohol (Charrier, G. 46 I, 412). Leuchtend rote Blättchen (aus Alkohol). F: 70°. Schwerer löslich als der Propyläther. Beim Erhitzen des Hydrochlorids entsteht 1-Benzolazo-naphthol-(2). Das Nitrat liefert beim Erhitzen Benzoldiazoniumnitrat und 1-Nitro-2-isopropyloxy-naphthalin. $C_{19}H_{18}ON_2+2HCl$. Braunrote, goldglänzende Nadeln. Wird durch Wasser sehr leicht hydrolysiert. $C_{19}H_{18}ON_2+H_2SO_4$. Goldgelbe Blättchen. $C_{19}H_{18}ON_2+2HOO_3$. Braunrote, goldglänzende Nadeln. F: 60° (Zers.). $2C_{19}H_{18}ON_2+2HCl+PtCl_4$. Rotes krystallinisches Pulver. F: 147° (Zers.). Unlöslich in Äther.
- 1-Benzolazo-naphthol-(2)-isobutyläther $C_{50}H_{30}ON_2=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_{10}H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus 1-Benzolazo-naphthol-(2) und Isobutyljodid bei Gegenwart von Natriumäthylat in siedendem Alkohol (Charrier, G. 46 I, 414). Leuchtend rote Tafeln (aus Alkohol). F: 17—18°. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Beim Erwärmen mit verd. Mineralsäuren oder beim Erhitzen des Hydrochlorids entsteht 1-Benzolazo-naphthol-(2). Das Nitrat gibt beim Erhitzen Benzoldiazoniumnitrat und 1-Nitro-2-isobutyloxy-naphthalin. $C_{30}H_{30}ON_2+2HCl$. Rote, goldglänzende Nadeln. Wird durch Wasser leicht hydrolysiert. $C_{30}H_{20}ON_2+2HCl$. Metallisch grünglänzende Blättchen. $C_{20}H_{20}ON_2+2HNO_3$. Rote, goldglänzende Nadeln. F: ca. 65° (Zers.). $2C_{20}H_{20}ON_2+2HCl$. Rotes, krystallinisches Pulver. F: 150—151°.
- 1-Benzolazo-naphthol-(2)-acetat $C_{18}H_{14}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot N:N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 165). Liefert beim Erhitzen mit NaHSO₃-Lösung den sauren Schwefligsäureester des 2.2-Dioxy-1-phenylhydrazono-1.2-dihydro-naphthalins (S. 45) (Woroshzow, \mathcal{H} . 43, 780; $J.\ pr.\ [2]\ 84,\ 525;\ vgl.\ \mathcal{H}$. 47, 1676; 49, 596; $A.\ ch.\ [9]\ 7, 64;\ BL.\ [4]\ 35, 1007).$
- 1-Benzolazo naphthol (2) chloracetat $C_{18}H_{18}O_2N_2Cl = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CO \cdot CH_2Cl$. B. Aus 1-Benzolazo naphthol (2) und Chloracetylchlorid in siedendem Toluol (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 470). Orangefarbene Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 127—128° (korr.). Leicht löslich in Äther und Benzol.
- 1-o-Toluolazo-naphthol-(2), Toluol-(2 azo 1)-naphthol-(2) $C_{17}H_{14}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$ (S. 167). B. Aus Toluol-(2 azo 1)-naphthylamin-(2) durch Einw. von Natriumnitrit und Eisessig und Kochen des Reaktionsprodukts mit alkoh. Kalilauge (Norman, Soc. 101, 1920). Wärmetönung der Bildung aus o-Toluoldiazoniumchlorid und Natrium- β -naphtholat: Swietoslawski, Ж. 43, 1078; B. 44, 2439. Rote Nadeln (aus Benzol). F: 130° (N.).
- [5 Brom toluol] $\langle 2$ azo 1 \rangle naphthol $\langle 2\rangle$ C₁₇H₁₃ON₂Br, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1 (oder 3)-[4-Brom-2-methyl-phenyl]-3 (oder 1)- β -naphthyl-triazen-(1) (Syst. No. 2231) beim Erhitzen mit β -Naphthol (NORMAN, Soc. 115, 677). Rote Tafeln (aus Benzol). F: 174°.
- [5-Nitro-toluol] (2 azo 1) naphthol (2) C₁₇H₁₃O₃N₃, s. CH₃
 nebenstehende Formel. Konstitution nach Grandmough,
 Priv. Mitt. Die Lösungen in Xylol und Eisessig sind gelborange; Absorptionsspektrum der fuchsinroten Lösung in konz. Schwefelsäure: G., Ch. Z. 34, 1076. Anwendung als Farbstoff (Nitrotoluidinorange): Schultz, Tab., 7. Aufl., No. 85.
- 1-o-Toluolazo-naphthol-(2)-methyläther $C_{18}H_{16}ON_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CH_3$. B. analog 1-Benzolazo-naphthol-(2)-methyläther (S. 255). Rote Blättchen (aus Alkohol). F: 58° (Charrier, Ferreri, G. 42 II, 124). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in verd. Mineralsäuren und in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. Göbt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure 1-Amino-naphthol-(2)-methyläther und o·Toluidin (Ch., F., G. 42 II, 126). $C_{18}H_{16}ON_2+HCl$. Cantharidengrüne Nadeln (Ch., F., G. 42 II, 125). Unbeständig. Wird durch Wasser sehr leicht hydrolysiert. $C_{18}H_{16}ON_3+2HCl$. Metallisch grünglänzende Nadeln (Ch., F., G. 43 II, 217). Wird durch Wasser hydrolysiert. $C_{18}H_{16}ON_2+2HNO_3$. Cantharidengrüne Nadeln. F: 71° (Zers.) (Ch., F., G. 43 II, 218). Leicht löslich in Äther und Alkohol, löslich in Chloroform, schwer löslich in Ligroin und Benzol.
- 1-o-Toluolazo-naphthol-(2)-äthyläther $C_{19}H_{18}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot C_9H_6$. B. analog 1-Benzolazo-naphthol-(2)-äthyläther (S. 256). Granatrote Nadeln (aus Alkohol). F: 36° (Charrier, Ferreri, G. 43 I, 549). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Alkohol. Löslich in verd. Mineralsäuren und in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. Gibt bei Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure 1-Amino-naphthol-(2)-äthyläther und o-Toluidin. $C_{19}H_{18}ON_2 + 2HCl$. Wird aus konz. Lösungen in roten, aus verd. Lösungen in metallisch grünglänzenden Nadeln erhalten (Ch., F., G. 43 I, 549). $C_{19}H_{18}ON_2 + 2HNO_3$. Cantharidengrüne Blättchen. F: 62—63° (Zers.) (Ch., F., G. 43 II, 218). Ziemlich schwer löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Benzol und Ligroin.

1-m-Toluolazo-naphthol-(2), Toluol- $\langle 3$ azo1 \rangle -naphthol-(2) $C_{17}H_{14}ON_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot OH$ (S. 167). B. Aus Toluol- $\langle 3$ azo1 \rangle -naphthylamin-(2) durch Einw. von Natriumnitrit und Eisessig und Kochen des Reaktionsprodukts mit alkoh. Kalilauge (Norman, Soc. 101, 1921). — Dunkelrote Nadeln (aus Benzol). F: 137°(N.), 141° (Charrier, Ferreri, G. 43 I, 550).

1-m-Toluolazo-naphthol-(2)-methyläther $C_{18}H_{16}ON_2=CH_3\cdot C_8H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot CH_3$. B. analog 1-Benzolazo-naphthol-(2)-methyläther (S. 255). — Rote Tafeln (aus Alkohol). F: 81° (CHARRIER, FERBERI, G. 43 I, 550). Leicht löslich in warmem Alkohol und in Äther, Chloroform und Benzol, schwer in Benzin. Löslich in verd. Säuren. Die Lösungen in konz. Säuren sind rot. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure m-Toluidin und 1-Amino-naphthol-(2)-methyläther. — $C_{18}H_{16}ON_2+2HCl$. Rote, goldglänzende Krystalle (CH., F., G. 43 I, 550). — $C_{18}H_{16}ON_2+2HNO_3$. Cantharidengrüne Blättchen. F: 72° (Zers.) (CH., F., G. 43 II, 218). Leicht löslich in Chloroform und Alkohol, schwerer in Äther und Benzol, sehr schwer in Ligroin.

1-m-Toluolazo-naphthol-(2)-äthyläther $C_{19}H_{18}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. analog 1-Benzolazo-naphthol-(2)-äthyläther (S. 256). — Rote Blättchen (aus Ligroin). F: 84° (Charrier, Ferreri, G. 43 I, 550). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in Säuren mit roter Farbe. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure m-Toluidin und 1-Amino-naphthol-(2)-äthyläther. — $C_{19}H_{18}ON_2 + 2HCl$. Kaffeebraunes krystallinisches Pulver (Ch., F., G. 43 I, 550). Wird durch Wasser leicht hydrolysiert. — $C_{19}H_{18}ON_2 + 2HNO_3$. Cantharidengrüne Blättchen. F: 84° (Zers.) (Ch., F., G. 43 II, 219). Löslich in Alkohol und Chloroform, fast unlöslich in Benzol und Ligroin.

1-p-Toluolazo-naphthol-(2), Toluol-(4 azo 1)-naphthol-(2) C₁₇H₁₄ON₂ = CH₃·C₆H₄·N:N·C₁₀H₆·OH (S. 167). B. Aus Toluol-(4azo 1)-naphthylamin-(2) durch Einw. von Natriumnitrit und Eisessig und Kochen des Reaktionsprodukts mit alkoh. Kalilauge (Norman, Soc. 101, 1919). Wärmetönung der Bildung aus p-Toluoldiazoniumchlorid und Natrium-β-naphtholat: Swietoslawski, Ж. 43, 1077; B. 44, 2438. — Liefert bei der Einw. von überschüssiger Salpetersäure (D: 1,40) in der Kälte 1.6-Dinitro-naphthol-(2), [x.x-Dinitro-toluol]-(4azo 1)-naphthol-(2), p-Toluoldiazoniumnitrat und x.x-Dinitro-toluol-diazoniumnitrat-(4) (Charrier, Ferreri, G. 44 I, 180). Beim Erhitzen des Nitrats erhält man p-Toluoldiazoniumnitrat und 1-Nitro-naphthol-(2) (Ch., F., G. 44 I, 410). — C₁₇H₁₄ON₂ + 2HNO₃. Rote Nadeln. Färbt sich bei ca. 70° gelb und schmilzt unter Zersetzung bei ca. 85° (Ch., F., G. 44 I, 410). Ziemlich leicht löslich in Chloroform, unlöslich in Ligroin. Wird durch Alkohol und Äther zersetzt.

[3-Brom-toluol]- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ C₁₇H₁₃ON₂Br, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 1(oder 3)-[2-Brom-4-methyl-phenyl]-3(oder 1)- β -naphthyl-triazen- $\langle 1\rangle$ (Syst. No. 2231) CH₃···N:N·C₁₀H₆·OH mit β -Naphthol (NORMAN, Soc. 115, 676). — Rote Nadeln (aus Benzol). F: 169°.

[6 - Chlor - 3 - nitro - toluol] - $\langle 4$ azo 1 \rangle - naphthol - (2) $C_{17}H_{12}O_3N_3Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 6-Chlor-3-nitro-4-amino-toluol und β -Naphthol in Gegenwart von Natriumacetat (BASF, D. R. P. 223016; C. 1910 II, 351; Frdl. 9, 1189). — Bildet in Wasser und in fetten Ölen unlösliche Lacke.

[x·x-Dinitro-toluol] - \langle 4 azo 1 \rangle - naphthol - (2) $C_{17}H_{12}O_5N_4 = CH_3 \cdot C_6H_8(NO_2)_2 \cdot N:N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH.$ B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,40) auf 1-p-Toluolazo-naphthol - (2) (Charrier, Ferreri, G. 44 I, 180). Entsteht auch bei der Umsetzung des beim Behandeln von 1-p-Toluolazo-naphthol - (2) mit Salpetersäure (D: 1,40) auftretenden x.x-Dinitro-toluol-diazoniumnitrats - (4) mit alkal. β -Naphthol-Lösung (Ch., F., G. 44 I, 181). — Granatrote Nadeln (aus Anilin). F: ca. 270°. — Liefert beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,40)1.6-Dinitro-naphthol - (2) und x.x-Dinitro-toluol-diazoniumnitrat - (4).

1-p-Toluolazo-naphthol-(2)-methyläther C₁₈H₁₆ON₂ = CH₃·C₆H₄·N:N·C₁₀H₆·O·CH₃·B. analog 1-Benzolazo-naphthol-(2)-methyläther (S. 255). — Granatrote Tafeln (aus Alkohol). F: 68° (CHARRIER, FERRERI, G. 42 II, 126). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in verd. Mineralsäuren mit roter, in konz. Schwefelsäure mit rubinroter Farbe. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure in Alkohol 1-Amino-naphthol-(2)-methyläther und p-Toluidin (Ch., F., G. 42 II, 127). Das Nitrat liefert beim Kochen mit konz. Salzsäure 4-Chlor-toluol und etwas p-Kresol, beim Kochen mit konz. Bromwasserstoffsäure 4-Brom-toluol (Ch., G. 46 II, 14). — C₁₆H₁₆ON₅ + HCl. Grüne, metallglänzende Nadeln (Ch., F., G. 42 II, 127). Zersetzt sich an feuchter Luft. — C₁₆H₁₆ON₂ + 2 HCl. Rote, goldglänzende Nadeln (Ch., F., G. 43 II, 219). Wird durch Wasser hydrolysiert. — C₁₆H₁₆ON₂ + 2 HBr. Grüne, metallglänzende Nadeln (Ch., F., G. 43 II, 219). — C₁₈H₁₆ON₃ + 2 HNO₃. Dunkelrote Nadeln. F: 77° (Zers.) (Ch., F., G. 43 II, 219). Löslich in Alkohol unter Zersetzung.

- 1-p-Toluolazo-naphthol-(2)-äthyläther $C_{19}H_{18}ON_2 = CH_2 \cdot C_eH_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot C_2H_8$. B. analog 1-Benzolazo-naphthol-(2)-äthyläther (8. 256). Rote prismatische Nadeln (aus Alkohol). F: 48° (Charrier, Ferreri, G. 43 I, 551). Sehr leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform, schwerer in Alkohol, Petroläther und Benzin. Löslich in verd. Mineralsäuren und in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. Beim Kochen mit verd. Mineralsäuren (Ch., F.) oder beim Kochen des Nitrats mit Alkohol oder Methanol (Ch., G. 46 II, 7) erhält man 1-p-Toluolazo-naphthol-(2). $C_{19}H_{18}ON_2 + 2HCl$. Rotbraune, metallglänzende Nadeln (Ch., F., G. 43 I, 551). $C_{19}H_{16}ON_2 + 2HNO_3$. Granatrote, goldglänzende Blättchen. F: 94° (Zers.) (Ch., F., G. 43 II, 220). Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwerer in Äther und Benzol, fast unlöslich in Ligroin.
- o Xylol $\langle 4$ azo 1 \rangle naphthol (2) $C_{16}H_{16}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Amino-o-xylol und β -Naphthol in alkal. Lösung (Charrier, Ferreri, G. 43 II, 221).

 Rote, goldglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 146°. Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol, leichter in Äther, sehr leicht in Chloroform und Benzol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
- o-Xylol- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2 \rangle$ -methyläther $C_{19}H_{18}ON_2 = (CH_3)_2C_8H_3 \cdot N: N\cdot C_{10}H_4 \cdot O\cdot CH_3$. Rote Blättchen (aus Alkohol). F: 106° (CHARRIER, FERRERI, G. 43 II, 221). Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. $C_{19}H_{18}ON_2 + 2$ HCl. Rote, goldglänzende Nadeln. $C_{19}H_{18}ON_2 + 2$ HBr. Rote Nadeln. $C_{19}H_{18}ON_2 + 2$ HNO $_3$. Kaffeebraune, goldglänzende Schuppen. F: 87—88° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Äther, Benzol und Ligroin.
- o-Xylol- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2 \rangle$ -äthyläther $C_{20}H_{20}ON_2=(CH_3)_2C_6H_2\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot C_2H_5$. Hellrote, goldglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 94—95° (CHARRIER, FERRERI, G. 43 II, 222). Ziemlich leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in verd. Säuren mit weinroter, in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. $C_{20}H_{20}ON_2+2$ HCl. Kaffeebraune, metallglänzende Nadeln. $C_{20}H_{20}ON_2+2$ HBr. Rote Nadeln.
- m-Xylol- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ C₁₈H₁₆ON₂, s. nebenstehende Formel (S. 168). B. Aus m-Xylol- $\langle 4$ azo1 \rangle -naphthylamin- $\langle 2\rangle$ durch Einw. von Natriumnitrit und Eisessig und Kochen des Reaktionsprodukts mit alkoh. Kalilauge (Norman, Soc. 115, 675).
- m-Xylol- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2)-methyläther $C_{19}H_{18}ON_2=(CH_3)_3C_6H_3\cdot N:N\cdot C_{10}H_4\cdot O\cdot CH_3$. Granatrote Blättchen mit violettem Reflex (aus Alkohol). F: 72—73° (CHARRIER, FERBERI, G. 43 II, 222). Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, schwerer in Alkohol. Schwer löslich in verd. Säuren, löslich in konz. Säuren mit roter Farbe. Gibt bei der Reduktion 4-Amino-m-xylol und 1-Amino-naphthol-(2)-methyläther (CH., F.). Beim Kochen des Nitrats mit Alkohol oder Methanol erhält man m-Xylol- $\langle 4$ azo1 \rangle -naphthol-(2) (CH., G. 46 II, 8). $C_{19}H_{18}ON_2+2$ HCl. Granatrote mikroskopische Nadeln (CH., F.). $C_{19}H_{18}ON_2+2$ HDO. Cantharidengrüne Nadeln. F: 83° (Zers.) (CH., F.). Leicht löslich in Alkohol, löslich in Äther, Chloroform und warmem Benzol, unlöslich in Ligroin.
- m Xylol $\langle 4$ azo 1 \rangle naphthol (2) äthyläther $C_{20}H_{20}ON_2=(CH_3)_2C_6H_3\cdot N:N\cdot C_{10}H_4\cdot O\cdot C_2H_5$. Granatrote Nadeln (aus Alkohol). F: 47° (CHARRIER, FERRERI, G. 43 II, 224). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in verd. Mineralsäuren und in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. Gibt bei der Reduktion 4-Amino-m-xylol und 1-Amino-naphthol-(2)-äthyläther. $C_{20}H_{20}ON_2+2HCl$. Kaffeebraune Nadeln. $C_{20}H_{20}ON_2+2HCl$. Cantharidengrüne Nadeln. F: 82° (Zers.). Löslich in Alkohol und Chloroform, schwer löslich in Äther und Benzol, sehr schwer in Ligroin.
- p-Xylol-(2 azo 1)-naphthol-(2)-methyläther C₁₈H₁₈ON₂, s. nebenstehende Formel. Granatrote Tafeln (aus Alkohol). F: 91° bis 92° (CHARRIER, FERRERI, G. 43 II, 225). Leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Chloroform, schwerer in Ligroin. Löslich in konz. Mineralsäuren mit roter Farbe. Gibt bei der Reduktion p-Xylidin und 1-Amino-naphthol-(2)-methyläther. C₁₈H₁₈ON₂ + 2 HCl. Granatrote Nadeln. C₁₈H₁₈ON₂ + 2 HBO. Cantharidengrüne Blättchen. F: 75° (Zers.). Löslich in Alkohol und Chloroform, schwer löslich in Äther, Benzol und Ligroin.
- p-Xylol- $\langle 2$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ -äthyläther $C_{20}H_{20}ON_{2}=(CH_{3})_{2}C_{4}H_{3}\cdot N:N\cdot C_{10}H_{4}\cdot O\cdot C_{2}H_{5}$. Rote Blätter oder Nadeln (aus Alkohol). F: $61-62^{\circ}$ (Charrier, Ferreri, G. 4311, 226). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in verd. Säuren, löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure p-Xylidin und 1-Amino-naphthol- $\langle 2\rangle$ -äthyläther (Ch., F.). Beim Kochen mit verd.

Sauren (Ch., F.) oder beim Kochen des Nitrats mit Methanol (Ch., G. 46 II, 8) erfolgt Verseifung unter Bildung von p-Xvlol- $\langle 2azo1 \rangle$ -naphthol- $\langle 2\rangle$. — $C_{20}H_{20}ON_2 + 2HCl$. Kupferrote Nadeln (Ch., F.). — $C_{20}H_{20}ON_2 + 2HBr$. Kupferrote Nadeln (Ch., F.). — $C_{20}H_{20}ON_2 + 2HNO_3$. Dunkelrote, metallglänzende Blättehen. F: 71° (Zers.) (Ch., F.).

[4-Nitro-1-propyl-benzol]- $\langle 2$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ C₁₀H₁₇O₃N₃, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von diazotiertem 4-Nitro-2-amino-1-propyl-benzol mit β -Naphthol (v. Braun, Rawicz, B. 49, 804). — Dunkelrot. F: 156°.

 $CH_2 \cdot C_2H_5$ $N: N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$

Pseudocumol- $\langle 5$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ C₁₉H₁₈ON₂, s. nebenstehende Formel (S. 168). Kirschrote, goldglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 160—161° (Charrier, Ferreri, G. 44 I, 123). Schwer löslich in warmem, sehr schwer in kaltem Alkohol, leichter in Ather und Benzol, sehr leicht in Chloroform. — C₁₉H₁₈ON₂ +

 $\begin{array}{c} \mathbf{CH_3} \\ \mathbf{CH_3} & & \\ \mathbf{CH_3} & & \\ \mathbf{CH_3} & & \\ \end{array}$

HCl. Rotbraune, metallglänzende Nadeln. Verliert beim Erwärmen Chlorwasserstoff, wird bei 100° rot und schmilzt bei 160—161°. — $C_{19}H_{18}ON_2 + H_2SO_4$. Rote, metallglänzende hygroskopische Nadeln. Zersetzt sich bei der Einw. von Wasser und von organischen Lösungsmitteln. — $C_{19}H_{18}ON_2 + 2HNO_3$. Braunrote Nadeln mit grünem Metallglanz. Wird bei ca. 54-55° rot, erweicht und schmilzt unter Zersetzung bei ca. 80°. Zersetzt sich bei längerem Aufbewahren, besonders unter vermindertem Druck, oder beim Erwärmen auf 55-60° und liefert Pseudocumol-diazoniumnitrat-(5), 1-Nitro-naphthol-(2) und geringe Mengen eines bei 196-197° schmelzenden Nitroderivats (?). — $2C_{19}H_{18}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Rote, goldglänzende Nadeln. F: 167-168°. Schwer löslich in Alkohol + Äther.

Pseudocumol- $\langle 5$ azo 1 \rangle -naphthol-(2)-methyläther $C_{20}H_{30}ON_2 = (CH_3)_3C_6H_3 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CH_3$. Rote Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). F: 89—90° (CHARRIER, FERRERI, G. 441, 126). Leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform, schwer in Alkohol und Ligroin. — Das Nitrat gibt beim Erhitzen oder bei längerem Aufbewahren Pseudocumol-diazonium-nitrat-(5), 1-Nitro-2-methoxy-naphthalin und ein Nitro-pseudocumol- $\langle 5$ azo1 \rangle -naphthol-(2) (?) vom Schmelzpunkt 196—197°. — $C_{20}H_{20}ON_2 + 2HCl$. Ziegelrote, goldglänzende Nadeln. — $C_{20}H_{30}ON_2 + 2HBr$. Granatrote Nadeln. — $C_{20}H_{20}ON_2 + H_2SO_4$. Cantharidengrüne Nadeln (aus Äther). F: 162—163°; zersetzt sich etwas oberhalb des Schmelzpunktes. Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. Wird von Wasser sehr langsam hydrolysiert. — $C_{30}H_{30}ON_2 + 2HNO_3$. Dunkelgrünes krystallinisches Pulver oder cantharidengrüne Blättchen (aus Chloroform). F: ca. 83° (Zers.). Löslich in heißem Chloroform, schwer löslich in Alkohol, sehr schwer in Äther, Benzol und Ligroin. Wird durch Wasser hydrolysiert. — $2C_{20}H_{20}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Rote, metallglänzende Krystalle. F: 182—183°. Unlöslich in Alkohol + Äther.

Pseudocumol - $\langle 5$ azo 1 \rangle - naphthol - (2) - äthyläther $C_{21}H_{22}ON_2 = (CH_3)_3C_6H_3$ · N: N· $C_{16}H_6$ · O· C_2H_5 . Granatrote Nadeln (aus Alkohol). F: 91° (Charrier, Ferreri, G. 44 I, 128). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Alkohol. Löslich in warmen verdünnten Säuren mit roter, in konz. Säuren mit tiefroter Farbe. — Das Nitrat liefert beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt Pseudocumol-diazoniumnitrat-(5) und 1-Nitro-2-äthoxy-naphthalin. — $C_{21}H_{22}ON_2 + 2HCl$. Rotes krystallinisches Pulver mit grünem Metallglanz. — $C_{21}H_{22}ON_2 + 2HBr$. Granatrote Nadeln. — $C_{21}H_{22}ON_2 + H_2SO_4$. Metallisch grünglänzende Nadeln. Wird bei 150° braun, schmilzt bei 154—155°, zersetzt sich bei 159—160°. Sehr schwer löslich in Äther, Chloroform, Benzol und Ligroin, löslich in Alkohol, wahrscheinlich unter Zersetzung. Wird durch Wasser sehr langsam hydrolysiert. — $C_{21}H_{22}ON_2 + 2HNO_3$. Metallisch grünglänzende Krystalle. F: 76—77° (Zers.). Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. Wird durch Wasser hydrolysiert. — $2C_{21}H_{22}ON_2 + 2HCl + PtCl_4$. Dunkelgrüne, metallglänzende Nadeln. F: 185—186°. Unlöslich in Alkohol + Äther.

Naphthalin-(1 aso 1)-naphthol-(2), 2-Oxy-[1.1'-asonaphthalin] C₂₀H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel (S. 169). B. Aus 1.1'-Azoxynaphthalin bei langer Einw. von Sonnenlicht oder von ultraviolettem Licht (BAUDISCH, FÜRST, B. 45, 3427; CUMMING, FERRIER, Soc. 127, 2374; vgl. C., HOWIE, Soc. 1981, 3182). — F: 230° (C., H.). Löslich in Xylol mit gelbroter, in Eisessig mit roter Farbe; Absorptionsspektrum der Lösung in konz. Schwefelsäure: GRAND-MOUGIN, Ch. Z. 34, 1076.

[2 - Chlor - naphthalin] - $\langle 1$ aso 1 \rangle - naphthol - (2) C₂₀H₁₃ON₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 2-Chlor-naphthylamin-(1) und β -Naphthol in alkal. Lösung (Charrier, Ferreri, G. 41 II, 728). — Dunkelrote, goldglänzende Nadeln (aus Alkohol + Chloroform). F: 177°. Ziemlich leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe.

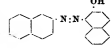
CI OH

Naphthalin - (1 aso 1) - naphthol - (2) - methyläther $C_{21}H_{16}ON_2 = C_{10}H_7 \cdot N : N \cdot C_{10}H_8 \cdot O \cdot CH_2$. B. analog 1-Benzolazo-naphthol - (2) - methyläther (S. 255). — Rotbraune Blättchen

(aus Alkohol). F: 67° (Charrier, Ferreri, G. 42 II, 141). Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Äther, löslich in Petroläther. Löslich in verd. Mineralsäuren und in konz. Schwefelsäure mit blauer, etwas violettstichiger Farbe. — Liefert bei der Reduktion α-Naphthylamin und 1-Amino-naphthol-(2)-methyläther (Ch., F., G. 42 II, 142). — C₂₁H₁₆ON₂ + HCl. Cantharidengrüne unbeständige Krystalle (Ch., F., G. 42 II, 142). Wird durch Wasser leicht hydrolysiert. — C₂₁H₁₆ON₂ + 2HCl. Blauviolette, metallglänzende Nadeln (Ch., F., G. 43 II, 227). Wird durch Wasser leicht hydrolysiert. — C₂₁H₁₆ON₂ + 2HBr. Grünlichbraune irisierende Nadeln (Ch., F., G. 43 II, 227).

Naphthalin - (1 azo 1) - naphthol - (2) - äthyläther C₂₂H₁₈ON₂ = C₁₀H₇·N:N·C₁₀H₆·O·C₂H₅. B. analog 1-Benzolazo-naphthol-(2)-äthyläther (S. 256). — Dunkelrote Nadeln (aus Alkohol). F: 105—106° (Charrier, Ferreri, G. 42 II, 142). Ziemlich leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in verd. Säuren. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist im durchfallenden Licht violett, im auffallenden Licht blau. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure α-Naphthylamin und 1-Amino-naphthol-(2)-äthyläther (Ch., F., G. 42 II, 143). Beim Kochen mit verd. Säuren (Ch., F., G. 42 II, 143), beim Erhitzen des Bishydrochlorids oder Bishydrobromids (Ch., F., G. 43 II, 241) oder beim Kochen des Nitrats mit Alkohol (Ch., G. 46 II, 8) entsteht Naphthalin-(1azo 1)-naphthol-(2). — C₂₂H₁₆ON₂ + HCl. Grüne, metallglänzende Krystallmasse (Ch., F., G. 42 II, 143). — C₃₂H₁₆ON₂ + 2 HCl. Blauviolette, metallglänzende Nadeln (Ch., F., G. 43 II, 241). Wird durch Wasser leicht zersetzt. — C₂₂H₁₈ON₂ + 2 HBr. Cantharidengrüne Nadeln (Ch., F., G. 43 II, 241). Wird durch Wasser leicht zersetzt. — C₂₂H₁₈ON₃ + 2 HNO₃. Kupferrote Nadeln (aus Äther). F: 62° (Zers.) (Ch., F., G. 43 II, 241). Leicht löslich in Chloroform, schwerer in Alkohol und Äther, fast unlöslich in Benzol und Ligroin.

Naphthalin - $\langle 2$ azo 1 \rangle - naphthol - $\langle 2\rangle$, 2 - Oxy - $\langle 1.2'$ - azonaphthalin] $C_{20}H_{14}ON_2$, s. nebenstehende Formel (S.~169). B. Beim Erhitzen von 1(oder 3)-[2-Chlor-phenyl]-3(oder 1)- β -naphthyl-triazen-(1) oder 1(oder 3)-[4-Chlor-phenyl]-3(oder 1)- β -naphthyl-triazen-(1) mit β -Naphthol (Norman, Soc. 101, 1922, 1923; 115, 675). — F: 175°.



Naphthalin - $\langle 2$ azo 1 \rangle - naphthol - $\langle 2 \rangle$ - methyläther $C_{21}H_{16}ON_2 = C_{10}H_7 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CH_3$. B. analog 1-Benzolazo-naphthol- $\langle 2 \rangle$ -methyläther (S. 255). — Granatrote Prismen (aus Alkohol), goldglänzende Blättchen (aus Ligroin). F: 94—95° (Charrier, Ferreri, G. 42 II, 143). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Ligroin. Löslich in verd. Säuren mit roter, in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe. — Gibt bei der Reduktion β -Naphthylamin und 1-Amino-naphthol- $\langle 2 \rangle$ -methyläther (Ch., F., G. 42 II, 144). — $C_{21}H_{16}ON_2 + 2HCl$. Cantharidengrüne Nadeln (Ch., F., G. 43 II, 241). Zersetzt sich rasch an der Luft. — $C_{21}H_{16}ON_2 + 2HCl$. Cantharidengrüne Nadeln (Ch., F., G. 43 II, 242). — $C_{21}H_{16}ON_2 + 2HNO_3$. Dunkelgrüne Nadeln. F: 80—81° (Zers.) (Ch., F., G. 43 II, 242). Löslich in Chloroform und Alkohol, schwerer in Äther, fast unlöslich in Benzol und Ligroin.

[2-Methyl-naphthalin]-⟨1 azo 1⟩-naphthol-(2) C₃₁H₁₆ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 1-Amino-2-methyl-naphthalin und β-Naphthol in alkal. Lösung (Lesser, A. 402, 41, 42). — Braunrote, metallglänzende Krystalle (aus Alkohol + Tetrachlorkohlenstoff). F: 162—163°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Alkohol. Unlöslich in kalter Natronlauge. Löslich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit blauvioletter, in rauchender Schwefelsäure mit carminroter Farbe.

Acenaphthen - $\langle 5$ azo 1 \rangle - naphthol - (2) $C_{22}H_{16}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kupplung von diazotiertem 5-Aminoacenaphthen mit β -Naphthol (Sachs, Mosebach, B. 44, 2855). H2C Schwarzrote Nadeln (aus Eisessig). F: ca. 186°. Fast unlöslich in $H_{2}C$ N:N·N·Alkohol, Essigester und Aceton, etwas leichter in Benzol und Xylol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist dunkelblau und wird beim Erwärmen blaurot.

Phenol- $\langle 2 \text{ aso } 1 \rangle$ -naphthol- $\langle 2 \rangle$ C₁₆H₁₂O₂N₂ = HO·C₆H₄·N:N·C₁₆H₆·OH (S. 169). B. Aus diazotiertem 2-Amino-phenol und β -Naphthol in alkal. Lösung (Charrier, Ferreri, G: 41 II, 722). Aus Anisol- $\langle 2 \text{ azo } 1 \rangle$ -naphthol- $\langle 2 \rangle$ und aus Phenetol- $\langle 2 \text{ azo } 1 \rangle$ -naphthol- $\langle 2 \rangle$ durch Erwärmen mit Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad und Behandeln der Reaktionsprodukte mit Wasser (Ch., F., G. 41 II, 720) oder durch Erwärmen mit Aluminiumchlorid auf 120—130° (Ch., Peillerini, G. 43 II, 564). — Existert in drei Formen. Krystallisiert aus Alkohol oder Essigester in cantharidengrünen Tafeln vom Schmelzpunkt 193°, aus Benzol oder Toluol in kleinen kirschroten Nadeln ohne Metallglanz, aus Methanol in roten, metallglänzenden Nadeln; die beiden roten Formen gehen bei Berührung mit Alkohol oder

beim Erwärmen auf 120—130° in die grüne Form über (CH., F.). — $NaC_{1e}H_{11}O_{2}N_{2}+3H_{2}O$. Smaragdgrüne Blättchen (CH., F.). Löslich in kaltem Wasser mit violetter, in Natronlauge mit roter Farbe. Wird durch heißes Wasser hydrolysiert. — $KC_{1e}H_{11}O_{2}N_{2}+1^{1}/_{2}H_{2}O$. Smaragdgrüne Blättchen (CH., F.).

Anisol- $\langle 2$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ C₁₇H₁₄O₂N₂ = CH₃·O·C₆H₄·N·N·C₁₀H₆·OH. B. Aus diazotiertem o-Anisidin und β -Naphthol in alkal. Lösung (Charrier, Ferreri, G. 41 II, 720). — Rotgelbe, goldglänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 178°. Ziemlich leicht löslich in Chloroform und Benzol, sehr schwer in Benzin und in kaltem Alkohol. Unlöslich in Alkalien. Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe. — Liefert beim Erwärmen mit Phosphorpentachlorid auf dem Wasserbad und nachfolgenden Behandeln mit Wasser (Ch., F.) oder beim Erhitzen mit Aluminiumchlorid auf 120—130° (Ch., Pellegrini, G. 43 II, 564) Phenol- $\langle 2$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$

Phenetol- $\langle 2$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ C₁₈H₁₆O₂N₂ = C₂H₅·O·C₆H₄·N:N·C₁₀H₆·OH. B. Aus diazotiertem o-Phenetidin und β -Naphthol in alkal. Lösung (Charrier, Ferreri, G. 41 II, 721). — Orangerote, goldglänzende Blättchen (aus Alkohol). F: 138°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Alkohol und Benzin. Unlöslich in Alkalien. Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe. — Verhält sich gegen Phosphorpentachlorid und gegen Aluminiumchlorid wie die vorangehende Verbindung.

[1-Benzyloxy-benzol]- $\langle 2$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ C₂₃H₁₈O₂N₂ = C₆H₅· CH₂· O· C₆H₄· N: N· C₁₀H₆· OH. B. Aus Phenol- $\langle 2$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ und Benzylchlorid in Gegenwart von Natriumäthylat (Charrier, Ferreri, G. 41 II, 725). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 152° bis 153°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, ziemlich leicht in Benzin. Unlöslich in Alkalien.

[1-Acetoxy-benzol] - $\langle 2$ azo 1 \rangle -naphthol - $\langle 2\rangle$ C₁₈H₁₄O₃N₂ = CH₃·CO·O·C₆H₄·N:N·C₁₀H₆·OH. B. Aus Phenol - $\langle 2\rangle$ azo 1 \rangle -naphthol - $\langle 2\rangle$ beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat in Eisessig (Charrier, Ferreri, G. 41 II, 724). — Rubinrote Nadeln (aus Alkohol). F: 153°. Ziemlich leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Benzin. Unlöslich in Alkalien; wird durch heiße Natronlauge verseift.

[1-Benzoyloxy-benzol]- $\langle 2$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ $C_{23}H_{16}O_3N_2=C_8H_5\cdot CO\cdot O\cdot C_8H_4\cdot N: N\cdot C_{10}H_6\cdot OH.$ B. Aus Phenol- $\langle 2$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ nach Schotten-Baumann (Charrier, Ferreri, G. 41 II, 724). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 216°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Benzin. Unlöslich in Alkalien; wird durch heiße verdünnte Natronlauge verseift.

[5 - Nitro - phenol] - $\langle 2 \text{ ago 1} \rangle$ - naphthol - $\langle 2 \rangle$ C₁₆H₁₁O₄N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro-2-diazo-phenol (Syst. No. 2199) und β -Naphthol in alkal. Lösung (Morgan, Porter, Soc. 107, 655; M., Evens, Soc. 115, 1137). — Purpurrot. F: 228° (M., E.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Äthylacetat, schwer in Benzol und Chloroform (M., P.). — $KC_{16}H_{10}O_4N_3$. Grüne, bronzeglänzende Krystalle (aus Alkohol) (M., P.). Explodiert beim Erhitzen. — Weitere Salze: M., P.

Anisol-\2 azo 1\-naphthol-\(2\))-methyläther C₁₈H₁₆O₂N₂ = CH₃·O·C₆H₄·N:N·C₁₀H₆·O·CH₃. B. Durch Einw. von Dimethylsulfat in alkal. Lösung auf Phenol-\(2\)azo1\-naphthol-\(2\) und auf Anisol-\(2\)azo1\-naphthol-\(2\) (CHARRIER, FERRERI, G. 42 II, 128, 134). — Rote Blättchen (aus Alkohol). F: 93—94°. In der Wärme leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure o-Anisidin und 1-Amino-naphthol-\(2\))-methyläther (Ch., F., G. 42 II, 129). Liefert beim Kochen mit verd. Salzsäure Anisol-\(2\) azo1\-naphthol-\(2\)) und Methanol (Ch., F., G. 42 II, 129); analog erhält man beim Erhitzen des Dihydrochlorids bezw. Dihydrobromids Anisol-\(2\)azo1\-naphthol-\(2\)) und Methylchlorid bezw. Methylbromid (Ch., F., G. 43 II, 229). Das Nitrat gibt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt Anisol-diazoniumnitrat-\(2\)) und 1-Nitro-2-methoxy-naphthalin (Ch., F., G. 43 II, 230). — C₁₈H₁₆O₂N₂ + HCl. Smaragdgrüne Nadeln (Ch., F., G. 42 II, 129). — C₁₈H₁₆O₂N₂ + 2 HCl. Granastrote Nadeln (Ch., F., G. 43 II, 229). — C₁₈H₁₆O₂N₃ + 2 HBr. Braunrote Nadeln (Ch., F., G. 43 II, 229). — C₁₈H₁₆O₂N₃ + 2 HNO₂. Grüne Nadeln. F: 90—91° (Zers.) (Ch., F., G. 43 II, 229). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwerer in Ather und Benzol, sehr schwer in Ligroin.

Phenetol - $\langle 2 \text{ aso } 1 \rangle$ -naphthol - $\langle 2 \rangle$ -methyläther $C_{10}H_{18}O_2N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CH_5$. B. Aus Phenetol - $\langle 2 \text{ azo } 1 \rangle$ -naphthol - $\langle 2 \rangle$ und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Charrier, Ferreri, G. 42 II, 137). — Krystallisiert aus organischen Lösungsmitteln bei langsamem Abkühlen in kirschroten Nadeln, bei raschem Abkühlen in goldgelben Blättchen. Beide Formen schmelzen bei 136°. Schwer löslich in Alkohol und Ligroin, leichter in Benzol und Chloroform. Löslich in verd. Mineralsäuren mit roter, in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe. — Gleicht im chemischen Verhalten der vorangehenden Verbindung. — $C_{10}H_{18}O_2N_2 + HCl$. Grüne, metallglänzende Nadeln (Ch., F., G. 42 II, 138). — $C_{10}H_{18}O_2N_2$

+2 HCl. Dunkelrote Krystalle (Ch., F., G. 43 II, 232). — $C_{19}H_{18}O_{2}N_{2}+2$ HBr. Kaffeebraune Nadeln (Ch., F., G. 43 II, 233). — $C_{19}H_{16}O_{2}N_{2}+2$ HNO₃. Grünbraune Blättchen. F: 92° bis 93° (Zers.) (Ch., F., G. 43 II, 233). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwerer in Äther, fast unlöslich in Benzol und Ligroin.

Anisol- $\langle 2$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2 \rangle$ -äthyläther $C_{19}H_{18}O_{2}N_{3}=CH_{3}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:N\cdot C_{10}H_{6}\cdot O\cdot C_{2}H_{5}.$ B. Aus Anisol- $\langle 2$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2 \rangle$ und Diäthylsulfat in Gegenwart von $30^{9}l_{9}$ iger Natronlauge (Charrier, Ferreri, G. 42 II, 134). — Rote Blättchen (aus Alkohol). F: 75°. Leicht löslich in warmem Alkohol, Chloroform und Benzol, schwer in Ligroin. Löslich in verd. Mineralsäuren und in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — Gleicht im chemischen Verhalten dem Methyläther (S. 263). — $C_{19}H_{18}O_{2}N_{2}+HCl.$ Rot, krystallinisch (Ch., F., G. 42 II, 135). Unbeständig. — $C_{19}H_{18}O_{2}N_{2}+2HCl.$ Ziegelrote Nadeln (Ch., F., G. 48 II, 230). — $C_{19}H_{18}O_{2}N_{2}+2HNO_{3}.$ Dunkelgrüne Krystalle. F: 85°; zersetzt sich bei 86—87° (Ch., F., G. 43 II, 231). Schwer löslich in Ligroin und Benzol, ziemlich schwer in Äther, leichter in Chloroform und Alkohol.

Phenetol - (2 azo 1) - naphthol - (2) - äthyläther $C_{29}H_{20}O_{2}N_{2} = C_{2}H_{5} \cdot O \cdot C_{6}H_{4} \cdot N : N \cdot C_{10}H_{6} \cdot O \cdot C_{2}H_{5}$. B. Durch Einw. von Diäthylsulfat und starker Alkalilauge auf Phenol (2 azo 1) - naphthol - (2) (Charrier, Ferrer, G. 43 I, 556) und auf Phenetol - (2 azo 1) - naphthol - (2) (Ch., F., G. 42 II, 138). — Hellrote Nadeln (aus Alkohol). F: 102°. Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol und Ligroin, leichter in Benzol und Chloroform. Löslich in verd, Mineralsäuren mit rotvioletter, in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — Gleicht im chemischen Verhalten dem Anisol - (2 azo 1) - naphthol - (2) - methyläther (S. 263). Beim Erhitzen des Nitrats mit konz. Salzsäure erhält man 1-Nitro-2-äthoxy-naphthalin, 2-Chlor-phenetol, Brenzcatechinmonoäthyläther und etwas Phenetol - (2 azo 1) - naphthol - (2) (Ch., G. 46 II, 15). — $C_{20}H_{20}O_{2}N_{2} + HCl$. Rotbraunes Krystallpulver mit grünem Metallglanz (Ch., F., G. 42 II, 139). — $C_{30}H_{20}O_{2}N_{2} + 2HCl$. Dunkelrotes krystallinisches Pulver (Ch., F., G. 43 I, 557). — $C_{20}H_{20}O_{2}N_{2} + 2HB$ r. Braune Nadeln (Ch., F., G. 43 II, 233). — $C_{20}H_{20}O_{2}N_{2} + 2HB$ r. Braune Nadeln (Ch., F., G. 43 II, 233). Löslich in Alkohol und Chloroform, schwerer in Äther, Benzol und Ligroin.

Anisol-(3 azo 1)-naphthol-(2) $C_{17}H_{14}O_2N_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot OH.$ B. Durch Kupplung von diazotiertem m-Anisidin mit β -Naphthol (Reverdin, de Luc, B. 47, 1540). — Rote Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 140°. Unlöslich in Wasser.

Phenetol-(3 azo 1)-naphthol-(2) $C_{18}H_{16}O_2N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot O H$. B. Durch Kupplung von diazotiertem m-Phenetidin mit β -Naphthol (Reverdin, Lorietek, Bl. [4] 17, 409). — Rote Nadeln (aus Eisessig). F: 107°. — Das Natriumsalz ist unlöslich in kaltem, schwer löslich in heißem Wasser.

[4-Nitro-phenol]- $\langle 3$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ C₁₆H₁₁O₄N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Nitro-3-amino-phenol und β -Naphthol in alkal. Lösung (Morgan, Porter, Soc. 107, 659). — Rot. Schmilzt nicht bis 260°. Sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.

[4-Nitro-anisol]- $\langle 3$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ $C_{17}H_{12}O_4N_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot OH$. B. Aus diazotiertem 4-Nitro-3-amino-anisol und β -Naphthol in alkal. Lösung (Reverdin, Widmer, B. 46, 4072). — Rote Nadeln. F: 202°. Schwer löslich.

[4.6-Dinitro-phenol]- $\langle 3$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ C₁₆H₁₀O₆N₄, s. Ho nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4.6-Dinitro-3-aminophenol und β -Naphthol in alkal. Lösung (Morgan, Porter, Soc. 107, 659). — Braunrote Nadeln (aus Benzol). Schmilzt nicht bis NO_3 260°. Unlöslich in Alkohol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.

Phenol- $\langle 4$ ago 1 \rangle -naphthol-(2) C₁₆H₁₉O₂N₂ = HO·C₆H₄·N:N·C₁₀H₆·OH (S. 170). B. Aus diazotiertem 4-Amino-phenol und β-Naphthol in alkal. Lösung (Charrier, Ferrer, G. 42 II, 129). Aus Anisol- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) und Phenetol- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) durch Erhitzen mit Aluminiumchlorid auf 120—130° (Ch., Pellegrini, G. 43 II, 565). — Cantharidengrüne Nadeln (aus Methanol) oder Blättchen (aus Alkohol) (Ch., F.), dunkelviolette, metallglänzende Nadeln (aus Alkohol + Benzol) (Wordsbrow, H. 47, 1725; A. ch. [9] 7, 98). F: 194° (Ch., F.; Wo.). Schwer löslich in Chloroform und Benzol, fast unlöslich in Ligroin (Ch., F.). Absorptionsspektrum in alkoh. Kalilauge: Ghosh, Watson, Soc. 111, 820. — Gibt beim Kochen mit NaHSO₂-Lösung den sauren Schwefligsäureester des 2.2-Dioxy-1-[4-oxy-phenylhydrazono]-1.2-dihydro-naphthalins (S. 190) (Wo.).

Anisol-(4 aso 1)-naphthol-(2) $C_{17}H_{14}O_2N_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$ (S. 170).

B. {Durch Kuppeln (Hantzsch, Wechsler, A. 325, 249}; Charrier, Ferreri, G. 41 II, 725). Entsteht als Hauptprodukt bei der Einw. von Dimethylsulfat und 15% iger Natronlauge auf Phenol-(4azo1)-naphthol-(2) (Ch., F., G. 42 II, 132, 134). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 137°. Löslich in Chloroform, Benzol und Benzin, schwer löslich in Alkohol.

Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe. Unlöslich in Alkalien. — Gibt beim Erhitzen mit Aluminiumchlorid auf 120—130° Phenol-(4azo1)-naphthol-(2) und Methylchlorid (Ch., Pellegrini, G. 43 II, 565). Liefert beim Erwärmen mit Phosphorpentachlorid [2-Chlor-naphthalin]-(1azo4)-anisol (Ch., F., G. 41 II, 725).

Phenetol- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2 \rangle$ C₁₈H₁₆O₂N₂ = C₂H₅·O·C₆H₄·N:N·C₁₀H₆·OH. B. Durch Kupplung von diazotiertem p-Phenetidin mit β -Naphthol in alkal. Lösung (Charrier, Ferreri, G. 41 II, 728). — Kirschrote Nadeln (aus Alkohol). F: 132°. Schwer löslich in Alkohol und Benzin, leicht in Chloroform, Benzol und Äther. Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe. — Liefert beim Erhitzen mit Phosphorpentachlorid [2-Chlor-naphthalin]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -phenetol (Ch., F.). Gibt beim Erhitzen mit Aluminiumchlorid auf 120—130° Phenol- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2 \rangle$ und Äthylchlorid (Ch., Pellegrini, G. 43 II, 565).

Diphenyläther- $\langle 4$ aso 1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ C₂₂H₁₆O₂N₂ = C₆H₅·O·C₆H₄·N:N·C₁₀H₆·OH. B. Durch Kuppeln von diazotiertem 4-Amino-diphenyläther mit β -Naphthol (Mailhe, C. r. 154, 1242; Bl. [4] 11, 1015; vgl. Jones, Cook, Am. Soc. 38, 1546). — Gelbe Blättchen. Löslich in Alkalien mit roter Farbe (M.).

[1-Acetoxy-benzol]- $\langle 4$ azo1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ C₁₈H₁₆O₅N₂ = CH₃·CO·O·C₆H₄·N:N·C₁₀H₆·OH. B. Durch Acetylieren von Phenol- $\langle 4$ azo1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ mit Acetanhydrid und Natriumacetat in Eisessig (Charrier, Ferreri, G. 42 II, 130). — Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 115°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in Ligroin und in kaltem Alkohol.

[1-Benzoyloxy-benzol]- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) $C_{23}H_{16}O_3N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N: N\cdot C_{10}H_6\cdot OH.$ B. Aus Phenol- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) und Benzoylchlorid nach Schotten-Baumann (Charrier, Ferreri, G. 42 II, 130). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 164°. Schwer löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, unlöslich in Ligroin.

[3-Chlor-phenetol]- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) $C_{18}H_{15}O_{2}N_{2}Cl$, S. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 3-Chlor-4-aminophenetol und β -Naphthol in alkal. Lösung (Hurst, Thorpe, Soc. $C_{2}H_{5}\cdot O\cdot \bigcirc N:N\cdot C_{10}H_{6}\cdot OH_{10}$ 107, 940). — Rote Nadeln (aus Eisessig). F: 140°.

[2-Nitro-phenol] - (4azo1) - naphthol - (2) C₁₆H₁₁O₄N₃, s. O₂N nebenstehende Formel. B. Aus 2-Nitro-4-diazo-phenol (Syst. No. 2199) und β-Naphthol in alkal. Lösung (Morgan, Porter, Soc. 107, Ho N:N·C₁₀H₆·OH 652). — Orangerote Blättchen (aus Essigester). F: 216°. Leicht löslich in Benzol, schwer in Alkohol und Eisessig. Löslich in konz. Schwefelsäure mit carminroter Farbe. — Die wäßr. Lösungen der Alkalisalze sind tief carminrot.

Phenol- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2)-methyläther $C_{17}H_{14}O_{2}N_{2}=HO\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:N\cdot C_{10}H_{6}\cdot O\cdot CH_{2}$. B. Neben Anisol- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) und geringen Mengen Anisol- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2)-methyläther beim Methylieren von Phenol- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) mit Dimethylsulfat und 15°/oiger Natronlauge (Charrier, Ferreri, G. 42 II, 132). — Braune Blättchen (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung gegen 225°. Schwer löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol. Löst sich in der Wärme in verd. Säuren. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter, in Alkalien und Ammoniak mit gelber bis orangeroter Farbe. — Gibt bei der Reduktion 1-Amino-naphthol-(2)-methyläther und 4-Amino-phenol. Wird beim Kochen mit verd. Säuren in Phenol- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) und Methanol gespalten. — $C_{17}H_{14}O_{2}N_{2}+HCl$. Grüne, metallglänzende Nadeln.

Anisol-〈4 azo 1〉-naphthol-(2)-methyläther C₁₈H₁₆O₃N₂ = CH₃·O·C₆H₄·N·N·C₁₆H₄·O·CH₃. B. Durch Einw. von Dimethylsulfat und 30°/₆iger Natronlauge auf Phenol-〈4 azo 1〉-naphthol-(2), auf Anisol-〈4 azo 1〉-naphthol-(2) und auf Phenol-〈4 azo 1〉-naphthol-(2)-methylather (CHARHER, FERRER, G. 42 II, 131, 133, 135). — Nadeln (aus Alkohol). F: 107°. Sehr leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, leicht in heißem Alkohol, schwer in Ligroin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — Gleicht im chemischen Verhalten dem Anisol-〈2 azo 1〉-naphthol-(2)-methyläther (S. 263). — C₁₈H₁₆O₂N₂ + HCl. Grüne, metallglänzende Nadeln (CH., F., G. 42 II, 131). — C₁₈H₁₆O₂N₂ + 2 HCl. Granatrote, metallglänzende Krystallmasse (CH., F., G. 43 II, 232). — C₁₈H₁₆O₂N₃ + 2 HBr. Cantharidengrüne Nadeln (CH., F., G. 43 II, 232). — C₁₈H₁₆O₂N₃ + 2 HNO₃. Dunkelgrüne Nadeln. F: 55° bis 56° (Zers.) (CH., F., G. 43 II, 231). Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Äther und Chloroform, schwer in Ligroin und Benzol.

Phenetol - $\langle 4$ azo 1 \rangle - naphthol - $\langle 2\rangle$ - methyläther $C_{19}H_{18}O_2N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot O \cdot CH_2$. B. Aus Phenetol - $\langle 4$ azo 1 \rangle - naphthol - $\langle 2\rangle$ und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Charrier, Ferreri, G. 42 II, 139). — Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol); wird bei raschem Abkühlen der Lösungen in goldgelben Blättehen erhalten. F: 113°. Ziemlich schwer löslich in Benzol und Chloroform, schwer in kaltem Alkohol und Ligroin. Löslich in verd. Säuren mit roter, in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe. — $C_{19}H_{18}O_2N_2 + HCl$. Grüne, goldglänzende

Krystalle (Ch., F., G. 42 II, 140). — $C_{19}H_{18}O_2N_2+2HCl$. Dunkelrote mikroskopische Krystalle (Ch., F., G. 48 II, 234). — $C_{19}H_{18}O_2N_2+2HBr$. Kaffeebraune Nadeln (Ch., F., G. 48 II, 234). — $C_{19}H_{18}O_2N_2+2HBr$. Grüne Nadeln (aus Äther). F: 71° (Zers.) (Ch., F., G. 48 II, 234). Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwerer in Äther und Benzol, fast unlöslich in Ligroin.

Anisol- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2 \rangle$ -äthyläther $C_{19}H_{18}O_2N_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus Anisol- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2 \rangle$ und Diäthylsulfat in alkal. Lösung (Charrier, Ferreri, G. 42 II, 136; 43 I, 556). — Rote, prismatische Tafeln (aus Benzin). F: 55—56° (Ch., F., G. 43 I, 556). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln sowie in verd. Mineralsäuren; löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe (Ch., F., G. 42 II, 136). — $C_{19}H_{18}O_2N_2 + HCl$. Braungrüne Nadeln (Ch., F., G. 42 II, 136). — $C_{19}H_{13}O_2N_2 + 2HCl$. Rotbraunes krystallinisches Pulver mit grünem Metallglanz (Ch., F., G. 43 I, 556). — $C_{19}H_{18}O_2N_2 + 2HNO_3$. Cantharidengrüne Blättchen (aus Äther). F: 67° (Zers.) (Ch., F., G. 43 II, 232). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwerer in Äther, sehr schwer in Ligroin und Benzol.

Phenetol- $\langle 4$ ago1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ -äthyläther $C_{20}H_{20}O_2N_2=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Durch Einw. von Diäthylsulfat in alkal. Lösung auf Phenol- $\langle 4$ azo1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ (CH-RRIER, FERRER, G. 43 I, 557) und auf Phenetol- $\langle 4$ azo1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ (CH., F., G. 42 II, 140). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 81°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Benzol und Chloroform, schwer in Ligroin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — Gibt bei der Reduktion p-Phenetidin und 1-Amino-naphthol- $\langle 2\rangle$ -athyläther (CH., F., G. 42 II, 141). Liefert beim Kochen mit verd. Säuren Phenetol- $\langle 4$ azo1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ und Äthylalkohol (CH., F., G. 42 II, 141); analoge Spaltungen erfolgen beim Erhitzen des Dihydrochlorids (CH., F., G. 43 II, 235) und beim Kochen des Nitrats mit Alkohol oder Methanol (CH., G. 48 II, 9). Das Nitrat gibt beim Erhitzen auf den Schmelzpunkt Phenetol-diazoniumnitrat-(4) und 1-Nitro-2-äthoxy-naphthalin (CH., F., G. 43 II, 235). Beim Kochen des Nitrats mit konz. Salzsäure erhält man 4-Chlor-phenetol, Hydrochinonmonoäthyläther, 1-Nitro-2-äthoxy-naphthalin und geringe Mengen Phenetol- $\langle 4$ azo1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ (CH., G. 48 II, 16). — $C_{20}H_{20}O_2N_2+HCl$. Kupferrote, metallglänzende Blättchen (CH., F., G. 42 II, 141). Leicht hydrolysierbar. — $C_{20}H_{20}O_2N_2+2HBr$. Goldgelbe Blättchen (CH., F., G. 43 II, 235). — $C_{20}H_{20}O_2N_2+2HBr$. Goldgelbe Blättchen (CH., F., G. 43 II, 235). Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Äther, Benzol und Ligroin.

3.3'-Dimethyl-diphenyldisulfid-4.4'-bis-[\langle azo1 \rangle -naphthol-(2)] $C_{34}H_{36}O_{2}N_{4}S_{c}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenyldisulfid (Ergw.Bd.XIII/XIV, 8. 225) durch Diazotieren und Kuppeln mit β -Naphthol in alkal. Lösung (Hodgson, Soc. 101, 1701). — Rot, amorph. F: 248°. Unlöslich in Wasser, Äther und Petroläther, schwer löslich in Alkohol, leicht in heißem Benzol und Chloroform. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe, die beim Erwärmen in Violettrot, beim Verdünnen in Bräunlichrot übergeht.

3.3'-Dimethyl-diphenyltrisulfid-4.4'-bis-[$\langle aso 1 \rangle$ -naphthol-(2)] $C_{34}H_{36}O_{3}N_{4}S_{3} = [HO \cdot C_{10}H_{6} \cdot N : N \cdot C_{6}H_{3}(CH_{3}) \cdot S]_{2}S$. B. Aus 4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenyltrisulfid (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 225) durch Diazotieren und Kuppeln mit β -Naphthol in alkal. Lösung (Hodgson, Soc. 101, 1699). — Rot, amorph. F:118° (wahrscheinlich unter Zersetzung). Unlöslich in Wasser und Petroläther, schwer löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig, leicht in heißem Chloroform. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe, die beim Erwärmen in Schokoladebraun, beim Verdünnen in Scharlachrot übergeht.

Naphthol-(2)-(1azo1)-naphthol-(2)-propyläther, 2-Oxy-2'-propyloxy-[1.1'-azonaphthalin] $C_{23}H_{20}O_{2}N_{3}=HO\cdot C_{10}H_{5}\cdot N:N\cdot C_{10}H_{5}\cdot O\cdot CH_{2}\cdot C_{2}H_{5}$. B. Aus 1-Amino-naphthol-(2)-propyläther durch Diazotieren und Kuppeln mit β -Naphthol (CHARRIER, G. 46 I, 411). — Bronzefarbene Blättchen (aus Chloroform + Alkohol). F: 157—158°. Sehr schwer löalich in Alkohol, leicht in Chloroform und Äther. Löslich in konz. Schwefelsäure mit tiefblauer Farbe. — Hydrochlorid. Dunkelgrün, metallglänzend.

[1-Methylmercapto-naphthalin]- (4 aso 1)-naphthol-(2), 2-Oxy-4'-methylmercapto-[1.1'-asonaphthalin] C₂₁H₁₆ON₂S, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-Methylmercapto-naphthalindiazoniumchlorid-(4) und β-Naphthol in alkal. Lösung (ZINCKE, SCHÜTZ, B. 45, 640). — Metallisch grünglänzende Krystalle (aus Aceton beim Verdunsten). Schwer löslich in Aceton und Eisessig.

Benzol- $\langle 1azo1 \rangle$ -benzol- $\langle 4azo1 \rangle$ -naphthol-(2), Sudan III $C_{22}H_{16}ON_4 = C_5H_5 \cdot N$: $N \cdot C_5H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$ (S. 171). Löst sich in Xylol mit gelbroter, in Eisessig mit roter Farbe; Absorptionsspektrum der grünen Lösung in konz. Schwefelsäure: Grandmougin, Ch. Z. 34, 1076. — Verhalten im Organismus: Salant, Bengis, J. biol. Chem. 27, 403; Read, J. biol. Chem. 37, 127.

Toluol - $\langle 4$ azo 3 \rangle - toluol - $\langle 4$ azo 1 \rangle - naphthol - $\langle 2\rangle$ C₂₄H₂₀ON₄ = CH₃·C₆H₄·N:N·C₆H₃ (CH₃)·N:N·C₁₀H₆·OH (S. 172). Löslich in Xylol mit gelbroter, in Eisessig mit roter Farbe; Absorptionsspektrum der grünen Lösung in konz. Schwefelsäure: Grandmougin, Ch. Z. 34, 1076.

[4-Chlor-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthalin- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ C₂₆H₁₇ON₄Cl, s. nebenstehende Formel. B. Aus [4-Chlor-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthalin-diazoniumchlorid- $\langle 4\rangle$ (Syst. No. 2204) und β -Naphthol in alkal. Lösung

(TRÖGER, PIOTROWSKI, Ar. 255, 164). — Violette, olivgrün schimmernde Krystalle (aus Eisessig). F: 261°. Fast unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer Eisessig.

Diphenyl - 4.4′- bis - [⟨azo1⟩ - naphthol - (2)] $C_{32}H_{22}O_2N_4 = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. Aus beiderseits diazotiertem Benzidin und β-Naphthol in alkal. Lösung (Charrier, Ferreri, G. 43 II, 242); Wärmetönung dieser Reaktion: Swietoslawski, Ж. 43, 1079; B. 44, 2441. — Dunkelgrünes, metallglänzendes Krystallpulver (aus Toluol). Schmilzt gegen 275°; schwer löslich in heißem Benzol und Toluol, fast unlöslich in anderen Lösungsmitteln (Ch., F.). Löslich in Xylol mit roter Farbe (Grandmougin, Ch. Z. 34, 1076). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blau (Ch., F.; G.); Absorptionsspektrum dieser Lösung: G.

2.3'-Dinitro-diphenyl-4.4'-bis-[$\langle azo 1 \rangle$ -naphthol-(2)] $C_{32}H_{20}O_6N_6$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.3'-Dinitro-benzidin (Ergw. HO- $C_{10}H_6\cdot N:N$ - $\langle N:N\cdot C_{10}H_6\cdot OH \rangle$ Bd. XIII/XIV, S. 68) durch Diazotieren und Kuppeln mit β -Naphthol in alkal. Lösung (CAIN, COULTHARD, MICKLETHWAIT, Soc. 103, 2080). — Rotes Pulver. F: ca. 297° (Zers.). Unlöslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.

3.3'-Dinitro - diphenyl - 4.4' - bis - [\langle azo 1 \rangle - naphthol - (2)] $\begin{bmatrix} 0_2 N \\ 1_{20} H_{20} O_6 N_6 \end{bmatrix}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.3'-Dinitro-benzidin (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 68) durch Diazotieren und Kuppeln mit β -Naphthol in alkal. Lösung (Cain, Coulthard, Micklethwait, Soc. 103, 2080). — Schwarzes Pulver. Schmilzt nicht bis 335°. Sehr schwer löslich in Xylol.

Diphenyl-4.4′-bis-[\langle azo1 \rangle -naphthol-(2)-äthyläther] $C_{36}H_{30}O_2N_4=C_2H_5\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus Diphenyl-4.4′-bis-[\langle azo1 \rangle -naphthol-(2)] und Diäthylsulfat in Gegenwart von 50°/ $_0$ iger Kalilauge (Charrier, Ferreri, G. 43 II, 243). — Rotes mikrokrystallinisches Pulver (aus Alkohol). F: ca. 98—100°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln. Löslich in Säuren mit blauvioletter Faibe. — Beim Erwärmen mit verd. Säuren (Ch., F.) oder beim Kochen des Nitrats mit Alkohol (Ch., G. 46 II, 8) erhält man Diphenyl-4.4′-bis-[\langle azo1 \rangle -naphthol-(2)]. — $C_{36}H_{30}O_2N_4+4$ HCl. Dunkelgrüne, metallglänzende Krystallmasse (Ch., F.). — $C_{36}H_{30}O_2N_4+4$ HBr. Dunkelgrüne, metallglänzende Krystalle (Ch., F.). — $C_{36}H_{30}O_2N_4+4$ HNO3. Dunkelgrüne, metallglänzende Nadeln. F: 60° bis 61° (Ch., F.). Sehr schwer löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin, leichter in Chloroform.

3.3' - Dimethyl - diphenyl - 4.4' - bis - [$\langle azo 1 \rangle$ - naphthol-(2)] $C_{34}H_{26}O_{2}N_{4}$, s. nebenstehende Formel. Löslich in Eisessig mit roter Farbe; Absorptionsspektrum der grünen Lösung in konz. Schwefelsäure: Grandmough, Ch. Z. 34, 1076.

Benzol - $\langle 1$ azo $2 \rangle$ - phenetol - $\langle 5$ azo $1 \rangle$ - naphthol - $\langle 2 \rangle$ C₂H₅· Q C₂H₅· Q C₃H₈· Q, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 6-Benzolazo-3-amino-phenetol und β -Naphthol in alkal. Lösung (Reverdin, Rillier, Vernet, Bl. [4] 28, 383; C. 1919 I, 85). — Braune, metallglänzende Nadeln (aus Eisessig). F: 172°. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln.

1-Benzolazo-4-nitro-naphthol-(2) $C_{16}H_{11}O_3N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Benzoldiazoniumchlorid und 4-Nitro-naphthol-(2) in alkal. Lösung (Morgan, Evens, Soc. 115, 1134). — Dunkelbraunrote Nadeln (aus Benzol). F: 206—207°. Schwer löslich in Alkohol. Unlöslich in wäßr. Natronlauge, löslich in alkoh. Natronlauge mit dunkelroter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist fuchsinrot.

[4 - Nitro - bensol] - (1 aso 1) - [4 - nitro - naphthol - (2)] OH

C₁₆H₁₀O₅N₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Nitro-benzoldiazoniumehlorid und 4-Nitro-naphthol-(2) in alkal. Lösung

(Morgan, Evens, Soc. 115, 1134). — Violettrote Krystalle (aus

Eisessig). F: 231°. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Unlöslich in wäßr. Alkalilaugen, löslich in alkoh. Natronlauge mit violetter Farbe.

$$O_2N \cdot \bigcirc \cdot N : N \cdot \bigcirc \cdot NO_3$$

Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotviolett. — Der auf der Faser erzeugte Farbstoff färbt Baumwolle carminrot.

[2.4 - Dinitro - benzol] - $\langle 1azo1 \rangle$ - [4 - nitro - naphthol - (2)] $C_{18}H_9O_7N_5$, s. nebenstehende Formel. B. Neben [5-Nitro-phenol] (2azo1)-[4-nitro-naphthol-(2)] (s. u.) beim Kuppeln von 2.4-Dinitro-benzoldiazoniumsulfat mit 4-Nitro-naphthol-(2) in alkal.

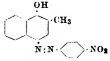
Lösung (Morgan, Evens, Soc. 115, 1135). — Dunkelrote, grünglänzende Tafeln (aus Anisol). Schmilzt unscharf bei 200—250°. Löslich in konz. Schwefelsaure mit indigoblauer Farbe.

$$\begin{array}{c|c} NO_2 & OH \\ O_2N \cdot & & N : N \cdot \\ \hline \end{array}$$

[5 - Nitro - phenol] - $\langle 2 \text{ aso } 1 \rangle$ - [4 - nitro - naphthol - (2)] C₁₆H₁₀O₆N₄, s. nebenstehende Formel. B. s. im vorangehenden Artikel. — Dunkelbraunrote Krystalle (aus Anisol). Schmilzt O2N unscharf bei 132-1660 (MORGAN, EVENS, Soc. 115, 1135). Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe.

2. Azoderivat des 1-0xy-2-methyl-naphthalins $C_{11}H_{10}O = CH_3 \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$.

 $[4-Nitro-benzol]-\langle 1 azo 4 \rangle-[1-oxy-2-methyl-naphthalin],$ [4-Nitro-benzol]- $\langle 1 \text{ aso } 4 \rangle$ -[2-methyl-naphthol-(1)] $C_{17}H_{18}O_8N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid und 2-Methyl-naphthol-(1) (Ergw. Bd. VI, S. 320) in mit Essigsäure neutralisierter Lösung (Lesser, A. 402, 45). — Ziegelrote Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 267—268°. Schwer löslich in Eisessig und Xylol, sehr schwer in Alkohol, Benzol und Chloroform. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter, in rauchender Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe. Gibt mit alkoh. Kali-



lauge eine blaue Färbung. — Wird durch rauchende Schwefelsäure in eine gelbe, in Wasser lösliche Sulfonsäure übergeführt.

3. Azoderivate der Monooxy-Verbindungen C₁₂H₁₂O.

1. Azoderivat des 4-Oxy-1.6-dimethyl-naphthalins $C_{12}H_{12}O = (CH_3)_2C_{10}H_5 \cdot OH$.

8-Benzolazo-4-oxy-1.6-dimethyl-naphthalin, 2-Benzolazo-4.7-dimethyl-naphthol-(1) $C_{18}H_{16}ON_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von Benzoldiazoniumchlorid mit 4-Oxy-1.6-dimethyl-naphthalin (Weissgerber, Kruber, B. 52, 351). — Dunkelrote Blättchen (aus Alkohol). F: 134°. Ziemlich schwer löslich in Alkohol. Unlöslich in kalter verdünnter Kalilauge.

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \\ \text{OH} \end{array} \\ \\ \begin{array}{c} \text{OH} \end{array}$$

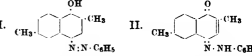
2. Azoderivat des 1-Oxy-2.6-dimethyl-naphthalins $C_{12}H_{12}O = (CH_3)_2C_{10}H_5 \cdot OH$.

4-Benzolazo - 1 - oxy - 2.6 - dimethyl - naphthalin. 4 - Benzolazo - 2.6 - dimethylnaphthol-(1) bezw. 2.6-Dimethyl-naphthochinon-(1.4)-phenylhydrazon-(4) C₁₈H₁₆ON₂, OH

Formel I bezw. II. B. Aus 2.6-Dimethyl-naphthochinon-(1.4) und Phenylhydrazin in essigsaurer Lösung auf dem I. Wasserbad (Weissgeber, Kruber, B. CH₃.

52, 361). — Orangerote Nadeln (aus Essigester). F: 240—241° (Zers.). Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln.

Sehr schwer löslich in warmer verdünnter Natron-



lauge; die Lösung ist violett. Die orangerote alkoholische Lösung wird auf Zusatz von Alkali blaustichig fuchsinrot.

3. Azoderivat des 3-Oxy-2.6-dimethyl-naphthalins $C_{12}H_{12}O = (CH_3)_5C_{10}H_5 \cdot OH$.

4-Benzolazo-3-oxy-2.6-dimethyl-naphthalin, 1 - Benzolazo-3.7-dimethyl-naphthol-(2) $C_{18}H_{16}ON_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von Benzoldiazoniumchlorid mit 3-Oxy-2.6-dimethyl-CH₃ ·OH N: N · CoH 5 naphthalin (Weissgerber, Kruber, B. 52, 360). — Orangerote Nadeln

(aus Essigester oder Alkohol). F: 149—151°. Unlöslich in wäßr. Alkalien. — Liefert bei Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure in Eisessig und nachfolgender Oxydation mit Chromschwefelsäure 3.7-Dimethyl-naphthochinon-(1.2).

- 4. Azoderivate des 4 Oxy 2.6 dimethyl naphthalins $C_{12}H_{12}O = (CH_3)_2$ $C_{10}H_5 \cdot OH$.
- 1-Benzolazo-4-oxy-2.6-dimethyl-naphthalin (?), 4-Benzolazo-8.7-dimethyl-naphthol-(1)(?) C₁₆H₁₆ON₂, s. nebenstehende Formel.

 B. Neben überwiegenden Mengen 1.3-Bis-benzolazo-4-oxy-2.6-dimethyl-naphthalin beim Kuppeln von Beuzoldiazoniumehlorid mit 4-Oxy-2.6-dimethyl-naphthalin in alkal. Lösung (Weissgerber, Kruber, B. 52, OH 361).— Hellorangerote Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 118—120°. Leicht löslich in Alkalien.
- 1.3-Bis-benzolazo-4-oxy-2.6-dimethyl-naphthalin, 2.4-Bis-benzolazo-3.7-dimethyl-naphthol-(1) C₃₄H₃₀ON₄, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht als Hauptprodukt beim Kuppeln von Benzoldiazoniumchlorid mit 4-Oxy-2.6-dimethyl-naphthalin in alkal. Lösung (Weissgerber, Kruber, B. 52, 360). Stahlblaue Nadeln (aus OH Essigester oder Alkohol). F: 191° (unkorr.). Ziemlich schwer löslich in kaltem Essigester und Alkohol. Unlöslich in wäßr. Alkalien. Die alkoh. Lösung ist violettrot und wird auf Zusatz von Alkali kirschrot.
- 5. Azoderivat des 3 Oxy 2.7 dimethyl naphthalins $C_{12}H_{12}O=(CH_3)_2$ $C_{10}H_5\cdot OH$.
- 4-Benzolazo-8-oxy-2.7-dimethyl-naphthalin, 1-Benzolazo-8.6-dimethyl-naphthol-(2) C₁₈H₁₆ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von Benzoldiazoniumchlorid mit 3-Oxy-2.7-dimethylnaphthalin (Weissgerber, Kruber, B. 52, 367) Orangerote, bronzeglänzende Nadeln (aus Essigester). F. 183—184°. Unlöslich in kalten Alkalilaugen.

e) Azoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O$.

1. Azoderivate des 2-0xy-diphenyls $C_{12}H_{10}O=C_6H_5\cdot C_6H_4\cdot OH.$

- 3.5-Bis-benzolazo-2-oxy-diphenyl C₂₄H₁₈ON₄, Formel II. B. s. im vorangehenden Artikel. Braune Nadeln (aus Eisessig). F: 157° (Borsche, Scholten, B. 50, 601).

2. Azoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{13}H_{12}O$.

1. Azoderivat des Benzhydrols $C_{18}H_{12}O = (C_6H_5)_2CH \cdot OH$.

Benzhydrol - (4 azo 1) - naphthol - (2), Naphthol - (2) OH (1 azo 4) - benzhydrol C₂₂H₁₈O₂N₃, s. nebenstehende Formel.

B. Durch Kupplung von diazotiertem 4-Amino-benzhydrol (Hptw. Bd. XIII, S. 696) mit β-Naphthol in alkal. Lösung (Torrey, Porter, Am. Soc. 33, 57). — Rot (aus wäßr. Aceton oder aus Benzol + Ligroin). F: 169,5°. Unlöslich in Säuren und Alkalien.

- 2. Azoderivat des 1 Oxy 2 allyl naphthalins $C_{13}H_{12}O=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot C_{10}H_6\cdot OH$.
- 4 Benzolazo 1 oxy 2 allyl naphthalin, 4 Benzolazo2-allyl-naphthol-(1) C₁₂H₁₆ON₂, s. nebenstehende Formel. B.
 Aus 2-Allyl-naphthol-(1) (Ergw. Bd. VI, S. 328) und Benzoldiazoniumchlorid (CLAISEN, EISLEB, A. 401, 62). Dunkelrote Krystalle
 mit grünlichem Oberflächenschimmer (aus Tetrachlorkohlenstoff).

 N:N·C₄H₅

 F: 157—158°.

3. Azoderivat des Methyldiphenylcarbinols $C_{14}H_{14}O = (C_0H_0)_1C(CH_0)\cdot OH$.

[α - Methyl - diphenylcarbinol] - $\langle 4$ azo 1 \rangle - naphthol-(2), Naphthol-(2)- $\langle 1$ azo 4 \rangle -[α -methyl-diphenylcarbinol] $C_{34}H_{30}O_{3}N_{3}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Methyl-phenyl-[4-amino-phenyl]-carbinol (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 286) durch Diazotieren und Kuppeln mit β -Naphthol (Porter, Hirst, Am. Soc. 41, 1265). — Rote Krystalle (aus Alkohol). F: 190°. Löslich in organischen Lösungsmitteln; unlöslich in Wasser sowie in verd. Säuren und Alkalien.

f) Azoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-18}O$.

1. Azoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_{14}H_{10}O$.

- 1. Azoderivate des 1-Oxy-anthracens $C_{14}H_{10}O = C_{14}H_{9} \cdot OH$.
- 4-Benzolazo-1-oxy-anthracen, 4-Benzolazo-anthrol-(1)

 C₂₀H₁₄ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Benzoldiazoniumsalz und 1-Oxy-anthracen in Alkohol (Sircar, Soc. 109, 775). Violettrote Nadeln (aus Benzol). F: 234—235° (Zers.). Löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. Unlöslich in wäßr. Kalilauge, löslich in alkoh. Kalilauge mit rötlichvioletter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violettschwarz. Absorptionsspektrum in Alkohol und in alkoh. Kalilauge: S., Soc. 109, 768, 770. Färbt Wolle rötlichviolett.
- [4-Brom-bensol] $\langle 1$ azo 4 \rangle [1-oxy-anthracen] $C_{20}H_{13}ON_2Br = HO \cdot C_{14}H_8 \cdot N:N \cdot C_6H_4Br. B. Aus diazotiertem 4-Brom-anilin und 1-Oxy-anthracen in Alkohol (Sircar, Soc. 109, 775). Dunkelrotviolette Nadeln (aus Xylol). F: 248—249° (Zers.). Löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. Unlöslich in wäßr. Kalilauge, löslich in alkoh. Kalilauge mit violetter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blauschwarz. Absorptionsspektrum in Alkohol und in alkoh. Kalilauge: S., Soc. 109, 769, 771. Färbt Wolle rötlichviolett.$
- [4-Nitro-benzol] $\langle 1$ azo 4 \rangle -[1-oxy-anthracen] $C_{20}H_{18}O_3N_3 = HO \cdot C_{14}H_8 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus diazotiertem 4-Nitro-anilin und 1-Oxy-anthracen in Alkohol (Sircar, Soc. 109, 775). Dunkelrotes Pulver (aus Nitrobenzol + Petroläther). Schmilzt oberhalb 285°. Löslich in Chloroform, Aceton und Nitrobenzol, ziemlich schwer löslich in Alkohol, Eisessig, Benzol und Äther. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauschwarzer, in alkoh. Kalilauge mit grünlichblauer Farbe. Absorptionsspektrum in Alkohol und in alkoh. Kalilauge: 8., Soc. 109, 768, 770. Färbt Wolle rotviolett.

2. Azoderivate des 9-Oxy-anthracens $C_{14}H_{10}O = C_{14}H_{9} \cdot OH$.

- 10-Benzolazo-9-oxy-anthracen, 10-Benzolazo-anthranol-(9), ms-Benzolazo-anthranol $C_{50}H_{14}\mathrm{ON}_2$, s. nebenstehende Formel. Ist desmotrop mit Anthrachinon-monophenylhydrazon, S. 46.
- 10-Benzolazo-9-benzoyloxy-anthracen, 10-Benzolazo-anthranol-(9)-benzoat C₂₇H₁₈O₂N₃ = C₆H₅·N:N·C₁₄H₃·O·CO·C₆H₅. B. Durch N:N·C₆H₅ Umsetzung von 10-Benzolazo-anthranol-(9) (Anthrachinon-monophenylhydrazon, S. 46) mit Benzoylchlorid und verd. Natronlauge in Aceton (K. H. MEYER, ZAHN, A. 396, 161).—Dunkelrote, metallglänzende Prismen (aus Benzin). F: 230—231°. Ziemlich leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwerer in Alkohol, Aceton und Eisessig, schwer in Äther und Benzin; die Lösungen sind je nach der Konzentration braunrot bis dunkelrot. Wird durch alkoh. Kalilauge oder durch siedenden Eisessig in Anthrachinon-monophenylhydrazon und Benzoesäure, durch siedende alkoholische Salzsäure in Anthrachinon, Phenylhydrazin und Benzoesäure gespalten. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit dunkel braungrüner Farbe. Gibt in Chloroform-Lösung mit Bromwasserstoff, Zinntetrachlorid und Aluminiumchlorid dunkelgrüne Niederschläge, die durch Alkohol und Wasser zerlegt werden.

3. Azoderivate des 9-Oxy-phenanthrens $C_{14}H_{10}O=C_{14}H_{9}\cdot OH.$

10-Benzolazo-9-oxy-phenanthren, 10-Benzolazo-phenanthrol-(9) (,,Phenanthrenchinon-monophenylhydrazon") $C_{20}H_{14}ON_2$, s. nebenstehende Formel (8. 174). Zur Konstitution vgl. noch Auwers, A. 378, 211. — B. Aus Phenanthrenchinon und Phenylhydrazin-hydrochlorid in heißem Eisessig (Au., A. 378, 214). — F: 164—165°.



OH

- 10-Benzolaso-9-methoxy-phenanthren, 10-Benzolaso-phenanthrol-(9)-methyläther $C_{21}H_{16}ON_2=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_{14}H_8\cdot O\cdot CH_3$. B. Aus 10-Benzolazo-phenanthrol-(9) und Dimethylsulfat in Gegenwart von 30% giger Kalilauge (Charrer, Ferrer, G. 44 II, 248). Rote Prismen (aus Alkohol). F: 88—89°. Ziemlich leicht löslich in heißem, sehr schwer in kaltem Alkohol, löslich in Äther, Chloroform und Benzol, schwer löslich in Ligroin. Löslich in konz. Mineralsäuren mit rubinroter Farbe. Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure Anilin und eine Base, in der wahrscheinlich 10-Amino-9-methoxy-phenanthren vorliegt. Liefert beim Kochen mit verd. Säuren oder bei der Einw. von Chlorwasserstoff in Äther 10-Benzolazo-phenanthrol-(9). Einw. von konz. Salpetersäure in äther. Lösung: Ch., F.
- 10-Benzolazo-9-äthoxy-phenanthren, 10-Benzolazo-phenanthrol-(9)-äthyläther $C_{22}H_{18}ON_2=C_4H_5\cdot N:N\cdot C_{14}H_8\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus 10-Benzolazo-phenanthrol-(9) und Diäthylsulfat in Gegenwart von siedender $50^{\circ}/_{0}$ iger Kalilauge (Charrier, Ferrer, G. 44 II, 251). Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 136°. Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, schwer in Alkohol, sehr schwer in Ligroin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure Anilin und eine Base, in der anscheinend 10-Amino-9-äthoxy-phenanthren vorliegt. Liefert beim Kochen mit verd. Säuren oder bei der Einw. von Chlorwasserstoff in äther. Lösung 10-Benzolazo-phenanthrol-(9). Gibt bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) in Äther neben anderen Produkten x-Nitro-[10-benzolazo-phenanthrol-(9)] (S. 272).
- 10-Benzolazo-9-acetoxy-phenanthren, 10-Benzolazo-phenanthrol-(9)-acetat $C_{22}H_{16}O_2N_2=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_{14}H_8\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus 10-Benzolazo-phenanthrol-(9) durch Acetylierung in Pyridin-Lösung (Auwers, A. 378, 217). Aus Phenanthrenchinon und schwefelsaurem α -Acetyl-phenylhydrazin in warmer essigsaurer Lösung (Au.). Rote Blättchen mit grünlichgelbem Oberflächenglanz (aus Ligroin). F: ca. 140°. Leicht löslich in Benzol, schwerer in Eisessig und Essigester, schwer in Ligroin. Geht beim Umkrystallisieren aus Alkohol oder Eisessig in 10-Benzolazo-phenanthrol-(9) über.
- 10-Benzolazo-9-benzoyloxy-phenanthren, 10-Benzolazo-phenanthrol-(9)-benzoat $C_{27}H_{18}O_2N_5=C_5H_5\cdot N:N\cdot C_{14}H_8\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus 10-Benzolazo-phenanthrol-(9) und Benzoylchlörid in Pyridin bei 40° (Auwers, A. 378, 214). Aus Phenanthrenchinon und α -Benzoyl-phenylhydrazin in heißer wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure (Au., A. 378, 215). Rote Blättchen (aus Eisessig). F: 193—194°. Schwer löslich in Äther, Alkohol, Eisessig und Ligroin, leicht in Benzol, Chloroform und Aceton. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig in kaltem Essigester 10-Benzamino-phenanthrol-(9), Anilin und wenig Benzanilid. Wird durch alkoh. Alkalien in der Kälte, durch verd. Essigsäure bei Siedetemperatur zu 10-Benzolazo-phenanthrol-(9) verseift.
- Toluol $\langle 2 \text{ azo } 10 \rangle$ [9 oxy phenanthren], 10 o Toluolazo phenanthrol (9); $C_{21}H_{16}ON_2 = CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot N : N \cdot C_{14}H_8 \cdot OH$. B. Aus Phenanthrenchinon und o-Tolylhydrazinhydrochlorid in siedendem Eisessig (Charrier, Ferreri, G. 44 II, 254). Orangerote, goldglänzende Blättchen (aus Eisessig). F: 222—223°. Sehr schwer löslich oder unlöslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
- Äthyläther $C_{23}H_{30}ON_2 = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot N : N \cdot C_{14}H_3 \cdot O \cdot C_0H_5$. Granatrote Nadeln (aus Alkohol). F: 109° (Charrier, Ferreri, G. 44 II, 254). Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in Äther, Benzol, Chloroform und Eisessig. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
- Toluol $\langle 4$ azo 10 \rangle [9 oxy phenanthren], 10 p Toluolazo phenanthrol (9) $C_{21}H_{16}ON_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{14}H_6\cdot OH$. B. Aus Phenanthrenchinon und p-Tolylhydrazinhydrochlorid in siedendem Eisessig (Charrier, Ferreri, G. 44 II, 255). Rote Nadeln (aus Eisessig). F: 169°. Ziemlich leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform und Eisessig. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
- Methyläther $C_{12}H_{18}ON_2 = CH_2 \cdot C_8H_4 \cdot N : N \cdot C_{14}H_5 \cdot O \cdot CH_3$. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 117° (Charrier, Ferreri, G. 44 II, 255). Leicht löslich in Äther, Benzol, Chloroform und Eisessig, schwerer in Alkohol und Ligroin. Löslich in konz. Säuren mit roter Farbe.
- Äthyläther $C_{23}H_{20}ON_2 = CH_3 \cdot C_0H_4 \cdot N : N \cdot C_{14}H_8 \cdot O \cdot C_2H_5$. Rote Blättchen (aus Alkohol). F: 158° (Charrier, Ferreri, G. 44 II, 255). Schwer löslich in kaltem Alkohol und in Ligroin, leicht in Äther, Benzol, Chloroform und Eisessig.
- Anisol $\langle 2 \text{ aso } 10 \rangle$ [9 oxy phenanthren], Anisol $\langle 2 \text{ azo } 10 \rangle$ phenanthrol (9) $C_{51}H_{16}O_{5}N_{2} = CH_{5} \cdot O \cdot C_{6}H_{4} \cdot N : N \cdot C_{16}H_{5} \cdot OH$. B. Aus Phenanthrenchinon und 2-Methoxyphenylhydrazin-hydrochlorid in siedendem Eisessig (Charrier, Ferreri, G. 44 II, 256). Rote, goldglänzende Blättchen (aus Eisessig). F: 248—249°. Sehr schwer löslich in Alkohol, löslich in Eisessig und in heißem Benzol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe. Unlöslich in Alkalien und in verd. Säuren.

Äthyläther $C_{23}H_{20}O_2N_2=CH_2\cdot O\cdot C_8H_4\cdot N:N\cdot C_{14}H_6\cdot O\cdot C_2H_5$. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 140—141° (Charrier, Ferreri, G. 44 II, 256). Leicht löslich in Ather, Chloroform, Benzol und Eisessig, schwer in kaltem Alkohol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe. — Wird beim Erwärmen mit verd. Säuren leicht verseift.

10-Benzolazo-3(oder 6)-brom-9-oxy-phenanthren, 10-Benzolazo-3(oder 6)-brom-phenanthrol-(9) (,,3-Brom-phenanthrenchinon-monophenylhydrazon") $\begin{array}{l} C_{20}H_{13}\mathrm{ON}_2\mathrm{Br} = \begin{pmatrix} C_6H_3\mathrm{Br}\cdot\mathrm{C}\cdot\mathrm{N}:\mathrm{N}\cdot\mathrm{C}_6H_5 & C_6H_4-\mathrm{C}\cdot\mathrm{N}:\mathrm{N}\cdot\mathrm{C}_6H_5 \\ C_6H_4-\mathrm{C}\cdot\mathrm{OH} & \mathrm{cc}_6H_3\mathrm{Br}\cdot\mathrm{C}\cdot\mathrm{OH} \\ \end{array} . \quad B. \quad \text{Aus 3-Brom-phenanthrenchinon und salzsaurem Phenylhydrazin in siedendem Alkohol (J. SCHMIDT, LUMPP, B. 43, 432).} \quad \text{Rot. } \mathbf{F}: 177^{\circ}. \quad \text{Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln.}$

 $\textbf{x-Nitro-[10-benzolazo-phenanthrol-(9)]} \quad C_{\textbf{30}}H_{13}O_{\textbf{3}}N_{\textbf{3}} = O_{\textbf{2}}N \cdot C_{1\textbf{2}}H_{\textbf{7}} \\ \stackrel{\parallel}{C} \cdot OH$

oder C₁₂H₄·NO₂. B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Salpetersäure (D. 1,48) auf 10-Benzolazo-phenanthrol-(9)-äthyläther in Äther (Charrier, Ferreri, G. 44 II, 252). — Hellrote Nadeln (aus Toluol). F: 249—250° (Zers.). Unlöslich in Alkohol und Äther.

2. Azoderivate des 9 (oder 10) - 0 x y - 1 - methyl - 7 - isopropyl - phenanthrens (0 x y retens) $C_{18}H_{18}O$, s. nebenstehende (CH₈)₂CH.

Benzolazo - x.x.x - tribrom - oxy - reten (,,Tribrom retenchinon-monophenyl-hydrazon") C₂₄H₁₈ON₂Br₃ = C₁₆H₁₈Br₃ C·N:N·C₆H₅
C·OH

Bd. VII/VIII, S. 430) und Phenylhydrazin in Äther (Heiduschka, Scheller, Ar. 248, 94).

Hellrote Nadeln (aus Schwefelkohlenstoff). F: 245°. Leicht löslich in Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Alkohol und Äther.

[4-Nitro-benzolazo]-x.x.x-tribrom-oxy-reten (,,Tribromretenchinon-mono-4-nitro-phenylhydrazon") $C_{24}H_{18}O_8N_3Br_3 = C_{16}H_{18}Br_3 < \overset{\text{C}}{\parallel} C\cdot OH$. B. Aus Tribromretenchinon und 4-Nitro-phenylhydrazin in siedendem absolutem Alkohol (H., Soh., Ar. 248, 96). — Hellrote Nadeln (aus Schwefelkohlenstoff). Schmilzt unter Zersetzung oberhalb 350°. Schwer löslich in Benzol, unlöslich in Alkohol, Äther und Aceton.

- $\begin{array}{lll} \alpha\text{-Naphthalinazo-x.x.x-tribrom-oxy-reten} & \text{(,,Tribromretenchinon-mono-}\\ \alpha\text{-naphthylhydrazon")} & C_{28}H_{21}\mathrm{ON_2Br_3} = C_{16}H_{13}\mathrm{Br_3} \\ \overset{\mathrm{I}}{\subset} \cdot \mathrm{OH} & B. \text{ analog der vorangehenden Verbindung.} & Carminrote Nadeln (aus Benzol). Schmilzt oberhalb 300° (H., Sch., Ar. 248, 96). Leicht löslich in Schwefelkohlenstoff und Benzol, schwer in Alkohol, Äther und Aceton. \\ \end{array}$
- β -Naphthalinazo-x.x.x-tribrom-oxy-reten ("Tribromretenchinon-mono- β -naphthylhydrazon") $C_{28}H_{21}ON_2Br_2=C_{10}H_{13}Br_3$ $C\cdot N:N\cdot C_{10}H_7$ B. analog den vorangehenden Verbindungen. Rötliche Nadeln (aus Benzol). Schmilzt unter Zersetzung oberhalb 300° (H., Sch., Ar. 248, 97). Leicht löslich in Schwefelkohlenstoff und Benzol, schwer in Alkohol, Äther und Aceton.
- 3. Azoderivat des 9-0 xy-1.2.4.5.7.8-hexamethyl-phenanthrens $C_{20}H_{22}O$, s. nebenstehende Formel.

 10-Benzolaso-9-oxy-1.2.4.5.7.8-hexamethyl-phenanthren (,,1.2.4.5.7.8-Hexamethyl-phenanthrenchinon-monophe-chapter)

 10-Benzolaso-9-oxy-1.2.4.5.7.8-hexamethyl-phenanthrenchinon-monophe-chapter)

 10-Benzolaso-9-oxy-1.2.4.5.7.8-

2. Azoderivate der Dioxy-Verbindungen.

a) Azoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_n H_{2n-6} O_2$.

1. Azoderivate der Dioxy-Verbindungen CaHaO.

1. Azoderivate des 1.2-Dioxy-benzols (Brenzcatechins) $C_6H_6O_2 = C_6H_4(OH)_2$.

[Naphthol-(2)]- $\langle 1$ azo 3 \rangle -[4.5-dinitro-brenzcatechin-1-methyläther], 3-[β -Oxy- α -naphthalinazo]-4.5-dinitro-guajacol $C_{17}H_{12}O_7N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4.5-Dinitro-3-animo-veratrol und β -Naphthol in alkal. Lösung (Gibson, Simonsen, Rau, Soc. 111, 82). — Goldglänzende, purpurfarbene Blättehen (aus Pyridin). Zersetzt sich bei 222°. Löslich in verd. Alkalien und in konz. Schwefelsäure mit purpurroter Farbe. — Natriumsalz. Indigoblau. Schwer löslich.

- 4-Benzolazo-brenzcatechin, 3.4-Dioxy-azobenzol $C_{12}H_{10}O_2N_2$, ohnosenstehende Formel (S. 176). Absorptionsspektrum in alkoh. Kalilauge im sichtbaren Gebiet: Ghosh, Watson, Soc. 111, 817.
- 4-Benzolazo-brenzcatechin-2-methyläther, 5-Benzolazo-guajacol, 4-Oxy-3-methoxy-azobenzol $C_{13}H_{12}O_2N_2=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CH_3$ (S. 177). F: 71° (JONA, POZZI, G. 41 I, 734).
- 3.4.3'.4'-Tetramethoxy-azobenzol, 4.4'-Azoveratrol $C_{16}H_{18}O_4N_2=(CH_3\cdot O)_2C_6H_3\cdot N:N\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$. B. Durch Reduktion von 4-Nitro-veratrol mit Zinkstaub in heißer alkoholischer Kalilauge (KAUFFMANN, KUGEL, B. 44, 2389; vgl. G. M. Robinson, R. Robinson, Soc. 107, 1756). Bei der Destillation von 4.4'-Azoxyveratrol mit Eisenfeile (G. M. R., Soc. 111, 115). Orangefarbene Krystalle (aus Essigsäure). F: 186° (R.). Leicht löslich in heißem Alkohol, Chloroform und Benzol, schwer in Äther und Ligroin (K., K.). Liefert in Eisessig beim Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,42) 6.6'-Dinitro-3.4.3'.4'-tetramethoxy-azobenzol, mit Salpetersäure (D: 1,52) N.6.6'-Trinitro-3.4.3'.4'-tetramethoxy-hydrazobenzol (?) (S. 197) (R., R.).
- 6.6' Dinitro 3.4.3'.4' tetramethoxy azobenzol , 4.4' Azo [5 nitro veratrol] C₁₆H₁₆O₈N₄ , s. nebenstehende Formel. B. Beim Nitrieren von 4.4'-Azoveratrol in Eisessig mit Salpetersäure (D: 1,42) (G. M. Robinson, R. Robinson, Soc. 107, 1756). Aus 4.5.4'.5' Tetramethoxy-azobenzol-dicarbonsäure-(2.2') beim Verreiben mit Salpetersäure (D: 1,45)(R., R.). Beim Behandeln von 6.6'-Dinitro-3.4.3'.4'-tetramethoxy-azoxybenzol mit konz. Schwefelsäure (G. M. R., Soc. 111, 116). Rote oder orangefarbene Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 315° (Zers.) (R., R.). Beim Reduzieren mit Zinn, Zinnehlorür und konz. Salzsäure entsteht 4.5-Diamino-veratrol (R., R.).
- 2. Azoderivate des 1.3 Dioxy benzols (Resorcins) OH O C2H5 C6H6O2 = C6H4(OH)2. [1.3-Diäthoxy-benzol] (2 azo 1) naphthol (2), Naphthol (2) (1 azo 2) resorcindiäthyläther C20H20O3N2, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 2-Amino-resorcindiäthyläther und β -Naphthol in Alkali (Turner, Soc. 107, 472). Tiefrote Nadeln mit grünem Glanz (aus Eisessig). F: 104°.
- 4-Benzolazo resorcin, 2.4-Dioxy azobenzol, Sudan G OH $C_{12}H_{10}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel (S. 180). B. Aus N-Nitroso-N-phenyl-harnstoff und Resorcin in alkal. Lösung (Haager, M. 32, N:N OH 1101). Absorptionsspektrum in alkoh. Kalilauge im sichtbaren Gebiet: Ghosh, Watson, Soc. 11, 817. Wird nach dem Verfüttern an Kaninchen im Harn als "Benzolazoresorcinglucuronsäure" (s. u.) ausgeschieden (Salant, Bengis, J. biol. Chem. 27, 407).
 "Benzolazoresorcin-glucuronsäure" $C_{18}H_{20}O_9N_2$. B. Findet sich im Harn von Kaninchen nach dem Verfüttern von 4-Benzolazo-resorcin (Salant, Bengis, J. biol. Chem.

"Benzolazoresorcin-glucuronsäure" $C_{18}H_{20}O_9N_2$. B. Findet sich im Harn von Kaninchen nach dem Verfüttern von 4-Benzolazo-resorcin (Salant, Bengis, J. biol. Chem. 27, 407). — Gelbe bis hellbraune Prismen (aus verd. Alkohol). Färbt sich bei 130—140° rot; F: 189—190° (Zers.). — Wird beim Behandeln mit Zinnchlorür in Wasser oder Alkohol entfärbt. — Färbt Wolle gelb.

4-Benzolazo-resorcin-1-methyläther, 2-Oxy-4-methoxy-azobenzol $C_{13}H_{12}O_2N_9=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_3(OH)(O\cdot CH_8)$ (S. 181). B. Aus 4-Benzolazo-resorcin und Dimethylsulfat in Kalilauge (Henrich, Birkner, B. 46, 3381).

- [2.4-Dichlor-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -resorcindimethyläther, 2'.4'-Dichlor-2.4-dimethoxy-azobenzol $C_{14}H_{19}O_2N_2Cl_2=C_6H_3Cl_2\cdot N:N\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus Resorcindimethyläther und 2.4-Dichlor-benzoldiazoniumsulfat in Eisessig (K. H. MEYER, IRSCHICK, SCHLÖSSER, B. 47, 1749). Hellorangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 126°. Unlöslich in Alkalien.
- [2.4.6-Tribrom-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -resorcindimethyläther, 2'.4'.6'-Tribrom-2.4-dimethoxy-azobenzol $C_{14}H_{11}O_2N_2Br_3=C_6H_2Br_3\cdot N:N\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus Resorcindimethyläther und 2.4.6-Tribrom-benzoldiazoniumsulfat in Essigsäure (K. H. Meyer, Irschick, Schlöser, B. 47, 1750). Rote Krystalle (aus Essigester). F: 147°.
- [3-Nitro-benzol]- $\langle 1\,\text{azo}\,4\rangle$ -resorcindimethyläther, 3'-Nitro-2.4-dimethoxy-azobenzol $C_{14}H_{13}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N\cdot N\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus 3-Nitro-benzoldiazonium-sulfat und Resorcindimethyläther in Eisessig (K. H. Meyer, Irschick, Schlösser, B. 47, 1748). Orangerote Nädelchen. F: 188,5° (Zers.).
- [4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -resorcindimethyläther, 4'-Nitro-2.4-dimethoxy-azobenzol $C_{14}H_{13}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus Resorcindimethyläther und 4-Nitro-1-diazo-benzol in Eisessig (K. H. MEYER, LENHARDT, A. 398, 77). Aus [4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -resorcin und Dimethylsulfat in methylalkoholischer Natronlauge (M., L.).—Rote, schwach bläulich glänzende Nadeln (aus Alkohol). F: 152°. Leicht löslich in Eisessig, Aceton und Benzol, ziemlich schwer in Alkohol, Äther und Benzin.
- 4-Benzolazo-resorcin-1-äthyläther, 2-Oxy-4-äthoxy-azobenzol $C_{14}H_{14}O_2N_2=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot C_2H_5$ (S. 181). Zur Bildung durch Kochen des Kaliumsalzes des 4-Benzolazo-resorcins mit Äthyljodid und alkoh. Kalilauge nach Will, Pukall (B. 20, 1123) vgl. Henrich, Birkner, B. 46, 3381.
- [2.4-Dinitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -resorcindiäthyläther, azobenzol $C_{16}H_{16}O_6N_4=(O_2N)_2C_6H_3\cdot N:N\cdot C_6H_3(O\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus 2.4-Dinitro-benzol-diazoniumsulfat und Resorcindiäthyläther in Eisessig (K. H. MEYER, IRSCHICK, SCHLÖSSER, B. 47, 1748). Tiefrote Krystalle (aus Essigester). F: 172°. Leicht löslich in Aceton, Benzol und Essigester.
- 4-Benzolazo-resorcin-3-benzoat, 4-Oxy-2-benzoyloxy-azobenzol $C_{19}H_{14}O_3N_2=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus Resorcinmonobenzoat und Benzoldiazonium-chlorid in wäßrig-alkoholischer Sodalösung (Kauffmann, Kugel, B. 44, 2387). Gelbe Krystalle. F: 180°. Leicht löslich in Aceton und heißem Alkohol, schwer in Benzol, Ligroin, Äther und Chloroform, sehr schwer in kaltem Alkohol.
- 4-p-Toluolazo-resorcin, 2'.4'-Dioxy-4-methyl-azobenzol $C_{13}H_{12}\bar{O}_2N_2$, s. nebenstehende Formel (S. 182). B. Aus N-Nitroso-N-p-tolyl-harnstoff und Resorcin in Natronlauge (Haager, M. 32, 1101). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 183—184°.
- [5-Nitro-phenol]- $\langle 2$ azo 4 \rangle -resorcin, 4'-Nitro-2.4.2'-trioxy-azobenzol $C_{12}H_0O_5N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Man diazotiert 2.4-Dinitro-anilin, behandelt die entstandene Diazoverbindung mit Sodalösung und setzt das so gewonnene 5-Nitro-2-diazo-phenol mit Resorcin in alkal. Lösung um (Morgan, Evens, Soc. 115, 1137). Rotbraune Nadeln (aus Eisessig). F: 225° (Zers.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rot.
- [6-Nitro-phenol]-\(3 azo 4\)-resorcin, 4'-Nitro-2.4.3'-trioxy-azobenzol C₁₂H₂O₅N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus
 diazotiertem 6-Nitro-3-amino-phenol und Resorcin in alkal.

 Lösung (Morgan, Porter, Soc. 107, 658). Dunkelrote Krystalle (aus Alkohol). F: 196°. —
 Mit orangeroter Farbe löslich in konz. Schwefelsäure.

Diphenyläther- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -resorcin, 2.4-Dioxy-4'-phenoxy-azobenzol $C_{18}H_{14}O_3N_5$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Amino-diphenyläther und Resorcin (Mailhe, $C_6H_5 \cdot O \cdot N:N \cdot C$ of C. r. 154, 1242; Bl. [4] 11, 1015). — Dunkelrote Nadeln. F: 75°.

- [3 Nitro phenol] $\langle 4$ ago $4 \rangle$ resorcin, 2' Nitro 2.4.4' trioxy agobenzol $C_{12}H_9O_5N_3 = HO \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot N : N \cdot C_8H_3(OH)_2$. B. Aus 2-Nitro-4-oxy-benzoldiazonium-chlorid oder 3-Nitro-4-diazo-phenol und Resorcin in alkal. Lösung (Morgan, Porter, Soc. 107, 654). Braunrote Krystalle (aus Alkohol). F: 212° (Zers.). Mit braunroter Farbe löslich in konz. Schwefelsäure.
- [4-Nitro-naphthol-(2)]- $\langle 1azo4 \rangle$ -resorcin, Resorcin- $\langle 4azo1 \rangle$ -[4-nitro-naphthol-(2)] $C_{16}H_{11}O_5N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Nitro-1-diazo-naphthol-(2) und Resorcin in Eisessig, der wenig konz. Salzsäure enthält (Morgan, Evens, Soc. 115, 1131). Rotschwarze Krystalle (aus Eisessig).

F: 254—256°. Schwer löslich in Wasser. Löslich in Alkalien mit indigoblauer, in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe. — Färberische Eigenschaften: M., E.

Resorcin-(4 azo 4)-resorcindimethyläther, 2.4-Dioxy-2'.4'-dimethoxy-azobenzol $C_{14}H_{14}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Amino-resorcindimethyläther und Resorcin in Sodalösung (Kauffmann, Kugel, B. 44, 2387). — Fast schwarze, grünlich glänzende Krystalle (aus Toluol). F: 186°. Leicht löslich in Alkohol und Chloroform, schwer in Benzol, Toluol, Alkohol, Ligroin und Tetrachlorkohlenstoff. Löst sich in Natronlauge und Sodalösung mit orangegelber, in konz. Salzsäure mit dunkelroter, in konz. Schwefelsäure mit dunkelblauer Farbe.

2.4.2'.4'-Tetramethoxy-azobenzol $C_{16}H_{18}O_4N_2 = (CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot N \cdot N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus Resorcin- $\langle 4azo4 \rangle$ -resorcindimethyläther beim Behandeln mit Dimethylsulfat und Natronlauge (Kauffmann, Kugel, B. 44, 2388). — Rote Krystalle (aus Alkohol). F: 181°. Leicht löslich in Chloroform und heißem Tetrachlorkohlenstoff, schwer in Alkohol, Äther, Ligroin und Benzol.

[Naphthol - (2)] - $\langle 1 \text{ aso } 4 \rangle$ - [2 - nitroso - 6 - nitro - resorcin] [2 - Nitroso - 6 - nitro - resorcin] - $\langle 4 \text{ aso } 1 \rangle$ - naphthol - (2) $C_{16}H_{10}O_6N_4$, s. nebenstehende Formel. Ist desmotrop mit [6-Nitro-3-oxy-benzochinon-(1.2)-oxim-(2)]- $\langle 4 \text{ azo } 1 \rangle$ -[naphthol-(2)] (S. 285).

- ОН НО NO₂
- ОН: N: N ОО СН₃

 \mathbf{n}

OH NO

[Naphthol-(2)] - $\langle 1\,\text{azo}\,4 \rangle$ - [2.6 - dinitro - resorcin - 1 - methyläther], [2.6 - Dinitro - resorcin - 1 - methyläther] - $\langle 4\,\text{azo}\,1 \rangle$ - naphthol - (2) $C_{17}H_{12}O_7N_4$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Reverdin, Meldolla, J. pr. [2] 88, 796; Bl. [4] 13, 989; C. 1914 I, 460; M., R., Soc. 103, 1485. — B. Aus 2.6-Dinitro - delization of the state of th

1014 1, 400; M., K., Soc. 103, 1430. — B. Aus 2.0-Dillitti-4-diazoresorcin-1-methyläther (Syst. No. 2199) und β-Naphthol in alkal. Lösung (M., R., Soc. 97, 1207). — Rote Nadeln mit metallischem Glanz (aus Eisessig). F: 236°. Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol. Löslich in verd. Natronlauge mit roter Farbe. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violett.

[Naphthol - (2)] - $\langle 1$ azo 4 \rangle - [3-rhodan-phenol], [8-Rhodan-phenol] - $\langle 4$ azo 1 \rangle - naphthol - (2) $C_{17}H_{11}O_2N_3S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Amino-3-rhodan-phenol und β -Naphthol in alkal. Lösung (Fighter, Beck, B. 44, 3642). — Rote Nadeln (aus Eisessig). F: 130°. Löslich in Alkohol mit roter, in konz. Salzsäure mit violettroter Farbe.

OH S⋅CN OH

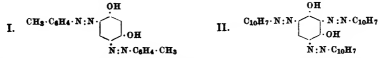
2.4-Bis-[α -naphthalinazo]-resorcin $C_{90}H_{18}O_{9}N_{4}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1 Mol Resorcin beim Behandeln mit 2 Mol diazotiertem α -Naphthylamin in Natriumacetat-Lösung (Orndorff, Ray, Am. 44, 38). — Hellbraune Nadeln (aus Benzol). F: 242° (unkorr.). Mit roter Farbe löslich in Sodalösung.

Diacetat $C_{30}H_{22}O_4N_4=(C_{10}H_7\cdot N:N)_3C_6H_3(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 2.4-Bis-[α -naphthalinazo]-resorcin mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Orndorff, Ray, Am. 44, 39). — Gelbe Nadeln (aus Chloroform und Alkohol). F: 242° (unkorr.). Mit roter Farbe löslich in Sodalösung.

4.6 - Bis - benzolazo - resorcin $C_{18}H_{14}O_2N_4$, s. nebenstehende Formel (S. 186). Beim Behandeln mit Benzoldiazoniumchlorid in Natronlauge entsteht 2.4.6 - Tris - benzolazo - resorcin (ORNDORFF, RAY, B. 40, 3212; Am. 44, 18). Verhalten gegen NaHSO₃-Lösung: WOROSHZOW, Ж. 47, 1736; C. 1916 II, 261; A. ch. [9] 7, 111.

Diacetat $C_{33}H_{18}O_4N_4=(C_6H_5\cdot N:N)_3C_6H_3(O\cdot CO\cdot CH_3)_3$ (S. 186). Monoklin(?) (Orndorff, Ray, Am. 44, 17). Löslich in Alkohol, Äther, Essigester, Benzol und Eisessig.

4.6-Bis-o-toluolazo-resorcin $C_{20}H_{18}O_2N_4$, Formel I (S. 186). Braune Krystalle aus Chloroform und Alkohol). F: 197° (unkorr.) (ORNDORFF, RAY, Am. 44, 33).



2.4.6-Tris- $[\alpha$ -naphthalinaso]-resorcin $C_{34}H_{24}O_{2}N_{6}$, Formel II. B. Aus 1 Mol Resorcin beim Behandeln mit 3 Mol diazotiertem α -Naphthylamin in Natronlauge (Orndorff, Ray,

Am. 44, 36). — Grünglänzende Nadeln (aus Benzol). F: 253°. Löslich in Chloroform, Benzol und Anilin, sehr schwer löslich in Aceton, Eisessig und Essigester, unlöslich in Alkohol und Äther. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe.

Diacetat $C_{40}H_{28}O_4N_6=(C_{10}H_7\cdot N:N)_3C_6H(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 2.4.6-Tris-[α -naphthalinazo]-resorcin mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (ORNDORFF, RAY, Am. 44, 37). — Gelbe Prismen und Nadeln (aus Essigester und Alkohol), die sich beim Kochen mit Äther in rote Tafeln umwandeln. Krystalloptisches Verhalten der beiden Modifikationen: O., R. F: 228° (unkorr.).

3. Azoderivate des 1.4-Dioxy-benzols (Hydrochinons) $C_6H_6O_2 = C_6H_4(OH)_2$.

Benzolazohydrochinon, 2.5-Dioxy-azobenzol $C_{12}H_{10}O_2N_2$, o.s. nebenstehende Formel (S. 189). Absorptionsspektrum der Lösung in alkoh. Kalilauge im sichtbaren Gebiet: Ghosh, Watson, oh

2.5.2'.5'-Tetramethoxy-azobenzol, $C_{18}H_{18}O_4N_2 = (CH_3 \cdot O)_2C_8H_3 \cdot N : N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3)_2$ (S. 190). Dunkelrote Krystalle (aus Alkohol). F: 142° (Kauffmann, Kugel, B. 44, 2389).

2. Azoderivate des 3.5-Dioxy-toluols $C_7H_8O_2=CH_3\cdot C_6H_3(OH)_2$.

[4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo $2(P) \rangle$ -[5-oxy-8-methoxy-toluol], [4-Nitro-benzolazo]- orcin-monomethyläther, 4'-Nitro-4-oxy-6-methoxy-2-methyl-azobenzol(P) $C_{14}H_{13}O_4N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Orcinmonomethyläther und diazotiertem 4-Nitro-anilin in essigsaurer Natriumacetat-Lösung O·CH3 (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1728). — Dunkelrote, bläulich glänzende Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 225—226°. Leicht löslich in Benzol, heißem Alkohol und heißem Eisessig, sonst ziemlich schwer löslich.

[4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo $2(P) \rangle$ -[3.5-dimethoxy-toluol], [4-Nitro-benzolazo]-orcindimethyläther, 4'-Nitro-4.6-dimethoxy-2-methyl-azobenzol(P) $C_{15}H_{15}O_4N_3 = O_4N \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot N \cdot C_6H_2 \cdot (CH_3) \cdot (O \cdot CH_3)_2$. B. Aus Orcindimethyläther und diazotiertem 4-Nitro-anilin in essigsaurer Natriumacetat-Lösung (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1728). — Rotbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 100—101°. Leicht löslich in Benzol und heißem Eisessig, sonst schwer löslich.

b) Azoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O_2$.

Azoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_{10}H_8O_2$.

Violettblau übergeht.

1. Azoderivat des 1.3-Dioxy-naphthalins $C_{10}H_8O_2=C_{10}H_6(OH)_2$.

Phenol- $\langle 4$ azo 4 \rangle -[1.3-dioxy-naphthalin] $C_{16}H_{12}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.3-Dioxy-naphthalin und 4-Oxy-benzoldiazoniumchlorid in alkal. Lösung (Ghosh, Watson, Soc. 111, 824). — Aus alkoh. Lösung mit Wasser gefällt. Schmilzt nicht bis 300°. Absorptionsspektrum der Lösung in alkoh. Kalilauge im sichtbaren Gebiet: Gh., W., Soc. 111, 819.

2. Azoderivat des 1.2(oder 1.3) - Dioxy - naphthalins $C_{10}H_8O_2 = C_{10}H_6(OH)_2$.

[Naphthyl-(2)]-[4-(4-nitro-benzolazo)-1-oxy-naphthyl-(2) oder 3)]-sulfoxyd (?) $C_{36}H_{17}O_4N_3S$, s. nebenstehende Formel. B. Eine Verbindung, der diese Konstitution zugeschrieben wird, entsteht aus "Iso- α -naphthalinsulfoxyd- α -naphthochinon" (Ergw. Bd. VI, S. 557) und 4-Nitro-phenylhydrazin in warmer Essigsäure (HINSBERG, B. 52, 31). — Rotes Pulver (aus Essigsäure). Leicht löslich in Eisessig und Aceton. Löslich in methylalkoholischer Natronlauge mit grünblauer Farbe, die bei Zusatz von Wasser in

3. Azoderivate des 1.5-Dioxy-naphthalins $C_{10}H_8O_2=C_{10}H_6(OH)_2$.

Phenol- $\langle 2$ azo $2 \rangle$ -[1.5-dioxy-naphthalin] $C_{16}H_{12}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.5-Dioxy-naphthalin beim Behandeln mit diazotiertem 2-Amino-phenol in schwach alkal. Lösung (O. FISCHER, BAUER, J. pr. [2] 95, 264). — Schwarzrotes, grünschimmerndes Krystall-pulver (aus Essigsäure). Löslich in Essigsäure mit hellroter, in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe. — Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure 2-Amino-1.5-dioxy-naphthalin.

- 4-Benzolazo-1.5-dioxy-naphthalin $C_{16}H_{12}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.5-Dioxy-naphthalin und Benzoldiazoniumchlorid in alkal. oder saurer Lösung (O. FISCHER, BAUER, J. pr. [2] 94, 22). Rote Nadeln (aus Essigsäure). F: 210° (Zers.) (F., B.). Leicht löslich in Pyridin und Eisessig, löslich in Alkohol; die Lösung in Alkohol ist blutrot und OH N:N·C6H5 wird auf Zusatz von konz. Salzsäure erst violett, dann blaugrün; die Lösung in Alkalient purpurrot; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blaugrün und wird auf Zusatz von Wasser erst violett, dann rot (F., B.). Absorptionsspektrum der Lösung in alkoh. Kalilauge im sichtbaren Gebiet: GHOSH, WATSON, Soc. 111, 819. Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure 4-Amino-1.5-dioxy-naphthalin (F., B., J. pr. [2] 95, 263).
- [4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -1.5-dioxy-naphthalin $C_{16}H_{11}O_4N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_5(OH)_2$. B. Aus 1.5-Dioxy-naphthalin und 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid in Pyridin + verd. Natronlauge (O. Fischer, Bauer, J. pr. [2] 94, 22). Rote, grünglänzende Krystalle (aus verd. Pyridin). F: 250° (Zers.). Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist hellgrün und wird beim Verdünnen braunrot.
- 4-Benzolazo-1-oxy-5-methoxy-naphthalin $C_{17}H_{14}O_2N_2=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_{10}H_5(OH)$ (O·CH₃). B. Aus 1-Oxy-5-methoxy-naphthalin und Benzoldiazoniumchlorid in verd. Natronlauge (O. FISCHER, BAUER, J. pr. [2] 94, 20). Rote, grünschimmernde Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 155° (Zers). Löst sich in Alkohol mit gelbroter, in verd. Natronlauge mit lachsroter, in konz. Schwefelsäure mit stahlblauer Farbe.
- **4-Benzolazo-5-methoxy-1-acetoxy-naphthalin** $C_{19}H_{16}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C_{10}H_5$ (O·CH₃)(O·CO·CH₃). B. Beim Kochen von 4-Benzolazo-1-oxy-5-methoxy-naphthalin mit Acetanhydrid (O. FISCHER, BAUER, J. pr. [2] **94**, 20). Gelbbraune Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 123°.

Phenol-(4 azo 4)-[1.5-dioxy-naphthalin] C₁₆H₁₂O₃N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.5-Dioxy-naphthalin und 4-Oxy-benzoldiazoniumchlorid in wäßrig-alkoholischer Natriumacetat-Lösung (GHOSH, WATSON, Soc. 111, 823). — Amorph (aus Benzol + Alkohol). F: 213° bis 215°. Absorptionsspektrum der Lösung in alkoh. Kalilauge im sichtbaren Gebiet: GHOSH, WATSON, Soc. 111, 819. — Färbt mit Alaun oder Chrom gebeizte Wolle rötlichviolett.

- 2.4-Bis-benzolazo-1-oxy-5-methoxy-naphthalin C₂₃H₁₈O₂N₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-Oxy-5-methoxy-naphthalin und 2 Mol Benzoldiazoniumchlorid in stark alkalischer Lösung (O. FISCHER, BAUER, J. pr. [2] 94, 20). Broncefarbene Nadeln (aus wäßr. Pyridin). F: 204° (Zers.). Löslich in Alkohol mit tiefroter, in konz. Schwefelsäure mit hellgrüner Farbe; unlöslich in Alkalien.
- 4.x-Bis-benzolazo-1.5-dioxy-naphthalin $C_{22}H_{16}O_2N_4=(C_6H_5\cdot N:N)_2C_{10}H_4(OH)_2\cdot B$. Aus 1.5-Dioxy-naphthalin und überschüssigem Benzoldiazoniumchlorid in stark alkalischer Lösung (O. FISCHER, BAUER, J. pr. [2] 94, 23). Geldgrünglänzende Nadein (aus Pyridin). Schmilzt nicht bis 250°. Ziemlich leicht löslich in Pyridin mit tiefroter Farbe, schwer in Methanol, Alkohol, Ligroin und Benzol mit rotbrauner Farbe. Unlöslich in wäßr. Alkalien, leicht löslich in alkoh. Kalilauge mit tiefvioletter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist grün und wird beim Verdünnen mit Wasser rot.

4. Azoderivate des 1.6-Dioxy-naphthalins $C_{10}H_8O_2 = C_{10}H_6(OH)_2$.

4-Beneolazo-1.6-dioxy-naphthalin $C_{18}H_{12}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.6-Dioxy-naphthalin und Benzoldiazoniumchlorid in alkoh. Salzsäure (O. Fischer, Bauer, J. pr. [2] 94, 10). — Rote, bläulichschimmernde Nadeln (aus 80% alkohol). F: ca. 230% (Zers.). Die braunrote Lösung in Alkohol wird auf Zusatz von Salzsäure blauviolett.

Löslich in Alkalien mit roter, in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe. — Liefert bei der

Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure 4-Amino-1.6-dioxy-naphthalin. — Hydrochlorid. Kantharidenglänzende Nadeln (aus alkoh. Salzsäure). Wird von Wasser, Alkohol und Äther zerlegt.

- 4.x-Bis-benzolazo-1.6-dioxy-naphthalin $C_{22}H_{16}O_2N_4=(C_6H_5\cdot N:N)_2C_{10}H_4(OH)_2$. B. Aus 1.6-Dioxy-naphthalin oder 4-Benzolazo-1.6-dioxy-naphthalin und 2 Mol bezw. 1 Mol Benzoldiazoniumchlorid in wäßr. Pyridin (O. Fischer, Bauer, J. pr. [2] 94, 11). Grünglänzende Krystalle (aus Pyridin). Ziemlich schwer löslich in Alkohol mit tiefbraunroter Farbe, die auf Zusatz von Salzsäure in Grün übergeht. Ziemlich schwer löslich in kalten verdünnten Alkalien mit stumpfvioletter Farbe. Sehr schwer löslich in Ammoniak und Sodalösung. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist schmutzig blau.
- 4.x.x-Tris-benzolazo-1.6-dioxy-naphthalin $C_{28}H_{20}O_3N_6=(C_6H_5\cdot N:N)_3C_{10}H_3(OH)_2$. B. Aus 1.6-Dioxy-naphthalin und 3 Mol Benzoldiazoniumchlorid in Pyridin + verd. Natronlauge (O. FISCHER, BAUER, J. pr. [2] 94, 12). Metallglänzende Nadeln oder Prismen (aus Essigester). Die Lösung in Essigester ist tiefrotbraun. Löslich in alkoh. Salzsäure mit schwach grünlichbrauner Farbe. Schwer löslich in kalten verdünnten Alkalien; die Lösungen sind im durchfallenden Licht violett, im auffallenden Licht grünlichblau. Unlöslich in Ammoniak und Sodalösung. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist im durchfallenden Licht blau, im auffallenden Licht rot.
 - 5. Azoderivate des 2.7-Dioxy-naphthalins $C_{10}H_8O_8 = C_{10}H_6(OH)_8$.
- 1-Benzolazo-2-oxy-7-methoxy-naphthalin C₁₇H₁₄O₂N₂, N:N·C₂H₅
 s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Oxy-7-methoxy-naphthalin und
 Benzoldiazoniumchlorid in alkal. Lösung (O. FISCHER, HAMMER-SCHMIDT, J. pr. [2] 94, 33). Rote Nadeln (aus verd. Methanol).
 F: 121°. Unlöslich in Alkali; löslich in konz. Schwefelsäure mit violettroter Farbe.
- [4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -2-oxy-7-methoxy-naphthalin $C_{17}H_{13}O_4N_3=O_2N\cdot C_4H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_5(OH)(O\cdot CH_3)$. B. Aus 2-Oxy-7-methoxy-naphthalin und 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid in alkal. Lösung (O. FISCHER, HAMMERSCHMIDT, J. pr. 94, 34). Rote Nadeln (aus wäßr. Pyridin). F: 238°. Unlöslich in Alkali; löslich in konz. Schwefelsäure mit tiefroter Farbe.
- c) Azoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O_2$. Azoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_{19}H_{10}O_2$.
- 1. Azoderivate des 2.2'-Dioxy-diphenyls $C_{12}H_{10}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot OH$.

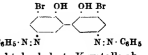
[4-Chlor-benzol]-\(\alpha\) aso 5\-2.2'-dioxy-diphenyl \$C_{18}H_{13}O_{2}N_{2}Cl\$, s. nebenstehende Formel. \$B\$. Aus diazotiertem 4-Chlor-anilin und 2.2'-Dioxy-diphenyl in alkal. Lösung (Robertson, Brady, Soc. 108, 1483). — Gelbes Krystallpulver (aus Essigsäure). F: 163°. — Liefert beim Behandeln mit Brom in Eisessig in Gegenwart von Natriumacetat [4-Chlor-benzol]-\(\alpha\)1azo5\-3.3'.5'-tribrom-2.2'-dioxy-diphenyl.

- 5- α -Naphthalinazo-2.2'-dioxy-diphenyl $C_{22}H_{16}O_2N_2 = C_{10}H_7\cdot N:N\cdot C_8H_3(OH)\cdot C_8H_4\cdot OH$. B. Aus diazotiertem α -Naphthylamin und 2.2'-Dioxy-diphenyl (Robertson, Brady, Soc. 103, 1484). Gelbe Krystalle (aus Toluol + Petroläther). F: 150°. $C_{22}H_{16}O_2N_2 + H_2O$. Grün (aus dem Ammoniumsalz durch verd. Säuren abgeschieden). Ist an der Luft unbeständig.
- [4-Chlor-benzol] (1 azo 5) 3.8'.5'-tribrom 2.2'-dioxy-diphenyl C₁₈H₁₀O₂N₃ClBr₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von [4-Chlor-benzol]-(1 azo 5) 2.2'-dioxy-diphenyl mit Brom in Eisessig in Gegenwart von Natriumacetat (Robertson, Brady, Soc. 103, 1483). Rotbraunes Krystallpulver (aus Alkohol). C₆H₄Cl·N:N Br F: 197°.
- 5.5'-Bis-benzolaso-2.2'-dioxy-diphenyl C₂₄H₁₈O₂N₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem Anilin und 2.2'-Dioxy-diphenyl in Natronlauge (Robertson, Brady, Soc. 103, 1481).

 Tiefrote Krystalle (aus Eisessig) oder gelbliche Krystalle (aus verd. Alkohol); zuweilen erhält man beide Formen nebeneinander.

 Die rote Form schmilzt bei 184°, die gelbe Form geht unterhalb des Schmelzpunkts in die rote Form über. Beide Formen enthalten 0,5 Mol H₂O, das erst bei 160° langsam entweicht. Absorptionsspektrum der Lösung im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: R., Br., Soc.

- 103, 1480. Wird durch Na₂S₂O₄ in heißer verdünnter Natronlauge zu 5.5'-Diamino-2.2'-dioxy-diphenyl reduziert (Borsche, Scholten, B. 50, 605). Liefert beim Behandeln mit Brom in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat 5.5'-Bis-benzolazo-3.3'-dibrom-2.2'-dioxy-diphenyl (R., Br.). $- C_{24}H_{18}O_2N_4 + 2HCl$. Rotes Krystallpulver. Unlöslich in konz. Salzsäure (R., Br.).
- 5.5'-Bis-[2-chlor-benzolazo]-2.2'-dioxy-diphenyl $C_{24}H_{16}O_{3}N_{4}Cl_{2}=[C_{6}H_{4}Cl\cdot N:N\cdot C_{6}H_{3}(OH)-]_{2}$. B. Aus diazotiertem 2-Chlor-anilin und 2.2'-Dioxy-diphenyl in alkal. Lösung (Robertson, Brady, Soc. 103, 1483). Gelbe Krystalle mit $^{1}/_{2}$ $H_{2}O$ (aus Eisessig). F: 218°. Scheint das Krystallwasser erst beim Schmelzen zu verlieren.
- 5.5'-Bis-[4-chlor-benzolaso]-2.2'-dioxy-diphenyl $C_{24}H_{16}O_{2}N_{4}Cl_{2} = [C_{6}H_{4}Cl \cdot N : N \cdot C_{6}H_{3}(OH)-]_{2}$. B. Aus diazotiertem 4-Chlor-anilin und 2.2'-Dioxy-diphenyl in alkal. Lösung (Robertson, Brady, Soc. 103, 1483). Rote Krystalle mit 1 $H_{2}O$ (aus Alkohol). F: 226°. Verliert das Krystallwasser bei 160° und ist dann gelb. Unlöslich in Ammoniak.
- 5.5' Bis p toluolago 2.2' dioxy diphenyl $C_{26}H_{22}O_2N_4 = [CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_3(OH)-]_2$. B. Aus diazotiertem p-Toluidin und 2.2'-Dioxy-diphenyl in alkal. Lösung (Robertson, Brady, Soc. 103, 1482). Gelbliche Krystalle mit $^1/_2H_2O$ (aus Eisessig). F: 228°. Verliert das Krystallwasser bei 160° nur langsam. Unlöslich in Ammoniak. Absorptionsspektrum der Lösung im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: R., Br., Soc. 103, 1480.
- 5.5'-Bis-[4-oxy-benzolazo]-2.2'-dioxy-diphenyl $C_{24}H_{18}O_4N_4=[HO\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_3(OH)-]_2$. B. Aus 1-Oxy-benzoldiazoniumchlorid-(4) und 2.2'-Dioxy-diphenyl in alkal. Lösung (Robertson, Brady, Soc. 103, 1484). — Dunkelrotes Krystallpulver (aus Eisessig). Schmilzt oberhalb 330°. Sehr schwer löslich.
- 5.5' Bis benzolazo 8.3' dibrom 2.2' dioxy diphenyl $C_{24}H_{16}O_2N_4Br_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5.5'-Bis-benzolazo-2.2'-dioxy-diphenyl in Eisessig beim Behandeln mit Brom in Gegenwart von Natriumacetat (ROBERT-son, Brady, Soc. 103, 1482). — Goldgelbe Krystalle (aus CoH5·N:N Eisessig). F: 222°. Aus einer Lösung in Benzol scheiden sich im Licht dunkelrote Krystalle ab.



2. Azoderivate des 3.3'-Dioxy-diphenyls $C_{12}H_{10}O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot C_8H_4 \cdot OH$.

3.3'-Dimethoxy-diphenyl-4.4'-bis-[\langle azo1 \rangle -naphthol-(2)] C₂₄H₂₅O₄N₄, s. nebenstehende Formel (S.~202). Wärmetönung der Bildung aus β -Naphthol und dem Bis-diazoniumchlorid des o-Dianisidins: Swietoslawski, Ж. 43, 1080; B. 44, 2442. — Löst sich in Eisessig mit violetter, in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe; Absorption der Lösung in konz. Schwefelsäure im sichtbaren Gebiet: Grandmougin, Ch. Z. **34**, 1076.

$$\left[\begin{array}{c} OH & O \cdot CH_3 \\ \vdots & \vdots \\ OH & O \cdot CH_3 \end{array} \right]_2$$

6.6'-Bis-benzolazo-8.3'-dioxy-diphenyl $C_{24}H_{18}O_2N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus m.m-Diphenol und Benzoldiazoniumchlorid in Natronlauge (Borsche, B. 50, 829). — Dunkelgelbe Blättchen (aus Methanol). F: 181°. — Gibt bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄ in heißer verdünnter Natronlauge 6.6'-Diamino-3.3'-dioxy-diphenyl.

$$\begin{array}{cccc} \textbf{HO} & \textbf{OH} \\ & & & \\ \hline & & & \\ \textbf{C_6H_5} \cdot \hat{\textbf{N}} \cdot \hat{\textbf{N}} & & & \\ \hline & & & & \\ \textbf{N} \cdot \textbf{N} \cdot \textbf{C_6H_5} \end{array}$$

6.6'-Bis-benzolazo-3.3'-dimethoxy-diphenyl $C_{26}H_{32}O_2N_4=[C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)-]_2$. B. Aus 6.6'-Bis-benzolazo-3.3'-dioxy-diphenyl und Dimethylsulfat in Natronlauge (Borsche, B. 50, 830). — Rote Nadeln (aus Eisessig). F: 160°. Kaum löslich in Alkohol; schwer löslich in heißem Eisessig.

d) Azoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-22}O_2$.

 $\begin{array}{lll} \textbf{5-Benzolazo-2-oxy-triphenylcarbinol} & C_{15}H_{10}O_2N_1, s. \text{ nebenstehende} & Formel. & B. & Aus & 2-Oxy-triphenylcarbinol in & 2^0/_oiger \end{array}$ Kalilauge beim Behandeln mit einer Benzoldiazoniumsalz-Lösung (Kauffmann, Egner, B. 46, 3787). — Hellbraune Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 149°. Ziemlich leicht löslich in den meisten

Lösungsmitteln. Die Lösungen in verd. Natronlauge und in konz. Schwefelsäure sind orange. - Beim Erhitzen auf 180-200° entsteht 2 Benzolazo 9 phenyl xanthen (Syst. No. 2654).

5-Benzolazo-2-methoxy-triphenylcarbinol $C_{36}H_{22}O_2N_3=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_3(O\cdot CH_3)\cdot C(OH)(C_6H_5)_3$. Aus 5-Benzolazo-2-oxy-triphenylcarbinol in alkal. Lösung beim Behandeln mit Dimethylsulfat (Kauffmann, Egner, B. 46, 3787). — Orangerote Krystalle (aus Aceton). F: 1930. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwerer in Alkohol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist orangerot.

AZODERIVATE DER TRIOXY-VERBINDUNGEN usw. [8

3. Azoderivate der Trioxy-Verbindungen.

Azoderivate der Trioxy-Verbindungen $C_6H_6O_3$.

1. Azoderivate des 1.2.3-Trioxy-benzols (Pyrogallols) $C_6H_6O_3=C_6H_3(OH)_3$.

[Naphthol-(2)]-〈1azo 5〉-[pyrogallol-1.3-dimethyläther-OHOCH3
2-äthyläther], 1-[3.5-Dimethoxy-4-äthoxy-benzolazo]-naphthol-(2) C₂₀H₂₀O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 5-Amino-pyrogallol-1.3-dimethyläther-2-äthyläther und β-Naphthol in Natronlauge (Bogert, Ehrlich, Am. Soc. 41, 809). — Dunkelrote, bronzeglänzende Platten (aus Ligroin). F: 130° (korr.). Löslich in Alkohol, Benzol, Eisessig, siedendem Ligroin, konz. Salzsäure und konz. Schwefelsäure mit tiefroter Farbe, schwer löslich in kaltem Ligroin, siedendem Wasser und heißer Natronlauge. — Färbt Seide und Baumwolle lachsfarben, Wolle leuchtend orangefarben; die Färbungen sind beständig gegen Wasser, Seife, verd. Säuren und Licht.

2. Azoderivate des 1.3.5-Trioxy-benzols (Phloroglucins) $C_6H_6O_3=C_6H_3(OH)_3$.

Benzolazo-phloroglucintrimethyläther, 2.4.6-Trimethoxy-azobenzol $C_{15}H_{16}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Phloroglucintrimethyläther und Benzoldiazoniumchlorid in Eisessig in Gegentwart von Natriumacetat (K. H. Meyer, Lenhardt, A. 398, 76).—Granatrote Krystalle (aus Ligroin). F: 82,5°. Leicht löslich in Methanol und Äther mit orangeroter Farbe; leicht löslich in verd. Mineralsäuren.

[4-Nitro-benzolazo]-phloroglucintrimethyläther $C_{18}H_{15}O_5N_3 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_2(O\cdot CH_3)_3$. B. Aus Phloroglucintrimethyläther und 4-Nitro-benzoldiazoniumhydroxyd in Eisessig (K. H. Meyer, Lenhardt, A. 398, 77). — Braune, violettglänzende Nadeln. F: 150,5°. Leicht löslich in Eisessig und Benzol, schwerer in Alkohol und Benzin.

4. Azoderivate der Tetraoxy-Verbindungen.

2.2'(oder 4.4') - Bis - benzolazo - 3.5.3'.5' - tetraoxy - diphenyl, Bis - benzolazo-diresorcin $C_{24}H_{18}O_4N_4=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_2(OH)_2\cdot C_6H_2(OH)_2\cdot N:N\cdot C_6H_5$. B. Aus 3.5.3'.5'-Tetraoxy-diphenyl und diazotiertem Anilin in Sodalösung (R. Meyer, K. Meyer, B. 44, 2684). — Rotbraune, stahlblauglänzende Nadeln (aus Eisessig).

2.2'(oder 4.4) - Bis - p - toluolazo - 3.5.3'.5' - tetraoxy - diphenyl, Bis - p - toluolazo-diresorcin $C_{26}H_{22}O_4N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_2(OH)_2 \cdot C_6H_4(OH)_2 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus diazotiertem p-Toluidin und 3.5.3'.5' - Tetraoxy - diphenyl in Sodalösung (R. Meyer, K. Meyer, B. 44, 2684). — Rote Nadeln (aus Eisessig).

D. Azoderivate der Oxo-Verbindungen.

1. Azoderivate der Monooxo-Verbindungen.

a) Azoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-8}O$.

1. Azoderivate des Benzaldehyds $\mathrm{C_7H_6O} = \mathrm{C_6H_5 \cdot CHO}.$

Benzaldehyd - $\langle 3$ azo 1 \rangle - naphthol-(2), [Naphthol-(2)]- $\langle 1$ azo 3 \rangle -benzaldehyd C₁₇H₁₂O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 3-Amino-benzaldehyd und β -Naphthol (FRIEDLÄNDER, LENK, B. 45, 2085 Anm.). — Orangefarbene Nädelchen (aus Eisessig). F: 156°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit carminroter Farbe.

Benzaldehyd - $\langle 4$ azo 1 \rangle - naphthol - (2), [Naphthol - (2)] $\langle 1$ azo 4 \rangle -benzaldehyd $C_{17}H_{12}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Amino-benzaldehyd und β -Naphthol (FRIED-LÄNDER, LENK, B. 45, 2084 Anm. 3). — Nadeln (aus Eisessig). F: 183°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.

2. Azoderivate des Acetophenons $C_8H_8O=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_3$.

4 - Benzolazo - acetophenon, 4 - Acetyl - azobenzol $C_{14}H_{12}ON_2 = C_6H_5\cdot N:N\cdot \bigcirc \cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Nitrosobenzol und 4-Amino-acetophenon in Eisessig (ANGELI, R. A. L. [5] **24** I, 1187). — Rote Blättchen (aus Alkohol). F: 115°. — Liefert in Eisessig bei der Oxydation mit konz. Wasserstoffperoxyd die höherschmelzende und die niedrigerschmelzende Form des 4-Acetyl-azoxybenzols.

Oxim $C_{14}H_{18}ON_3 = C_6H_5 \cdot N \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot C(:N \cdot OH) \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von 4-Benzolazo-acetophenon mit Hydroxylamin (Angell, R. A. L. [5] 24 I, 1187). — Krystalle (aus Benzol). F: 169°.

Acetophenon - $\langle 4$ azo $4 \rangle$ - phenol, 4'-Oxy-4-acetyl-azobenzol $C_{14}H_{12}O_2N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus diazotiertem 4-Amino-acetophenon und Phenol (Hewitt, Mann, Pope, Soc. 105, 2195). Aus den beiden isomeren 4-Benzolazoxy-acetophenonen durch Behandeln mit Schwefelsäure (Angell, R. A. L. [5] 24 I, 1188). — Orangerote Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 1966 (unkorr.) (H., M., P.), 1340 (A.). Absorptionsspektrum in Alkohol und in Natronlauge: H., M., P.

Acetophenon- $\langle 4$ azo 4 \rangle -phenetol, 4'-Äthoxy-4-acetyl-azobenzol $C_{16}H_{16}O_2N_2=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3$. Zeigt positive Doppelbrechung im krystallinisch-flüssigen Zustand (VORLÄNDER, HUTH, Ph.~Ch.~75,~642).

4'-Acetoxy-4-acetyl-azobenzol $C_{16}H_{14}O_3N_2 = CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Acetylieren von Acetophenon- $\langle 4azo4 \rangle$ -phenol (Hewitt, Mann, Pope, Soc. 105, 2196). — Braunrote Prismen (aus Eisessig). F: 130°.

4'-Benzoyloxy-4-acetyl-azobenzol $C_{21}H_{16}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Acetophenon-(4azo4)-phenol und Benzoylchlorid in Pyridin (Hewitt, Mann, Pope, Soc. 105, 2196). — Scharlachrote Prismen. F: 210°.

Phenylhydrazon des Acetophenon- $\langle 4$ azo 4 \rangle -phenols $C_{20}H_{18}ON_4 = HO \cdot C_8H_4 \cdot N \cdot N \cdot C_8H_4 \cdot C(CH_3) \cdot N \cdot NH \cdot C_8H_5$. B. Aus Acetophenon- $\langle 4$ azo 4 \rangle -phenol und Phenylhydrazin in Alkohol (Hewitt, Mann, Pope, Soc. 105, 2196). — Braungelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 194°. Absorptionsspektrum der Lösungen in Alkohol und in Natronlauge im sichtbaren und im ultravioletten Gebiet: H., M., P.

Acetophenon - $\langle 4$ azo $2 \rangle$ - p - kresol, 6-Oxy-3-methyl-4'-acetyl-azobenzol $C_{15}H_{14}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Amino-acetophenon und p-Kresol (Hewitt, Mann, Pope, Soc. 105, 2197). — Braunrote Nadeln (aus Alkohol). F: 122°. Absorptionsspektrum in Alkohol und in Natronlauge im sichtbaren und im ultravioletten Gebiet: H., M., P., Soc. 105, 2200.

 $\begin{array}{lll} \textbf{Acetat} & C_{17}H_{16}O_3N_2 = CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot N: N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3. & \text{Braune} & \text{Nadeln} \\ (\text{aus Alkohol}). & \textbf{F}: \ 104^0 \ (\text{Hewitt, Mann, Pope, Soc. 105, 2198}). \end{array}$

Benzoat $C_{22}H_{18}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot CO \cdot O \cdot C_6H_3 \cdot CH_3 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Acetophenon- $\langle 4azo2 \rangle$ -p-kresol und Benzoylchlorid in Natronlauge (Hewitt, Mann, Pope, Soc. 105, 2199). — Braune Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 139°.

Phenylhydrazon des Acetophenon- $\langle 4$ azo $2 \rangle$ -p-kresols $C_{21}H_{20}ON_4 = HO \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot N \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot C(CH_3) \cdot N \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus Acetophenon- $\langle 4$ azo $2 \rangle$ -p-kresol und Phenylhydrazin in Eisessig (Hewitt, Mann, Pope, Soc. 105, 2199). — Dunkelbraune Nadeln (aus Eisessig). F: 156°.

Acetophenon - (4 azo 1) - naphthol - (2) $C_{18}H_{14}O_{2}N_{2}$, s. oh nebenstehende Formel (S. 211). Scharlachrote Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 183° (Hewitt, Mann, Pope, Soc. 105, 2202). Absorptionsspektrum der Lösungen in Alkohol und in Natronlauge im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: H., M., P.

Phenylhydrazon des Acetophenon - $\langle 4$ azo 1 \rangle - [naphthols - (2)] $C_{24}H_{20}ON_4 = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot C(CH_3) : N \cdot NH \cdot C_6H_5 \cdot B$. Aus Acetophenon $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol - (2) und Phenylhydrazin in Eisessig (Hewitt, Mann, Pope, Soc. 105, 2203). — Dunkle Krystalle (aus Eisessig). F. 201°.

Acetophenon - (4 aso 4) - naphthol - (1) $C_{18}H_{14}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Amino-acetophenon und α -Naphthol in Alkohol (Hewitt, Mann, Pope, Soc. 105, 2199). — Dunkelrote Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 248° bis 249° (Zers.). Absorptionsspektrum der Lösungen in Alkohol und in Natronlauge im sicht-

baren und im ultravioletten Gebiet: H., M., P., Soc. 105, 2202.

Acetat C₂₀H₁₆O₃N₂ = CH₃·CO·O·C₁₀H₆·N·N·C₆H₄·CO·CH₃. Orangefarbene Nadeln (aus Eisessig). F: 141° (Hewitt, Mann, Pope, Soc. 105, 2201).

Benzoat $C_{26}H_{18}O_3N_3 = C_6H_6 \cdot CO \cdot O \cdot C_{10}H_6 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Acetophenon- $\langle 4azo4 \rangle$ -naphthol- $\langle 1 \rangle$ und Benzoylchlorid in Natronlauge (Hewitt, Mann, Pope, Soc. 105, 2201). — Dunkelrote Nadeln. F: 214°.

b) Azoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O$.

Saurer Schwefligsäureester des Phenol - $\langle 4$ azo 5 \rangle - [1.1 - dioxy - 1.2 (oder 1.4)-dihydro-naphthalins] $C_{16}H_{14}O_5N_2S$, Formel I oder II. Zur Konstitution vgl. Woroshzow, Bl. [4] 35, 1002. — B. Man diazotiert das Natriumsalz des sauren Schwefligsäureesters des 5-Amino-1.1-dioxy-1.2 (oder 1.4)-dihydro-naphthalins (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 386) und behandelt das Reaktionsprodukt mit Phenol (Woroshzow, \Re . 47, 1697; C. 1916 II,

258; A. ch. [9] 7, 62; Bl. [4] 35, 1011). — Spaltet in wäßr. Lösung einen Teil der schwefligen Säure ab; die Abspaltung wird in alkal. Lösung begünstigt, in saurer Lösung gehemmt (W., Ж. 49, 598; C. 1923 III, 615; Bl. [4] 35, 1015). — NaC₁₆H₁₃O₅N₂S + 4H₂O. Hellgelbes Krystallpulver (aus Wasser). Wird durch Alkali unter Rotfärbung verseift. Verhalten bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure und beim Kochen mit Alkali: W.

c) Azoderivate der Monooxo-Verbindungen C_nH_{2n-16}O.

Azoderivate des Benzophenons $C_{13}H_{10}O=C_gH_s\cdot CO\cdot C_gH_s$.

4 - Benzolazo - benzophenon, 4 - Benzoyl - azobenzol $C_{10}H_{14}ON_3=C_6H_5\cdot N:N\cdot \bigcirc\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus Nitrosobenzol und 4-Amino-benzophenon in Eisessig (ANGELI, R. A. L. [5] 24I, 1189). — Krystalle (aus Alkohol). F: 106°. — Liefert in Eisessig bei der Oxydation mit konz. Wasserstoffperoxyd 4-Benzoyl-azoxybenzol.

Benzophenon - $\langle 4$ azo $4 \rangle$ - phenol, 4' - Oxy - 4 - benzoyl - azobenzol $C_{10}H_{14}O_2N_2 = HO \cdot N:N \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus diazotiertem 4-Amino-benzophenon und Phenol (Hewitt, Mann, Pope, Soc. 105, 2196). — Orangerote Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 157°. Absorptionsspektrum der Lösungen in Alkohol und in Natronlauge im sichtbaren und im ultravioletten Gebiet: H., M., P., Soc. 105, 2198.

Acetat $C_{11}H_{16}O_{3}N_{2}=CH_{3}\cdot CO\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:N\cdot C_{6}H_{4}\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}$. Braunrote Tafeln (aus Eisessig). F: 1596 (Hewitt, Mann, Pope, Soc. 105, 2196).

Benzoat $C_{26}H_{16}O_3N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus Benzophenon-(4azo4)-phenol und Benzoylchlorid in Pyridin (Hewitt, Mann, Pope, Soc. 105, 2196). — Orangerote Nadeln (aus Eisessig). F: 162°.

Benzophenon - (4 azo 2) - p - kresol, 6 - Oxy - 3 - methyl4'-benzoyl-azobenzol C₂₀H₁₆O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B.

Aus diazotiertem 4-Amino-benzophenon und p-Kresol (Hewitt,
MANN, Pope, Soc. 105, 2199). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol).

EH₃

F: 148°. Absorptionsspektrum der Lösungen in Alkohol und in Natronlauge im sichtbaren und im ultravioletten Gebiet: H., M., P.

Acetat $C_{23}H_{16}O_3N_3=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_5$. Braunrote Nadeln (aus Alkohol). F: 94° (Hewitt, Mann, Pope, Soc. 105, 2199).

Benzoat $C_{27}H_{20}O_2N_2 = C_6H_5\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus Benzophenon- $\langle 4\,azo\,2\rangle$ -p-kresol und Benzoylchlorid in Natronlauge (Hewitt, Mann, Pope, Soc. 105, 2199). — Orangerote Nadeln (aus Eisessig). F: 151°.

Benzophenon - (4 azo 1) - naphthol - (2) C₂₂H₁₆O₂N₂, s. OH nebenstehende Formel. B. Durch Kupplung von diazotiertem 4-Amino-benzophenon mit β-Naphthol (Torrey, Porter, Am. Soc. 33, 57). — Rote Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: .185° bis 186,5° (T., P.), 189° (Hewitt, Mann, Pope, Soc. 105, 2204).

Absorptionsspektrum der Lösungen in Alkohol und in Natronlauge im sichtbaren und ultra-

Absorptionsspektrum der Lösungen in Alkohol und in Natronlauge im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: H., M., P., Soc. 105, 2203. — Läßt sich nicht acetylieren oder benzoylieren (H., M., P.).

Bensophenon - $\langle 4$ aso $4 \rangle$ - naphthol - $\langle 1 \rangle$ C₂₃H₁₆O₂N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Amino-benzophenon und α -Naphthol (Hewitt, Mann, Pope, Soc. 105, 2201). — Braunrote Nadeln (aus Eisessig). F: 241° (Zers.).

Absorptionsspektrum der Lösungen in Alkohol und Natronlauge im sichtbaren und im ultravioletten Gebiet: H., M., P.

Acetat $C_{26}H_{18}O_3N_2=CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot N:N\cdot C_0H_4\cdot CO\cdot C_0H_5.$ Braune Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 140° (Hewitt, Mann, Pope, Soc. 105, 2201).

Benzoat $C_{30}H_{20}O_3N_2=C_6H_5\cdot CO\cdot O\cdot C_{10}H_6\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus Benzophenon- $\langle 4azo4\rangle$ -[naphthol-(1)] und Benzophenorid in Pyridin (Hewitt, Mann, Pope, Soc. 105, 2201). — Orangefarbene Nadeln (aus Eisessig). F: 164°.

d) Azoderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-18}O$.

1. Azoderivat des 10-Methyl-anthrons-(9) $C_{16}H_{12}O=C_{6}H_{4}< CH_{(CH_{2})}>C_{6}H_{4}$

[4 - Nitro - benzol] - (1 azo 10) - [10 - methyl - anthron - (9)] C₂₁H₁₅O₃N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 10-Methyl-anthranol - (9) - methyläther und dem Natriumsalz des 4 - Nitro - benzoliso - H₃C N:N·C₆H₄·NO₂ diazotats in Eisessig (K. H. Meyer, Irschick, Schlöser, B. 47, 1751). — Orangefarbene Blättchen (aus Chloroform + Gasolin). F: 99° (Zers.). Unlöslich in kalten Alkalien. — Liefert beim Kochen mit Chromsäure in Eisessig Anthrachinon. Wird beim Behandeln mit alkoh. Kalilauge, beim Kochen mit wäßr. Kalilauge oder beim Kochen mit Xylol zersetzt.

2. Azoderivat des 10-Äthyl-anthrons-(9) $C_{16}H_{14}O=C_{6}H_{4}$ $CH(C_{2}H_{5})$ $C_{6}H_{4}$.

[4 - Nitro - benzol] - $\langle 1$ azo 10 \rangle - [10 - äthyl - anthron - (9)] C₂₄H₁₇O₃N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus 10-Äthyl-anthranol-(9)-äthyläther und dem Natriumsalz des 4-Nitro-benzolisodiazotats in Eisessig (K. H. Meyer, Irschick, Schlösser, B. 47, 1752). — Orangerote bis rote monokline Prismen (aus Chloroform + Gasolin). F: 121° (Verpuffung). Leicht löslich in Chloroform, löslich in Benzol. — Beim Kochen mit Zinkstaub und Eisessig und nachfolgenden Lösen des Reaktionsprodukts in heißer Natronlauge unter Luftzutritt entsteht ms-Äthyloxanthranol.

2. Azoderivate der Dioxo-Verbindungen.

a) Azoderivate der Dioxo-Verbindungen C_nH_{2n-14}O₂.

Saurer Schwefligsäureester des 2-Benzolazo -1.1-dioxy-4-phenylhydrasono -1.4-dihydro - naphthalins $C_{22}H_{18}O_4N_4S$, s. nebenstehende Formel. — $NaC_{22}H_{17}O_4N_4S + 2H_2O$. B. Bei 6-stdg. Kochen von 2.4-Bis-benzolazo -naphthol -(1) mit Natrium-disulfit in verd. Alkohol (Woroshzow, \mathcal{H} . 47, 1727; C. 1916 II, 261; A. ch. [9] 7, 101). — Rote Krystalle. — Färbt sich beim $N \cdot NH \cdot C_6H_5$ Trocknen an der Luft bei Zimmertemperatur oder bei 100° fast schwarz. Beim Verseifen entsteht 2.4-Bis-benzolazo-naphthol-(1).

b) Azoderivate der Dioxo-Verbindungen C_nH_{2n-20}O₂.

Azoderivate der Dioxo-Verbindungen $C_{14}H_{8}O_{2}$.

1. Azoderivate des Anthrachinons $C_{14}H_8O_2 = C_6H_4(CO)_2C_6H_4$.

1.1'-Azoanthrachinon C₂₈H₁₄O₄N₂, s. nebenstehende
Formel. Existiert in zwei Modifikationen. — B. Ein
Gemisch beider Formen erhält man beim Erhitzen von
3.4(CO)-Benzoylen-anthranil (Syst. No. 4284) auf 200°
(GATTERMANN, EBERT, B. 49, 2119). Die gelbe Form entsteht bei der Einw. von Chlor auf
1-Amino-anthrachinon in Gegenwart von Alkali (G., E., B. 49, 2118). — Gelbe Krystalle
(aus Nitrobenzol); löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. Rote Krystalle (aus
Nitrobenzol + Äther); löst sich in konz. Schwefelsäure mit moosgrüner Farbe, die nach
einiger Zeit in Gelb übergeht. — Bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄ oder besser mit Phenylhydrazin liefern die beiden Modifikationen zwei verschiedene 1.1'-Hydrazoanthrachinone
(S. 199).

Anthrachinon - diazosulfonsäure - (1) $C_{14}H_8O_5N_2S=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot N:N\cdot SO_3H.$ — $KC_{14}H_7O_5N_2S$. B. Bei der Einw. von Kaliumsulfit auf eine mit Kaliumcarbonat neutralisierte Lösung von Anthrachinon-diazoniumsulfat-(1) (Möhlau, B. 45, 2234). Rotgelbe Tafeln (aus Wasser). Zerfällt im Exsiccator, schneller bei 100°, zu einem gelben Pulver. Leicht löslich in heißem Wasser mit gelber Farbe, schwerer in Alkohol. — Zersetzt sich beim Erhitzen unter schwachem Verpuffen. Bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure und Hydrolyse der primär entstandenen N-Anthrachinonyl-(1)-hydrazin·N'-sulfonsäure entsteht Anthrachinonyl-(1)-hydrazin. Beim Erwärmen mit KHSO_3-Lösung entsteht das Kaliumsalz der N-Anthrachinonyl-(1)-hydrazin-N.N'-disulfonsäure.

2. Azoderivate des Phenanthrenchinons $C_{14}H_8O_2 = O:C_{14}H_8:O.$

2.7 - Bis - [4 - oxy - benzolazo] - phen-anthrenchinon, Phenanthrenchinon-2.7-bis-[\langle azo 4 \rangle -phenol] $C_{26}H_{16}O_4N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 2.7-Diamino-phenanthrenchinon und Phenol in Sodalösung (Mukherjee, Watson, Soc. 109, 628). — Braune Krystalle (aus Alkohol + Nitrobenzol). Schmilzt nicht bis 295°. Löslich in Alkalien mit brauner Farbe.

Diacetat $C_{30}H_{20}O_6N_4=(CH_3\cdot CO\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N:N)_2C_{14}H_6O_2$. B. Beim Kochen der vorangehenden Verbindung mit Acetanhydrid und wenig Pyridin (MUKHERJEE, WATSON, Soc. 109, 628). — Ziegelrote Prismen (aus Eisessig). F: 274°.

E. Azoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen.

1. Azoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 2 Sauerstoffatomen.

a) Azoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-4} O_2$.

4-Benzolazo-3-methoxy-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-on-(5) $C_{15}H_{18}O_2N_2 = (CH_3)_2C < \frac{CH_4 \cdot C(O \cdot CH_3)}{CH_2} > C \cdot N : N \cdot C_6H_5$. Entsteht aus 4-Benzolazo-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-ol-(3)-on-(5) (S. 48) beim Behandeln mit Dimethylsulfat und Sodalösung oder beim Erwärmen des Silbersalzes mit Methyljodid auf 80° (Lifschitz, B. 47, 1405). — Rote Prismen (aus Alkohol). F: 143°. Löslich in organischen Lösungsmitteln mit roter bis orangeroter Farbe. — Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure: L. Bei der Verseifung mit Alkali entsteht 4-Benzolazo-1.1-dimethyl-cyclohexen-(3)-ol-(3)-on-(5).

b) Azoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_n H_{2n-8} O_2$.

1. Azoderivat des Salicylaldehyds $C_7H_6O_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CHO$.

- 5 Benzolazo salicylaldehyd $C_{13}H_{10}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel (S. 216). B. {Beim Eintragen von Benzoldiazoniumchlorid ... (Tummeley, A. 251, 182); vgl. Puxeddu, G. 46 I, 219). Gelbrote Nadeln (aus Alkohol). F: 132° (P.). Liefert bei der Reduktion mit Phenylhydrazin 5-Amino-salicylaldehyd-phenylhydrazon (P.).
- 2. Azoderivate des 3.5-Dimethyl-2-acetyl-phenols $\mathrm{C_{10}H_{12}O_2}=(\mathrm{CH_3)_2C_6H_3(OH)\cdot CO\cdot CH_3}.$
- 4 Benzolazo 3.5 dimethyl 2 acetyl phenol, 4 Oxy-2.6 dimethyl 3 acetyl azobenzol, 3 Benzolazo 6 oxy-2.4 dimethyl acetophenon $C_{16}H_{16}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel. B. $C_{6}H_{5}\cdot N:N$ OH Aus 3.5 Dimethyl 2 acetyl phenol beim Behandeln mit Benzoldiazoniumchlorid in Natronlauge, neben 3.5 Bis benzolazo 6 oxy-2.4 dimethyl acetophenon (s. u.) (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1724). Orangefarbene Nadeln (aus Petroläther). F: ca. 94°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln und in Alkalien.
- 4.6-Bis-benzolazo-3-oxy-1.5-dimethyl-2-acetyl-benzol, 4.6-Bis-benzolazo-3.5-dimethyl-2-acetyl-phenol, 3.5-Bis-benzolazo-3.5-dimethyl-2-acetyl-phenol, 3.5-Bis-benzolazo-6-oxy-2.4-dimethyl-acetophenon $C_{22}H_{30}O_2N_4$, s. $C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_5$ benzolazo-6-oxy-2.4-dimethyl-acetophenon $C_{22}H_{30}O_2N_4$, s. $C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_5$ benzolentehende Formel. B. s. bei der vorangehenden Verbindung. Braune Nadeln (aus Alkohol). F: 169—170° (v. AUWERS, BORSCHE, H₃C CO·CH₃ B. 48, 1724). Leicht löslich in Eisessig und Benzol, schwerer in den übrigen Lösungsmitteln. Sehr schwer löslich in verd. Natronlauge.

c) Azoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-10}O₂.

5-Benzolazo-2-oxy-3-allyl-benzaldehyd, 5-Benzolazo-3-allyl-salicylaldehyd $C_{16}H_{14}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel.

B. Aus 2-Oxy-3-allyl-benzaldehyd und Benzoldiazoniumchlorid in alkal. Lösung (Claisen, Eisleb, A. 401, 98). — Gelbe Nadeln $CH_2:CH:CH_2$ $N:N:C_6H_1$ oder Prismen (aus Petroläther). F: 71°.

2. Azoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 3 Sauerstoffatomen.

a) Azoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen $C_nH_{2n-8}O_3$.

[6 - Nitro - 3 - oxy - benzochinon - (1.2) - oxim- (2)] - $\langle 4$ azo 1 \rangle - Ho N OH naphthol - (2), [Naphthol - (2)] - $\langle 1$ azo 4 \rangle - [6 - nitro - 3 - oxy - benzochinon- (1.2) - oxim- (2)] C₁₆H₁₀O₆N₄, s. nebenstehende Formel bezw. desmotrope Formen. B. Man behandelt 6-Nitro-4-nitrosamino-3-oxybenzochinon- (1.2) - oxim- (2) (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 494) mit rauchender Salzsäure und setzt die entstandene Diazoniumverbindung in alkal. Lösung mit β -Naphthol um (Heller, Sourlis, B. 43, 2587). — Bläulichschwarze Aggregate mit 2 H₆O (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes durch Ansäuern). Löslich in Alkohol und heißem Wasser mit violetter Farbe, in Aceton und Eisessig mit kirschroter Farbe. — Na₃C₁₆H₇O₆N₄ + 5 H₈O.

b) Azoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-10}O₃.

Acetat $C_{30}H_{30}O_4N_3 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C_6(CH_3)_2(CO \cdot CH_3)_2 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 4-Oxy-2.6-dimethyl-3.5-diacetyl-azobenzol beim Kochen mit Acetanhydrid und Natriumacetat (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1712). — Orangefarbene Nadeln (aus Methanol oder Benzol). F: 139—140°. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und alkoh. Essigsäure 4-Acetoxy-2.6-dimethyl-3.5-diacetyl-hydrazobenzol.

3. Azoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 4 Sauerstoffatomen.

Azoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen C_nH_{2n-8}O₄.

1. Azoderivat des 2.4.6-Trioxy-acetophenons $C_8H_8O_4=(HO)_3C_6H_2\cdot CO\cdot CH_3$.

3.5-Bis-benzolazo-2.4.6-trioxy-acetophenon, 4.6-Bis-benzolazo-2-acetyl-phloroglucin bezw. 3.5-Bis-benzolazo-1-acetyl-cyclohexantrion-(2.4.6) $C_{20}H_{16}O_4N_4$, s. Formel I bezw. II. B. Aus 2-Acetyl-phloroglucin und diazotiertem Anilin in Sodalösung (Heller, B. 45, 426). — Purpurfarbene Nadeln mit 1 H₂O (aus Ho N:N·C₆H₅) N:N·C₆H₅ N:N·C₆H₅ Since Machine in 1 H₂O (aus Ho N:N·C₆H₅) N:N·C₆H₅ N:N·C₆H₅ Since Machine in the light of the light of

2. Azoderivat des 2.4.6-Trioxy-butyrophenons $C_{10}H_{12}O_4=(HO)_5C_6H_2\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3$.

3.5-Bis-benzolaso-2.4.6-trioxy-butyrophenon, 4.6-Bis-benzolaso-2.5 butyryl-phloroglucin $C_{22}H_{20}O_4N_4$, s. nebensebende Formel bezw. desmotrope Formen (8. 222). B. Aus 2.4.6-Trioxy-butyrophenon und 2 Mol Diazoaminobenzol in heißem Alkohol (Karrer, Helv. 2, 474). — Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 136—137°1). Ziemlich sehwer löslich in verd. Natronlauge.

4. Azoderivate der Oxy-oxy-Verbindungen mit 5 Sauerstoffatomen.

6-Bensolazo-2.4-diacetyl-phloroglucin bezw. 5-Benzol-azo-1.3-diacetyl-cyclohexan-I. C₆H₅ N:N·· OH II. C₆H₅ N:N·· HC CO·· CH CO

¹⁾ Vgl. den abweichenden Schmelzpunkt im Hptw.

F. Azoderivate der Carbonsäuren.

1. Azoderivate der Monocarbonsäuren.

a) Azoderivate der Monocarbonsäuren C_nH_{2n-8}O₂.

•	Azoderivate	4	D		TI ON TI
	AZUUBTIVALB	uer	Denzuesaur	U UnDaUe	= 0

2 - Benzolazo - benzoesäure, Azobenzol - carbonsäure - (2) $C_{13}H_{10}O_2N_2$, s. nebenstehende Formel (S. 225). B. {Aus Anilin Freundler, Sevestre, C. r. 147, 982}; Fr., Bl. [4] 9, 660; vgl. Heller, B. 49, 2769).

Methylester $C_{14}H_{12}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von 2-benzolazo-benzoesaurem Silber mit Methyljodid und Äther im Einschlußrohr (Duval, Bl. [4] 11, 18). — Rote Krystalle. F: 56°. Leuchtet beim Krystallisieren und beim Reiben. D⁴⁰ (unterkühlt): 1,1486; D⁵⁰ (unterkühlt): 1,1410; $n_{cro,s}^{40}$ (unterkühlt): 1,6179; $n_{cro,s}^{40}$ (unterkühlt): 1,6132 (D., Bl. [4] 11, 60; vgl. a. D., C. r. 153, 875). Löslich in Alkohol und Äther, schwerer in Ligroin (D., Bl. [4] 11, 18).

Äthylester $C_{15}H_{14}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Erhitzen von 2-benzolazo-benzoesaurem Silber mit Äthyljodid und Äther im Einschlußrohr (Duval, Bl. [4] 11, 18). — Rote Flüssigkeit. Kp₁₂: 206—210°. D²⁰: 1,1353; D⁴⁰: 1,1195; $n_{\text{erg,6}}^{\text{so}}$: 1,6126; $n_{\text{erg,6}}^{\text{so}}$: 1,6030 (D., Bl. [4] 11, 60; vgl. a. D., C. r. 153, 875).

Benzoesäure - $\langle 2 \text{ azo 1} \rangle$ -naphthol - $\langle 2 \rangle$, [Naphthol - $\langle 2 \rangle$] - $\langle 1 \text{ azo 2} \rangle$ - OH CO₂H benzoesäure C₁₇H₁₂O₃N₃, s. nebenstehende Formel (S. 227). B. Aus Benzisoxazolon beim Behandeln mit Natriumnitrit und Salzsäure und nachfolgenden Umsetzen mit β -Naphthol in Natronlauge (Heller, B. 43, 1912). — F: 272° (H.). — Gibt beim Erhitzen mit NaHSO₃-Lösung das Natriumsalz des sauren Schwefligsäureesters des 2.2-Dioxy-1-[2-carboxy-phenylhydrazono]-1.2-dihydro-naphthalins (S. 203) (Wordon, K. 47, 1715; C. 1916 II, 260; A. ch [9] 7, 85). — NaC₁₇H₁₁O₃N₃. Blättchen (aus Wasser) (H.).

Benzoesäure - (2 azo 4) - naphthol - (1), [Naphthol - (1)] - (4 azo 2) - benzoesäure C₁₇H₁₂O₃N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter Anthranilsäure und α-Naphthol (Wordenstrum, Ж. 47, 1713; C. 1916 II, 259; A. ch. [9] 7, 82). — Rote Nadeln (aus Eisessig). F: 251° (korr.). Unlöslich in Wasser und Kohlenwasserstoffen, löslich

in Alkohol und Eisessig. — Liefert beim Kochen mit NaHSO₃-Lösung das Natriumsalz des sauren Schwefligsäureesters des 4.4-Dioxy-1-[2-carboxy-phenylhydrazono]-1.4-dihydro-naphthalins (S. 203). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe, die auf Zusatz von Wasser in Braun übergeht.

Benzoesäure-(2 ago 4)-[1.5-dioxy-naphthalin], [1.5-Dioxy-naphthalin]-(4 ago 2)-benzoesäure $C_{17}H_{12}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter Anthranilsäure und 1.5-Dioxy-naphthalin in verd. Alkohol in Gegenwart von Natriumacetat (O. Fischer, BAUER, J. pr. [2] 95, 265). — Grünglänzende Nadeln (aus Eisessig).

F: 257° (Zers.). Sehr schwer löslich in Alkohol, Aceton und Benzol, ziemlich schwer in Eisessig. Löslich in Alkalien mit fuchsinroter, in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe. — Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure 4-Amino-1.5-dioxy-naphthalin.

Azobenzol - dicarbonsäure - (2.2'), o.o' - Azobenzoesäure Hołc Colh Clathoo Romel (S. 228). F: 245° (korr.; vorgewärmtes Bad) (Bamberger, B. 44, 1974).

Diäthylester $C_{18}H_{18}O_4N_2=C_9H_5\cdot O_2C\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (S. 228). Die Angaben über das Präparat von Fittica sind zu streichen (Lock, J. pr. [2] 138, 52).

Monoamid $C_{14}H_{11}O_3N_3 = H_2N \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot N:N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Durch Einw. von Natriumnitrit auf o.o'-Azobenzamid in konzentrierter Schwefelsäure (Heller, B. 48, 1914). — Rotbraune Stäbchen (aus Essigester). F: 215° (Zers.). Leicht löslich in heißem Essigester und Alkohol, schwer in Äther und Ligroin.

Diamid, o.o'-Azobenzamid $C_{14}H_{12}O_2N_4=H_2N\cdot CO\cdot C_8H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2$. B. Neben anderen Produkten beim Reduzieren von 2-Nitro-benzamid mit Zinkstaub und Eisessig (Heller, B. 43, 1913). — Rotbraune Stäbchen (aus Eisessig). Beginnt bei 284° sich zu zersetzen und ist bei ca. 294° vollständig geschmolzen. Schwer löslich. — Durch Einw. von Natriumnitrit auf die Lösung in konzentrierter Schwefelsäure entsteht o.o'-Azobenzoesäuremonoamid.

Methylester $C_{14}H_{11}O_2N_2Cl = C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_3Cl\cdot CO_2\cdot CH_3$. Zur Bildung vgl. den Artikel 2-Benzolazo-5-chlor-benzoesäure im Hptw.~Bd.~XVI,~S.~229.—Rote Nadeln. F: 64,5° (Freundler, Bl.~[4] 9, 658).

3.3'-Dichlor-azobenzol-dicarbonsäure-(2.2') C₁₄H₈O₄N₂Cl₂, HO₂C CO₂H s. nebenstehende Formel. B. Man behandelt 6-Chlor-2-nitro-benz-cl. N:N Cladehyd mit Kaliumcyanid in wäßrig-alkoholischer Salzsäure unter Kühlung und erwärmt das Reaktionsprodukt mit konz. Salzsäure (D: 1,19) auf dem Wasserbad (Reich, Merki, Bl. [4] 21, 10). — Gelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 248—250° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Äther und Aceton, schwerer in Eisessig und Nitrobenzol, schr schwer in Ligroin. — Wird durch siedendes Chinolin unter Abspaltung von CO₂ zersetzt. Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und alkoh. Salzsäure oder mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium in Alkohol die Verbindung C₁₄H₀O₂N₂Cl₂(s. u.). Bei der Destillation mit Calciumhydroxyd entsteht 3.3'-Dichlor-azobenzol. — Löslich in heißer konzentrierter Schwefelsäure mit roter Farbe. — Silbersalz. Gelb.

Verbindung C₁₄H₆O₂N₂Cl₂. B. Durch Reduktion von 3.3'-Dichlor-azobenzol-dicarbon-säure-(2.2') mit Zinnehlorür und alkoh. Salzsäure oder mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium in Alkohol (Reich, Merki, Bl. [4] 21, 11). Aus 3.3'-Dichlor-hydrazobenzol-dicarbonsäure-(2.2')-diäthylester beim Behandeln mit wäßrig-alkoholischer Salzsäure (R., M., Bl. [4] 21, 13). — Schwach gelbliche Nadeln (durch Sublimation). F: 347—348°. Löslich in heißem Nitrobenzol, Anilin und Phenylhydrazin, sehr schwer löslich oder unlöslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln; unlöslich in Salzsäure und siedender Alkalilauge; löslich in heißer konzentrierter Schwefelsäure mit roter Farbe.

Diäthylester $C_{18}H_{16}O_4N_2Cl_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C_6H_3Cl\cdot N:N\cdot C_6H_3Cl\cdot CO_2\cdot C_2H_5.$ B. Aus dem Silbersalz der 3.3′-Dichlor-azobenzol-dicarbonsäure-(2.2′) und Äthyljodid in Benzol auf dem Wasserbad (REICH, MERKI, Bl. [4] 21, 12). — Gelbe Krystalle (aus Ligroin). F: 125° bis 126°. Leicht löslich in heißem Alkohol, Äther, Benzol und Ligroin. — Wird durch Wasserstoff und Palladium in Alkohol zu 3.3′-Dichlor-hydrazobenzol-dicarbonsäure-(2.2′)-diäthylester reduziert.

2-Benzolazo-3.5-dichlor-benzoesäure, 4.6-Dichlor-azobenzolcarbonsäure-(2) $C_{13}H_8O_5N_2Cl_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Phenyl-3.5.7-trichlor-indazol bei der Oxydation mit Chromsäure in C₆H₅·N:N·Cl Eisessig (Freundler, C. r. 152, 1257; Bl. [4] 9, 782). Aus 2-Phenyl-5.7-dichlor-indazolon bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig (Fre., C. r. 152, 1257), mit alkal. Hypochlorit-Lösung oder mit Salpetersäure in essigsaurer Lösung (Fr., Bl. [4] 9, 783). Bei der Einw. von feuchtem Chlor auf 2-Phenyl-5-chlor-indazolon und auf 2-Phenyl-7-chlor-indazolon (Fr., C. r. 152, 1258). — Rote Prismen (aus Benzol). F: 142,5—143°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Liefert bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄ Anilin und 3.5-Dichlor-2-amino-benzoesäure (Fr., C. r. 152, 1257; Bl. [4] 9, 784). Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure + Alkohol 2-Phenyl-5.7-dichlor-indazolon (Fr., Bl. [4] 9, 739).

2-Benzolazo-5-brom-benzoesäure, 4-Brom-azobenzol-carbon-säure-(2) C₁₃H₂O₂N₂Br, s. nebenstehende Formel. B. Bei einmonatiger Einw. von Nitrosobenzol auf 5-Brom-anthranilsäuremethylester in Eisessig bei Zimmertemperatur und nachfolgender Verseifung mit alkoh. Kalilauge (FREUNDLER, Bl. [4] 9, 659). — Rubinrote Prismen (aus Methanol). F: 142—143°.

[5-Nitro-benzoesäure]- $\langle 2$ azo $4\rangle$ -naphthol- $\langle 1\rangle$, [Naphthol- $\langle 1\rangle$]- $\langle 4$ azo $2\rangle$ -[5-nitro-benzoesäure] $C_{17}H_{11}O_5N_8$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter 5-Nitro-2-amino-benzoesäure und α -Naphthol in alkal. Lösung (Bally, Tuck, Marsden, Soc. 97, 1502). — Braune Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 303° (Zers.).

$$HO \cdot \underbrace{\hspace{1cm} \begin{matrix} CO_2H \\ \\ \end{matrix} \cdot N : N \cdot \underbrace{\hspace{1cm} \begin{matrix} CO_2H \\ \end{matrix} \cdot NO_8 \end{matrix}}$$

Syst. No. 2139]

- 3-Benzolazo-benzoesäuremethylester, Azobenzol-carbonsäure-(3)-methylester $C_{14}H_{13}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel (S. 229).

 B. Aus 3-Benzolazo-benzoesäure in Benzol bei nacheinanderfolgender Einw. von Phosphorpentachlorid und Methanol (Duval, Bl. [4] 11, 19). Orangerote Krystalle (aus Methanol). F: 59°; Kp₁₃: 209° (D., Bl. [4] 11, 19). D⁵⁰ (unterkühlt): 1,480; $n_{20,6}^{80}$ (unterkühlt): 1,6247 (D., Bl. [4] 11, 60; vgl. a. D., C. r. 153, 875). Dichte und Brechungsindex einer Lösung in Benzol: D., Bl. [4] 11, 57.
- 3 Benzolazo benzoesäureäthylester, Azobenzol carbonsäure (3) äthylester $C_{15}H_{14}O_2N_2=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5\cdot B$. Aus 3-Benzolazo-benzoesäure in Benzol bei aufeinanderfolgender Einw. von Phosphorpentachlorid und Alkohol (Duval, Bl. [4] 11, 19). Orangerote Krystalle. F: 36°; Kp₃₆: 248° (D., Bl. [4] 11, 19). D²⁰ (unterkühlt): 1,1324; D⁴⁵: 1,1198; $n_{r_{10},s}^{s_0}$ (unterkühlt): 1,6202; $n_{r_{10},s}^{s_0}$: (unterkühlt): 1,6166; $n_{r_{10},s}^{s_0}$: 1,6088 (D., Bl. [4] 11, 60; vgl. a. D., C. r. 153, 875). Löslich in organischen Lösungsmitteln (D., Bl. [4] 11, 19).
- 3-Benzolazo benzoesäurepropylester, Azobenzol carbonsäure (3) propylester $C_{16}H_{16}O_2N_2=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot CO_3\cdot CH_2\cdot CH_3\cdot CH_3\cdot B$. Bei der Einw. von Phosphorpentachlorid auf 3-Benzolazo-benzoesäure in Benzol und Umsetzung des entstandenen Säurechlorids mit Propylalkohol in Pyridin (Duval, Bl. [4] 11, 20). Rote Krystalle. F: 23°; Kp₁₇:234° (D., Bl. [4] 11, 20). D²° (unterkühlt): 1,1152; D³°: 1,1078; D⁴⁵: 1,0952; n³°; (unterkühlt): 1,6093; n³°; 1,6045; n°; 1,5975 (D., Bl. [4] 11, 60; vgl. a. D., C. r. 153, 875). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (D., Bl. [4] 11, 20).

Benzoesäure - (3 azo 1) - naphthol - (2), [Naphthol-(2)] - (1 azo 3) - OH CO₂H benzoesäure C₁₇H₁₂O₃N₂, s. nebenstehende Formel (S. 230). Rote Nadeln (aus Eisessig). F: 242,5—243° (Woroshzow, Ж. 47, 1718; C. 1916 II, 260; A. ch. [9] 7, 90). Leicht löslich in Alkali und Essigsäure.—
Bei der Einw. von NaHSO₃-Lösung entsteht das Natriumsalz des sauren Schwefligsäureesters des 2.2-Dioxy-1-[3-carboxy-phenylhydrazono]-1.2-dihydro-naphthalins (S. 205).

Benzoesäure - $\langle 3$ azo $4 \rangle$ - naphthol - (1), [Naphthol - (1)] - $\langle 4$ azo $3 \rangle$ -benzoesäure $C_{17}H_{12}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter 3-Amino-benzoesäure und α -Naphthol (Woroshzow, \mathcal{H} : 47, 1717; C. 1916 II, 260; A. ch. [9] 7, 87). — Dunkelbraune Krystalle (aus Alkohol). F: 238—239°. Löst sich in Alkali mit kirschroter, in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe. — Beim Erhit

HO. N.N.

kirschroter, in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe. — Beim Erhitzen mit NaHSO₃-Lösung entsteht das Natriumsalz des sauren Schwefligsäureesters des 4.4-Dioxy-1-[3-carboxy-phenylhydrazono]-1.4-dihydro-naphthalins (S. 205).

Benzoesäure- $\langle 8$ azo 4 \rangle -[1.5-dioxy-naphthalin], [1.5-Dioxy-naphthalin]- $\langle 4$ azo 3 \rangle -benzoesäure $C_{17}H_{12}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter 3-Amino-benzoesäure und 1.5-Dioxy-naphthalin (O. Fischer, Bauer, J. pr. [2] 95, 266). — Grünglänzendes, tiefdunkelrotes Pulver (aus Eisessig). Löst sich in Ammoniak mit hellroter, in Natronlauge mit fuchsinroter, in konz. S

Ammoniak mit hellroter, in Natronlauge mit fuchsinroter, in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe. — Liefert bei der Reduktion 4-Amino-1.5-dioxy-naphthalin.

4 - Benzolazo - benzoesäure, Azobenzol - carbonsäure - (4) $C_{13}H_{10}O_2N_2 = \cdots N:N\cdot \bigcirc CO_2H$ (S. 235). B. Aus 4-Amino-benzoesäure und Nitrosobenzol in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur (Angeli, Valori, R. A. L. [5] 22 I, 133). Aus der höherschmelzenden oder der niedrigerschmelzenden Form der Azoxybenzol-carbonsäure-(4) durch Reduktion mit Aluminiumamalgam bezw. Zinkstaub und Eisessig und nachfolgende Oxydation mit Chromtrioxyd oder Luft (A., V.). — Rote, goldlänzende Schuppen (aus Alkohol). F: 241°. — Liefert in Eisessig bei der Oxydation mit konz. Wasserstoffperoxyd die höherschmelzende und die niedrigerschmelzende Form der Azoxybenzol-carbonsäure-(4).

Äthylester $C_{15}H_{14}O_2N_2=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$ (S. 235). B. Beim Kochen von 4-Amino-benzoesäureäthylester mit Nitrosobenzol in Alkohol und Eisessig (Wieland, B. 48, 1112). Aus Hydrazobenzol-carbonsäure-(4)-äthylester durch Erhitzen mit Xylol im Einschlußrohr auf 160—170° (W.). — Rotgelbe Nadeln. F: 86—87°. — Wird durch Zinkstaub und Ammoniak zu Hydrazobenzol-carbonsäure-(4)-äthylester reduziert.

Propylester $C_{16}H_{16}O_2N_2 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot CH_5 \cdot B$. Aus dem Silbersalz der Azobenzol-carbonsäure-(4) beim Erwärmen mit Propyljodid in Äther (Duval, Bl. [4] 11, 20). Aus dem (nicht näher beschriebenen) Säurechlorid und Propylalkohol in Gegenwart von Pyridin (D.). — Rote Krystalle (aus Ligroin). F: 64°. D⁶⁰ (unterkühlt): 1,0863 (D., Bl. [4] 11, 60). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Ist im Vakuum nicht destillierbar.

AZO-CARBONSÄUREN

Benzoesäure- $\langle 4$ azo 4 \rangle -phenol, 4'-Oxy-azobenzol-carbonsäure- $\langle 4\rangle$ C₁₃H₁₀O₂N₂ = HO· $\langle \cdot \rangle$ -N:N· $\langle \cdot \rangle$ -CO₂H. B. Beim Erwärmen der höherschmelzenden Form der Azoxybenzol-carbonsäure- $\langle 4\rangle$ mit konz. Schwefelsäure auf 100° (Angeli, Valori, R. A. L. [5] 22 I, 135). — Rötliche Krystalle (aus Alkohol). F: 266° (Zers.).

Benzoesäure - (4 azo 1) - naphthol - (2), [Naphthol - (2)] - OH (1 azo 4) - benzoesäure C₁₇H₁₂O₃N₂, s. nebenstehende Formel (S. 236). Prismen (aus Eisessig). F: 301° (WOROSHZOW, Ж. 47, 1721; C. 1918 II, 260; A. ch. [9] 7, 94). — Gibt beim Behandeln mit NaHSO₃-Lösung das Natriumsalz des sauren Schwefligsäureesters des 2.2-Dioxy-1-[4-carboxy-phenylhydrazono]-1.2-dihydro-naphthalins (S. 206). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe.

Isobutylester $C_{21}H_{20}O_3N_2 = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Aus Benzoesäure- $\langle 4$ azo1 \rangle -naphthol- $\langle 2\rangle$ und Isobutylalkohol (Bayer & Co., D. R. P. 218389; C. 1910 I, 782; Frdl. 9, 973). — F: 157—158°. — Liefert beim Erwärmen mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure 4-Amino-benzoesäureisobutylester.

Benzoesäure - $\langle 4$ azo $4 \rangle$ - naphthol - (1), [Naphthol - (1)]- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -benzoesäure $C_{17}H_{12}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. HO Rote Krystalle (aus Alkohol). F: 273° (Woroshzow, \mathcal{H} . 47, 1720; C. 1916 II, 260; A. ch. [9] 7, 92). — Liefert bei der Einw. von NaHSO₃-Lösung das Natriumsalz des sauren Schwefligsäureesters des 4.4-Dioxy-1-[4-carboxy-phenylhydrazono]-1.4-dihydro-naphthalins (S. 206). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe.

[3-Nitro-benzoesäure] - $\langle 4$ azo 4 \rangle -naphthol-(1), [Naphthol-(1)]- $\langle 4$ azo 4 \rangle -[3-nitro-benzoesäure] $C_{17}H_{11}O_5N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter 3-Nitro-4-amino-benzoesäure und α -Naphthol in Natronlauge (Baly, Tuck, Marsden, Soc. 97, 1501). — Rote mikroskopische Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 313° (Zers.).

2. Azoderivat der Phenylessigsäure $C_8H_8O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CO_2H$.

4-Benzolazo-phenylessigsäurenitril, Azobenzol-essigsäure-(4)-nitril $C_{14}H_{11}N_3 = C_6H_5\cdot N:N\cdot \bigcirc\cdot CH_2\cdot CN$. B. Aus Nitrosobenzol und 4-Amino-phenylessigsäurenitril in Eisessig (Angell, R. A. L. [5] 24 I, 1189). — Orangerote Blätter. F: 127°. — Liefert in Eisessig bei der Oxydation mit konz. Wasserstoffperoxyd die höherschmelzende und die niedrigerschmelzende Form des Azoxybenzol-essigsäure-(4)-nitrils.

b) Azoderivate der Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-10} O_2$.

Azoderivate der Zimtsäure $C_9H_8O_2=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2H$.

m.m'-Azozimtsäure C₁₈H₁₄O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus m.m'-Azoxyphenylpropiolsäure durch Reduktion mit Natriumamalgam in Sodalösung (Reich, HO₂C-CH;CH CH:CO₂H XIENZOPOLSKA, Bl. [4] 19, 151). — Goldgelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 168—169°. Löslich in heißer konzentrierter Schwefelsäure mit gelber Farbe.

[Zimtsäure-akt.-amylester]- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -phenetol, Phenetol- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -[zimtsäure-akt.-amylester] $C_{22}H_{26}O_3N_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot \bigcirc \cdot N : N \cdot \bigcirc \cdot CH : CH \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3) \cdot C_2H_5$. Optisches Verhalten der krystallinisch-flüssigen Phasen: Vorländer, Huth, Ph. Ch. 75, 648.

c) Azoderivate der Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-16} O_2$.

3.3′ - Dimethyl - diphenylessigsäure - 4.4′ - bis-[$\langle azo1 \rangle$ - naphthol - (2)] $C_{36}H_{26}O_4N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter 4.4′-Diamino-3.3′-dimethyl-diphenylessigsäure und β -Naphthol in Natronlauge (Heller, A. 375, 273). — Wurde nicht ganz rein erhalten. Grünliche Krystalle (aus Toluol + Eisessig). F: ca. 195°.

$$\begin{bmatrix} OH \\ \hline \\ CH_2 \end{bmatrix}_2 CH \cdot CO_2H$$

AZOPHTHALSÄURE

2. Azoderivate der Dicarbonsäuren.

Azoderivate der Dicarbonsäuren C₈H₆O₄.

1. Azoderivate der Phthalsäure $C_8H_6O_4 = C_6H_4(CO_2H)_2$.

Azobenzol-tetracarbonsäure-(2.3.2'.3'), 3.3'-Azophthal- HO_2C CO_2H HO_2C CO_2H säure $C_{16}H_{10}O_8N_2$, s. nebenstehende Formel (S. 242). Beim Behandeln mit Zinn und Salzsäure oder besser beim Kochen mit konz. Zinnchlorür-Lösung entsteht das Anhydrid der Benzidin-tetracarbonsaure-(2.3.2'.3') $O < {CO \atop CO} > C_6H_2(NH_2) \cdot C_6H_2(NH_2) < {CO \atop CO} > O$ (Hptw., Syst. No. 2933) (CLAUS, HEMMANN, B. 16, 1759).

Azobenzol - tetracarbonsäure - (3.4.3'.4'), 4.4' - Azo-phthalsäure $C_{10}H_{10}O_8N_2$, s. nebenstehende Formel (S. 243).

B. Durch 10-stdg. Erhitzen von 4-Nitro-phthalsäure mit alkoh. Kalilauge auf dem Wasserbad (Goldberger, M. 37, 57).

Tetramethylester $C_{20}H_{18}O_8N_2=(CH_3\cdot O_2C)_2C_6H_3\cdot N:N\cdot C_6H_3(CO_2\cdot CH_3)_2$. B. Beim Kochen von 4.4'-Azophthalsäure mit methylalkoholischer Salzsäure (GOLDBERGER, M. 37, 57). — Gelbrote Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 124—126°.

2. Azoderivate der Isophthalsäure $C_8H_6O_4=C_9H_4(CO_2H)_2$.

Azobenzol-tetracarbonsäure - (3.5.3'.5'), 5.5'-Azoisophthalsäure $C_{16}H_{10}O_8N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro-isophthalsäure bei der Reduktion mit Natriumamalgam oder Zinkstaub in Natronlauge oder bei der elektrolytischen Reduktion in Natronlauge an einer Nickel-Kathode (R. Meyer, Wesche, B. 50, 444, 446). — Ho2C CO2H Rotgelbe Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). Färbt sich von 300° ab dunkler und wird bei 390° schwarz. — Gibt beim Kochen mit Zinn und alkoh. Salzsäure Benzidin-tetracarbonsäure-(2.6.2'.6'). — Na₄C₁₆H₆O₈N₂+10H₂O. Gelbe Nadeln (aus Wasser). Gibt bis 300° das Krystallwasser trotz beginnender Zersetzung nicht völlig ab.

Tetramethylester $C_{20}H_{18}O_8N_2=(CH_3\cdot O_4C)_2C_8H_3\cdot N:N\cdot C_8H_3(CO_2\cdot CH_3)_2$. B. Beim Behandeln von Azobenzol-tetracarbonsäure-(3.5.3'.5') mit methylalkoholischer Salzsäure (R. Meyer, Wesche, B. 50, 445). — Rotgelbe Prismen. F: 223—224°.

3. Azoderivat der Terephthalsäure $C_8H_6O_4=C_6H_4(CO_2H)_2$.

Terephthalsäuredimethylester - $\langle 2 \text{ azo 1} \rangle$ - naphthol - $\langle 2 \rangle$, [Naphthol - $\langle 2 \rangle$] - $\langle 1 \text{ azo 2} \rangle$ - terephthalsäure - dimethylester $C_{20}H_{16}O_{5}N_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem Aminoterephthalsäuredimethylester und β -Naphthol in alkal. Lösung (Kauffmann, Weissel, A. 893, 25). — Ziegelrote Nädelchen (aus Eisessig). Zersetzt sich beim Erhitzen. Sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in konz. Schwefelsäure mit purpurroter Farbe.

G. Azoderivate der Oxy-carbonsäuren.

1. Azoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 3 Sauerstoffatomen.

a) Azoderivate der Oxy-carbonsäuren C_nH_{2n-8}O₃.

1. Azoderivate der Oxy-carbonsäuren C2H8O8.

1. Azoderivate der 2 - Oxy - benzoesäure (Salicylsäure) $C_7H_6O_3=HO\cdot C_6H_4\cdot CO_3H$.

5-Benzolazo-salicylsäure, 4-Oxy-azobenzol-carbonsäure-(3)

C₁₃H₁₀O₃N₂, s. nebenstehende Formel (S. 245). Liefert mit Na₂SO₃-C₆H₅·N:N·OH oder NaHSO₃-Lösung beim Kochen oder beim Erhitzen im Einschlußrohr auf 125—130° 5-Amino-x-sulfo-salicylsäure (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 772) und andere Produkte (Lepetit, Levi, G. 41 I, 685).

[4-Nitro-benzol]-(1 azo 5)-salicylsäure, 4'-Nitro-4-oxy-azobenzol - carbonsäure - (3), Alizaringelb R C₁₃H₉O₅N₃, s. nebenstehende Formel (S. 247). Absorptionsspektrum der freien Säure und ihres Kaliumsalzes in alkoh. Lösung im sichtbaren Gebiet: Siecar, Soc. 109, 766, 767. — Liefert beim Kochen mit Na₂SO₃-Lösung 4-Nitro-anilin, Anilin-(4azo5)-salicylsäure, 5-Amino-x-sulfo-salicylsäure (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 772) und andere Produkte; bei entsprechender Behandlung mit NaHSO₃-Lösung ließ sich Anilin-(4azo5)-salicylsäure nicht isolieren (Lepetit, Levi, G. 41 I, 677). — Al(C₁₃H₈O₅N₃)₃. Roter Niederschlag. Löslich in Alkalien und Ammoniak mit blutroter Farbe (Möhlau, B. 46, 454). — Al₂Ca₃(C₁₃H₇O₅N₃)₆. Braunes Pulver (M.). — Cr₂Ca₃(C₁₃H₇O₅N₃)₆. Braunes Pulver (M.). — Fe(C₁₃H₈O₅N₃)₃. Braunschwarzes Pulver (M.). — Fe₂Ca₃(C₁₃H₇O₅N₃)₆. Braunschwarzes Pulver. — Verhalten dieser Salze gegen Salzsäure und gegen Natronlauge: M., B. 46, 450.

m-Xylol-(4 azo 5)-salicylsäure, 4'-Oxy-2.4-dimethylazobenzol - carbonsäure - (3') C₁₅H₁₄O₃N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Salicylsäure und diazotiertem m-Xylidin in alkal.

Lösung (SIRCAR, WATSON, C. 1913 I, 861). — Orangegelbe Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 201°. Leicht löslich in Äther, Alkohol, Benzol, Aceton, Chloroform und Eisessig, schwer in Ligroin, unlöslich in kaltem, sehr schwer löslich in siedendem Wasser; löslich in Alkalien mit orangegelber, in konz. Schwefelsäure mit blutroter Farbe. — Färbt ungebeizte Wolle gelb, mit Chrom gebeizte Wolle braun. — Natriumsalz. Gelbe Nadeln.

[4-Nitro-naphthalin] - (1 azo 5) - salicylsäure C₁₇H₁₁O₅N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Nitro-naphthylamin-(1) und Salicylsäure in alkal. Lösung (SIRCAR, Soc. 109, 773). — Gelbrote Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 222—223°. Absorptionsspektrum der freien Säure und ihres Kaliumsalzes in alkoh. Lösung im sichtbaren Gebiet: S., Soc. 109, 766, 767. Ziemlich leicht löslich in Chloroform, Alkohol, Äther, Eisessig und Benzol, unlöslich in Wasser und kalter verdünnter Alkalilauge; löslich in siedenden Alkalien mit tiefroter, in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe. — Färbt Wolle orangegelb.

[Naphthol-(2)]- $\langle 1$ azo 5 \rangle -salicylsäure, Salicylsäure- $\langle 5$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) $C_{17}H_{12}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter 5-Amino-salicylsäure und β -Naphthol in alkal. Lösung (Meldola, Foster, Brightman, Soc. 111, 538). — Dunkelrotes amorphes Pulver. F: 245° (Zers.). Fast unlöslich in siedendem Alkohol. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.

N:N OH

Benzol - $\langle 1$ azo 1 \rangle - benzol - $\langle 4$ azo 5 \rangle - salicylsäure $C_{10}H_{14}O_3N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von diazotiertem 4-Amino-azobenzol mit Salicylsäure in alkal. Lösung (SIRCAR, WATSON, C. 1913 I, 861). — Gelblichbraunes Pulver (aus Alkohol). F: 248—250°. Mäßig löslich in Alkohol, Aceton, Benzol, Eisessig und Chloroform, unlöslich in Wasser; löslich in Alkalien mit weinroter, in konz. Schwefelsäure mit dunkelvioletter Farbe. — Färbt ungebeizte Wolle gelb, mit Chrom gebeizte Wolle braun.

[Naphthol-(2)]- $\langle 1$ azo 5 \rangle -[3-chlor-salicylsäure], [3-Chlor-salicylsäure]- $\langle 5$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) $C_{17}H_{11}O_4N_2Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter 3-Chlor-5-amino-salicylsäure und β -Naphthol in alkal. Lösung (Meldolla, Foster, Brightman, Soc. 111, 543). — Dunkelrotes amorphes Pulver. F: 287° (Zers.). Sehr schwer löslich in Alkohol und Eisessig. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.

2. Azoderivate der 3-Oxy-benzoesäure $C_7H_6O_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$.

2-Benzolazo-5-chlor-3-benzoyloxy-benzoesäuremethylester, 4-Chlor-6-benzoyloxy-azobenzol-carbonsäure-(2)-methylester C₂₁H₁₅O₄N₂Cl, s. nebenstehende Formel. B. Aus der Verbindung C₁₄H₁₅O₄N₂Cl (s. bei 5-Chlor-anthranilsäuremethylester, Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 548) und Benzoylchlorid in Gegenwart von Pyridin (Freundler, C. r. 150, 1180). — Rote Blättchen. F: 166°.

OH

· CH a

3. Azoderivat der 4-Oxy-benzoesäure $C_2H_6O_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$.

Toluol- $\langle 2$ azo 5 \rangle -toluol- $\langle 2$ azo 3 \rangle -[4-oxy-benzoesäureäthylester] $C_{23}H_{22}O_3N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4'-Amino-2.3'-dimethyl-azobenzol und 4-Oxy-benzoesäureäthylester in Sodalösung (ZINK, D. R. P. 262476; C. 1913 II, 554; Frdl. 11, 1178). — CH₃ CH₃ OH Rostbraunes Pulver. Löslich in Alkohol, Äther und fetten Ölen mit gelbbrauner Farbe; unlöslich in Wasser.

2. Azoderivat der 2 - 0 xy - 4 - methyl - benzoes äure $C_8H_8O_8 = HO \cdot C_8H_3(CH_8) \cdot CO_2H$.

b) Azoderivate der Oxy-carbonsäuren C_nH_{2n-14}O₃.

Azoderivate der Oxy-carbonsäuren $\mathrm{C_{11}H_8O_3}$.

1. Azoderivate der 1-Oxy-naphthoesäure-(2) $C_{11}H_8O_8 = HO \cdot C_{10}H_8 \cdot CO_4H$.

[4 - Nitro - benzol] - $\langle 1$ azo 4 \rangle - [1 - oxy - naphthoesäure - (2)] $C_{17}H_{11}O_5N_3$, s. nebenstehende Formel $(S.\ 260)$. Absorptionsspektrum der freien Säure und ihres Kaliumsalzes in alkoh. Lösung im sichtbaren Gebiet: Sircar, Soc. 109, 766, 767.

m-Xylol-(4 azo 4)-[1-oxy-naphthoesäure-(2)] C₁₉H₁₆O₃N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von diazotiertem 4-Aminom-xylol mit 1-Oxy-naphthoesäure-(2) in alkal. Lösung (SIRCAR, WATSON, C. 1913 I, 861). — Gelblichbraune Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 180°. Leicht löslich in Ather, Alkohol, Benzol, Ligroin, 'Aceton, Chloroform und Eisessig, unlöslich in Wasser; löslich in Alkalilaugen mit roter, in konz. Schwefelsäure mit dunkelvioletter Farbe. — Färbt ungebeizte Wolle or

mit roter, in konz. Schwefelsäure mit dunkelvioletter Farbe. — Färbt ungebeizte Wolle orangegelb, mit Chrom gebeizte Wolle braun. — Natriumsalz. Bräunlichgelbe Nadeln (aus Wasser).

Phenetol-(4 azo 4)-[1-oxy-naphthoesäure-(2)] C₁₉H₁₆O₄N₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von diazotiertem p-Phenetidin mit 1-Oxy-naphthoesäure-(2) in alkal. Lösung (Sircar, Watson, C. 1913 I, 861). — Gelblichbraune Nadeln (aus Alkohol). F: 198,5°. Leicht löslich in siedendem Alkohol, Ather, Aceton und Eisessig, schwer in Benzol und Chloroform,

unlöslich in Ligroin und Wasser; löslich in Alkalilaugen mit roter, in konz. Schwefelsäure mit dunkelvioletter Farbe. — Färbt ungebeizte Wolle bräunlichgelb, mit Chrom gebeizte Wolle braun.

Benzol - $\langle 1$ azo 1 \rangle - benzol - $\langle 4$ azo 4 \rangle - [1 - oxy - naphthoesäure-(2)] $C_{23}H_{16}O_3N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von diazotiertem 4-Amino-azobenzol mit 1-Oxynaphthoesäure-(2) in alkal. Lösung (Sircar, Watson, C. 1913 I, 861). — Dunkelbraunes Pulver (aus Alkohol). F: 200—205°. Mäßig löslich in Alkohol, Aceton, Chloroform, Benzol und Eisessig, unlöslich in Wasser. Löslich in Alkalien mit kastanienbrauner, in konz. Schwefelsäure mit grüner Farbe. — Färbt ungebeizte Wolle rötlichbraun, mit Chrom gebeizte Wolle bräunich weinrot.

Diphenyl-4.4'-bis-[(aso 4)-1-oxy-naphthoesäure-(2)]

C₃₄H₃₂O₈N₄, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von diszotiertem Benzidin mit 1-Oxy-naphthoesäure-(2) in alkal.

Lösung (SIROAR, WATSON, C. 1913 I, 861). — Bräunlichschwarzes

Pulver. Schmilzt nicht bis 275°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton,

Nitrobenzol und Eisessig, schwer in Benzol, unlöslich in Wasser und Ligroin; löslich in Alkalilaugen mit rotvioletter, in konz. Schwefelsäure mit dunkelblauer Farbe. — Färbt ungebeizte Wolle und Baumwolle purpurbraun, nach dem Beizen mit Chrom dunkelbraun.

2. Azoderivate der 3-Oxy-naphthoesäure-(2) $C_{11}H_8O_3=HO\cdot C_{10}H_6\cdot CO_2H$.

- $[3 Nitro benzol] \langle 1 azo 4 \rangle [3 oxy naphthoesäure (2)]$ CO2H $C_{17}H_{11}O_5N_8$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 3-Nitroanilin und 3-Oxy-naphthoesäure-(2) in alkal. Lösung (Sircar, Watson, OH NO2 C. 1913 II, 1260). — Rote Nadeln (aus Nitrobenzol). Schmilzt nicht bis 275°. Leicht löslich in Nitrobenzol, löslich in Benzol, sehr schwer löslich in Methanol, Alkohol, Eisessig, Aceton, Chloroform und Ligroin, unlöslich in Äther und Wasser; löslich in Ätzalkalien und konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. — Färbt ungebeizte und chromgebeizte Wolle feurigrot.
- [4 Nitro benzol] $\langle 1 \text{ azo } 4 \rangle$ [3 oxy naphthoesäure (2)] C17H11O5N8, s. nebenstehende Formel. B. Aus diszotiertem 4-Nitro-·on anilin und 3-Oxy-naphthoesäure-(2) in alkal. Lösung (SIRCAR, WATSON, C. 1913 II, 1260). — Rote Nädelchen (aus Nitrobenzol). Schmilzt nicht bis 285°. Leicht löslich in Nitrobenzol, schwer in Chloroform, Aceton und Benzol, sehr schwer in Methanol, Alkohol und Eisessig, unlöslich in Äther, Ligroin und Wasser; löslich in siedenden Alkalilaugen mit blauvioletter, in konz. Schwefelsäure mit tiefroter Farbe. — Färbt ungebeizte und chromgebeizte Wolle bräunlichrot.
- m-Xylol- $\langle 4$ azo 4 \rangle -[3-oxy-naphthoesäure-(2)] $C_{19}H_{16}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Amino-m-xylol und 3-Oxy-naphthoesäure-(2) in alkal. Lösung (SIRCAR, WATSON, CO₂H OH CH3 C. 1913 II, 1260). — Tiefrote Nadeln (aus Eisessig). F: 240—242°. Leicht löslich in Eisessig, Chloroform, Alkohol und Nitrobenzol, löslich in Benzol, Aceton und Methanol, unlöslich in siedendem Wasser, Äther und Ligroin; löslich in warmen Alkalilaugen mit roter, in konz. Schwefelsaure mit fuchsinroter Farbe. - Färbt ungebeizte und chromgebeizte Wolle kirschrot.
- 4- α -Naphthalinazo-3-oxy-naphthoesäure-(2) $C_{21}H_{14}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel (S. 261). Grünlichrote Prismen (aus Eisessig). · CO2H ·OH F: 236° (SIRCAR, WATSON, C. 1913 II, 1260). Leicht löslich in Chloroform, Nitrobenzol und Aceton, löslich in Alkohol und Methanol, unlöslich in N:N·C₁₀H₇ Ligroin und Wasser; schwer löslich in siedenden Alkalilaugen mit roter Farbe. — Färbt N: N · C₁₀H₇ ungebeizte Wolle rötlichbraun, chromgebeizte dunkelbraun.

Phenetol- $\langle 4$ azo 4 \rangle -[3-oxy-naphthoesäure-(2)] $C_{19}H_{16}O_4N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem p-Phenetidin und CO₂H 3-Oxy-naphthoesäure-(2) in alkal. Lösung (Sircar, Watson, C. 1913 II, 1260). — Tiefrote Nadeln mit grünem Glanz (aus Eisessig). N:N · ⟨ · O · C₂H₅ F: 2310. Löslich in Eisessig, Benzol, Toluol, Chloroform, Aceton und Nitrobenzol, schwer löslich in Alkohol und Methanol, unlöslich in siedendem Wasser, Äther und Ligroin; schwer löslich in siedenden Alkalilaugen mit orangeroter Farbe, leicht in konz. Schwefelsäure mit fuchsinroter Farbe. — Färbt ungebeizte und chromgebeizte Wolle weinrot.

säure-(2)] $C_{23}H_{16}O_3N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Amino-azobenzol und 3-Oxy-naphthoesaure-(2) in alkal. Lösung (Sircar, Watson, C. 1913 II, 1260). — Fuchsin-OH >· N : N · C₆H₅ rote Nadeln mit grünem Glanz (aus Benzol). Schmilzt nicht bis 275°. Löslich in Benzol, Chloroform, Eisessig und Aceton, schwer löslich in Methanol und Alkohol, unlöslich in siedendem Wasser, Äther und Ligroin; löslich in Ätzalkalien mit violetter, in konz. Schwefelsäure mit tiefgrüner Farbe. — Färbt ungebeizte oder chromgebeizte Wolle bräunlichpurpurn.

Diphenyl - 4.4'- bis - [$\langle azo 4 \rangle$ - 3 - oxy - naphthoesaure - (2)] C₃₄H₂₂O₆N₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem Benzidin und 3-Oxy-naphthoesäure-(2) in alkal. Lösung (SIRCAR, WATSON, C. 1913 II, 1260). — Natriumsalz. Grünliches Pulver. Unlöslich in Wasser und siedenden Alkalien. Löslich in konz.

Benzol - $\langle 1 \text{ azo } 1 \rangle$ - benzol - $\langle 4 \text{ azo } 4 \rangle$ - [8 - oxy - naphthoe-]

HO2C OH

CO₂H

Schwefelsäure mit blauer Farbe. Läßt sich durch Mineralsäuren nicht in die freie Säure überführen. — Färbt ungebeizte und chromgebeizte Wolle purpurrot.

2. Azoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 4. Sauerstoffatomen.

4.5.4'.5' - Tetramethoxy - azobenzol - dicarbonsäure-(2.2') C₁₈H₁₈O₈N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Nitro-3.4-dimethoxy-mandelsäure beim Erhitzen mit Nitrobenzol (G. M. Robinson, R. Robinson, Soc. 107, 1755) oder mit Natronlauge (G. M. R., Soc. 111, 121). — Hämatitähnliche Blättchen (aus Eisessig). F: 274° (Zers.). Sehr schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln außer Nitrobenzol; leicht löslich in Sodalösung mit braungelber Farbe (R., R.). — Beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,45) entsteht 6.6'-Dinitro-3.4.3'.4'-tetramethoxy-azobenzol (R., R.). — Löslich in konz. Schwefelsäure in blauer Farbe (R., R.).

H. Azoderivate der Oxo-carbonsäuren.

[4 - Nitro - benzol] - $\langle 1$ azo 3 \rangle - [1.3 - dimethyl - cyclobutandion - (2.4) - carbon - säure-(1)-äthylester] $C_{15}H_{15}O_6N_3 = \frac{C_2H_5 \cdot O_3C}{CH_3} \cdot C \cdot \frac{CO}{CO} \cdot C \cdot \frac{N:N \cdot C_6H_4 \cdot NO_8}{CH_3}$. B. Aus 4-Nitro-benzoldiazoniumacetat und 1.3-Dimethyl-cyclobutandion-(2.4)-carbonsäure-(1)-äthylester in verd. Natronlauge unter Kühlung (Schroeter, B. 49, 2724). — Krystalle (aus Äther + Chloroform). F: 152—153,5°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Tetrachlorkohlenstoff. — Verpufft beim Erhitzen auf dem Platinblech. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser. Löst sich in wäßrig-alkoholischer Natronlauge mit roter Farbe unter Bildung von α -[4-Nitro - benzolazo] - α - α ' - dimethyl - aceton- α - α ' - dicarbonsäure - α ' - äthylester (S. 226).

I. Azoderivate der Sulfonsäuren.

1. Azoderivate der Monosulfonsäuren.

a) Azoderivate der Monosulfonsäuren C_nH_{2n-6}O₃S.

1. Azoderivate der Benzolsulfonsäure $C_0H_6O_3S=C_0H_5\cdot SO_3H$.

[Benzol-sulfonsäure-(1)]- (2 azo 1)-naphthol-(2) C₁₆H₁₂O₄N₂S, Ho₃S oh s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter Anilin-sulfonsäure-(2) und Natrium-β-naphtholat (Woroshzow, Ж. 47, 1703; A. ch. [9] 7, 70). — Ziegelrote Täfelchen (aus Wasser). — Liefert bei der Einw. von NaHSO₃-Lösung das Natriumsalz des sauren Schwefligsäureesters des 2.2-Dioxy-1-[2-sulfo-phenylhydrazono]-1.2-dihydro-naphthalins (S. 210). Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe; die Lösung wird beim Verdünnen braun; löslich in Natronlauge und Sodalösung mit tiefroter Farbe.

[Benzol-sulfonsäure-(1)]-(2 azo 4)-naphthol-(1) C₁₆H₁₂O₄N₂S, HO₃S s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter Anilin-sulfonsäure-(2) und Natrium-α-naphtholat (Woroshzow, Ж. 47, 1702; A.ch. [9] 7, 67). — Orangefarbene Nadeln (aus Wasser). — Liefert bei der Einw. von NaHSO₃-Lösung das Natriumsalz des sauren Schwefligsäureesters des 4.4-Dioxy-1-[2-sulfo-phenylhydrazono]-1.4-dihydro-naphthalins (S. 211). Löslich in konz. Schwefelsäure mit himbeerroter Farbe; die Lösung wird beim Verdünnen erst rot, dann dunkelbraun.

[Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 3$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) $C_{16}H_{12}O_4N_9S$, HO₃S OH s. nebenstehende Formel (S. 267). Liefert bei der Einw. von NaHSO₃-Lösung das Natriumsalz des sauren Schwefligsäureesters des 2.2-Dioxy-1-[3-sulfo-phenylhydrazono]-1.2-dihydro-naphthalins (S. 211) (Woroshzow, \mathcal{H} . 47, 1707; A. ch. [9] 7, 75). Löslich in konz. Schwefelsäure mit hellroter Farbe; die Lösung wird beim Verdünnen erst orange, dann rotbraun.

[Benzol - sulfonsäure - (1)] - $\langle 3$ azo 4 \rangle - naphthol - (1) Ho₃8 $C_{18}H_{12}O_4N_9S$, s. nebenstehende Formel (S. 267). Orangerote Krystalle (Woroshzow, K. 47, 1705; A. ch. [9] 7, 72). — Liefert bei der Einw. von NaHSO₃-Lösung das Natriumsalz des sauren Schwefligsäureesters des 4.4-Dioxy-1-[3-sulfo-phenylhydrazono]1.4-dihydro-naphthalins (S. 211). Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe; die Lösung wird beim Verdünnen blau.

4 - Chlor - 3' - nitro - 4' - oxy - azobenzol - sulfonsäure - (3). Ho₃8

No₂

C₁₈H₁₀O₂N₁ClS. s. nebenstehende Formel. Liefert bei der Reduktion

4 - Chlor - 8' - nitro - 4' - oxy - azobenzol - sulfonsäure - (3) Ho₃S NO₂ C₁₈H₈O₆N₃ClS, s. nebenstehende Formel. Liefert bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor auf dem Wasserbad 2-Nitro-4-amino-phenol (Bart, D. R. P. 258059; C. 1913 I, 1374; Frdl. 11, 152).

[Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo 4 \rangle -phenol, 4-Oxy-azobenzol-sulfonsäure-(4') $C_{18}H_{10}O_4N_8S=HO_8S\cdot N:N\cdot OH$ (S. 272). B. Aus Azoxybenzol-sulfonsäure-(4) durch Erhitzen mit konz. Schwefelsäure auf 100° (Angell, Valori, R. A. L. [5] 22 I, 139). — Zinnoberrotes Krystallpulver (aus Wasser). Beginnt sich bei ca. 200° zu schwärzen, ohne zu schmelzen (A., V.). Leicht löslich in Alkohol, schwer in kaltem Wasser (A., V.). Absorptionsspektrum der Säure und ihres Kaliumsalzes in Alkohol im sichtbaren Gebiet: Sircar, Soc. 109, 769, 771.

[Benzol - sulfonsäure - (1)] - (4 azo 4) - [2 - nitro - phenol],
3 - Nitro - 4 - oxy - azobenzol - sulfonsäure - (4') C₁₂H₂O₆N₃S, s.
nebenstehende Formel (S. 273). Liefert bei der Reduktion mit
Jod und schwefliger Säure auf dem Wasserbad Sulfanilsäure und 2-Nitro-4-amino-phenol
(Bart, D. R. P. 258059; C. 1913 I, 1374; Frdl. 11, 152).

[Benzol-sulfonsäure-(1)]-〈4 azo 4〉-[5.6.7.8-tetrahydronaphthol-(1)] C₁₆H₁₆O₄N₂S, s. nebenstehende Formel (S. 274).

Orangefarbene Nadeln (aus dem Natriumsalz durch Salzsäure).

Löslich in Methanol, Alkohol, Aceton, Eisessig und Wasser, CH₂ CH₂

fast unlöslich in Petroläther, Benzol und Chloroform (SIRCAR, Soc. 109, 773). Absorptionsspektrum der Säure und des Kaliumsalzes in Alkohol im sicht

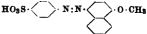
Soc. 109, 773). Absorptions pektrum der Säure und des Kaliumsalzes in Alkohol im sichtbaren Gebiet: S., Soc. 109, 769, 771.

[Benzol-sulfonsäure-(1)]-〈4 azo1〉-naphthol-(2) C₁₆H₁₂O₄N₂S, OH s. nebenstehende Formel (S. 274). — Natriumsalz, Orange II. Geschwindigkeit der Diffusion in Wasser: Vignon, C. r. 150, 620; HO₃S N:N:N | HO₃S N:N:N | HO₃S N:N:N | HO₃S N:N:N | N:N | HO₃S N:N:N | HO₃S N:N:N | HO₃S N:N:N | N:N | HO₃S N:N:N:N | HO₃S N:N:N | HO₃S N:N:N:N | HO₃S N:N:N | HO₃S N:N:

[Benzol - sulfonsäure - (1)] - 〈4 azo 4〉 - naphthol - (1)

C₁₆H₁₂O₄N₂S, s. nebenstehende Formel (S. 275). Absorptionsspektrum der Säure und des Kaliumsalzes in Alkohol im sichtbaren Gebiet: Sircar, Soc. 109, 769, 771. Verhalten als Indicator (α-Naphtholorange):
Kolthoff, Säure-Basenindicatoren [Berlin 1932], S. 152. — Natriumsalz, Orange I.
Lichtabsorption in wäßr. Lösung zwischen 800 und 200 mμ: Massol, Faucon, Bl. [4] 13,
700, 703; 15, 148. Farben verschiedener Lösungen: Woroshzow, Ж. 42, 1460; C. 1911 II,
611; vgl. auch Dehn, Am. Soc. 39, 1342; Michaelis, Rona, Bio. Z. 23, 64. Liefert bei der
Einw. von NaHSO₃-Lösung das Natriumsalz des sauren Schwefligsäureesters des 4.4-Dioxy1-[4-sulfo-phenylhydrazono]-1.4-dihydro-naphthalins (S. 211) (W., Ж. 47, 1709; A. ch. [9]
7, 77). Gibt bei der Einw. von Benzolsulfinsäure in Wasser Sulfanilsäure und eine bei
203° schmelzende Verbindung [Bis-benzolsulfo-Derivat des 4-Amino-naphthols-(1)?]; bei der
Einw. von p-Toluolsulfinsäure erhält man Sulfanilsäure und eine bei 211—212° schmelzende
Verbindung [Bis-p-toluolsulfo-Derivat des 4-Amino-naphthols-(1)?] (Kalle & Co., D. R. P.
285501; C. 1915 II, 449; Frdl. 12, 312). Liefert bei der Einw. von Bacillus coli, Bacillus
typhi und Bacillus proteus Sulfanilsäure (Sisley, Porcher, Panisset, C. r. 152, 1794).
Im Harn von Hunden, denen Orange I verabreicht worden ist, findet man Sulfanilsäure und
4-Amino-naphthol-(1) (Sibley, Porcher, C. r. 152, 1063). — Ausbleichen von mit Orange I gefärbter Wolle im Sonnenlicht: W.

[Benzol - sulfonsäure - (1)] - $\langle 4$ azo $4 \rangle$ - [naphthol - (1) - methyläther] $C_{17}H_{14}O_4N_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus HO3S-[Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -naphthol-(1) durch Einw. von Dimethylsulfat in alkal. Lösung in der Wärme (Woroshzow,



2. 42, 1458; C. 1911 I, 650; II, 611). — Löslich in Eisessig mit orangeroter Farbe, in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe; die schwefelsaure Lösung wird beim Verdünnen rot. Löslich in Alkalien mit gelber bis orangegelber Farbe. Färbt Wolle aus saurem Bad orange; Ausbleichen der gefärbten Wolle im Sonnenlicht: W.

[Benzol - sulfonsäure - (1)] - (4 azo 4) - anthrol - (1) C₂₀H₁₄O₄N₂S, s. OH nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter Sulfanilsäure und α-Anthrol in alkal. Lösung (Sircar, Soc. 109, 776). — Dunkelrotes Pulver. Mäßig löslich in Alkohol, Nitrobenzol und Wasser, unlöslich in Benzol, Petroläther und Äther. Absorptionsspektrum der Säure und des Kaliumsalzes in Alkohol im sichtbaren Gebiet: S., Soc. 109, 769, 771. — Färbt Wolle violett. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauschwarzer, in alkoh. Kalilauge mit violetter Farbe

[Benzol-sulfonsäure-(1)]-(4 azo 4)-resorcin, 2.4-Dioxy-azobenzol-sulfonsäure-(4') $C_{12}H_{10}O_8N_2S$, s. nebenstehende Formel (S. 275). Absorptionsspektrum des Natriumsalzes in verdünnter wäßriger Lösung: MASSOL, FAUCON, Bl. [4] 13, 701; 15, 148. Das Natriumsalz wird unter der Bezeichnung Chrysoin als Farbstoff verwendet (Schultz, Tab. 7. Aufl., No.186).

[Benzol-sulfonsäure-(1)]-(4 azo 4)-[resorcin-8-methyläther], 4-Oxy-2-methoxy-azobenzol-sulfonsäure-(4')

C₁₃H₁₂O₅N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter

Sulfanilsäure und Resorcinmonomethyläther (HEIDELBERGER, JACOBS, Am. Soc. 41, 1465).

Orangebraune Plättchen mit ca. 1 H₂O (aus Wasser). Die wasserfreie ziegelrote Verbindung wird beim Erhitzen dunkel und zersetzt sich bei ca. 250°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, ziemlich schwer in siedendem Eisessig. Löslich in konz. Schwefelsäure mit orangegelber, in Alkalien mit orangeroter Farbe.

[Benzol-sulfonsäure-(1)]-(4 azo 4)-[resorcin-3-äthyläther], 4-Oxy-2-äthoxy-azobenzol-sulfonsäure-(4) C₁₄H₁₄O₅N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter Sulfanilsäure und Resorcinmonoäthyläther (Heidelberger, Jacobs, Am. Soc. 41, 1467).—Orangebraune Nadeln und Tafeln mit ca. 1 H₂O (aus Wasser). Die wasserfreie ziegelrote Verbindung wird bei 250—255° schwarz, erweicht bei weiterem Erhitzen, schmilzt nicht bis 285°. Schwer löslich in siedendem Alkohol und Eisessig, unlöslich in siedendem Aceton. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser mit orangegelber Farbe; die Lösung wird auf Zusatz von Alkali rötlich. Gibt mit Schwefelsäure eine orangegelbe Färbung.

[Benzol - sulfonsäure - (1)] - $\langle 4$ azo $4 \rangle$ - [brenzcatechin-2 - methyläther], 4 - Oxy - 3 - methoxy - azobenzol - sulfonsäure-(4') $C_{13}H_{12}O_5N_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter Sulfanilsäure und Guajacol in alkal. Lösung (Jacobs, Heidelberger, Rolf, Am. Soc. 41, 466). — Metallisch grünglänzende Nadeln oder orangefarbene Tafeln mit 1 $H_2O(?)$ (aus Wasser). Zersetzt sich oberhalb 220° allmählich, rasch bei ca. 245°. Löslich in Wasser mit orangegelber Farbe. Fast unlöslich in Eisessig und Aceton, unlöslich in Chloroform. — Liefert bei der Einw. von Schwefelwasserstoff in Ammoniak 4-Amino-brenzeatechin-2-methyläther. — Die wäßr. Lösung wird auf Zusatz von Eisenchlorid braun. Färbt sich beim Kochen mit Eisessig dunkelrot.

[Benzol - sulfonsäure - (1)] - (4 azo 4) - [brenzeatechin-2-āthyläther], 4-Oxy-3-āthoxy-azobenzol-sulfonsäure-(4')
C₁₄H₁₄O₅N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter
Sulfanilsäure und Brenzeatechinmonoāthyläther in alkal. Lösung (Heidelberger, Jacobs, Am. Soc. 41, 1458). — Dunkelrote Plättchen mit ca. 2 H₂O (aus Wasser). Die wasserfreie Verbindung schmilzt bei schnellem Erhitzen bei ca. 220° (Zers.). Leicht löslich in Methanol, schwerer in Alkohol, etwas löslich in siedendem Eisessig, schwer in kaltem Wasser mit orangeroter Farbe. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine hellrote Färbung.

[Benzol - sulfonsäure - (1)] - $\langle 4$ azo $2 \rangle$ - [hydrochinon-4-methyläther], $2 \cdot Oxy \cdot 5 \cdot$ methoxy - azobenzol - sulfonsäure-(4') $C_{13}H_{12}O_5N_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter Sulfanilsäure und Hydrochinonmonomethyläther in alkal. Lösung (Kauffmann, Fritz, B. 43, 1216). — Na $C_{13}H_{11}O_5N_2S$. Rote Krystalle (aus Alkohol).

[Benzol - sulfonsäure - (1)] - $\langle 4$ aso 2 \rangle - [hydrochinon-4-methyläther-1-benzoat], 5-Methoxy-2-benzoyloxy-azobenzol-sulfonsäure-(4') $C_{80}H_{16}O_{8}N_{2}S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Oxy-5-methoxy-azobenzol-sulfonsäure-(4') durch Einw. von Benzoylchlorid in überschüssiger Soda-

$$HO_3S \cdot \left\langle \begin{array}{c} OH \\ O \cdot CH_3 \end{array} \right\rangle$$

$$\begin{array}{c} \bullet \cdot \text{CO} \cdot \text{C}_{\texttt{0}}\text{H}_{\texttt{5}} \\ \bullet \cdot \text{CH}_{\texttt{3}} \\ \bullet \cdot \text{CH}_{\texttt{3}} \end{array}$$

lösung (Kauffmann, Fritz, B. 43, 1216). — Das Natriumsalz liefert bei der Reduktion mit Eisenpulver in Eisessig in der Wärme 2-Benzamino-hydrochinon-4-methyläther. — $NaC_{20}H_{15}O_6N_2S$. Orangegelbe Blättchen (aus Alkohol). Sintert bei 240°. F: 260—270° (unter Dunkelfärbung).

[Benzol-sulfonsäure - (1)] - (4 azo 4) - [1.8 - dioxy - naphthalin] C₁₆H₁₂O₅N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Aus p-Diazobenzolsulfonsäure und 1.8-Dioxy-naphthalin in verd. Alkohol unter Kühlung (WILLSTÄTTER, WHEELER, B. 47, 2799).

Granatrote Täfelchen (aus verd. Alkohol). Ziemlich leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol. — Gibt bei der Reduktion mit Zinkstaub und Schwefelsäure und nachfolgenden Oxydation mit Eisenehlorid Juglon (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 636).

[Benzol-sulfonsäure-(1)]-⟨4 azo 3⟩-[benzol-sulfonsäure-(1)]-⟨6 azo 1⟩-naphthol-(2) C₂₂H₁₆O₇N₄S₂, s. nebenstehende Formel (S. 282). Farbreaktion bei aufeinanderfolgender Einw. von Brom, Hydrazinsulfat und Natriumcarbonat bezw. α-Naphthol und Natriumcarbonat auf das Natriumsalz in Wasser: Mathewson, Chem. N. 107, 265. — Bestimmung von Echtponceau B durch Titration mit Titantrichlorid oder mit Methylenblau: Salvaterra, M. 34, 264; durch Titration mit Na₂S₂O₄: Siegmund, M. 33, 1440. — Das Natriumsalz wird unter verschiedenen Bezeichnungen, z. B. Echtponceau B und Neurot L, als Farbstoff verwendet (Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 569).

b) Azoderivate der Monosulfonsäuren C_nH_{2n-12}O₃S.

Azoderivate der Naphthalin-sulfonsäure-(1) $C_{10}H_8O_3S = C_{10}H_7 \cdot SO_3H$.

[Naphthalin - sulfonsäure - (1)] - (2 azo 1) - naphthol - (2) so₃H OH C₂₀H₁₄O₄N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter 2-Aminonaphthalin-sulfonsäure-(1) durch Kuppeln mit Natrium-β-naphtholat in alkal. Lösung und nachfolgendes Aufkochen; kuppelt man in neutraler Lösung in der Kälte, so erhält man eine um 1 Mol H₂O ärmere Verbindung (Wülfing, Dahl & Co., D. R. P. 245525; C. 1912 I, 1525; Frdl. 10, 933; vgl. a. BASF, D. R. P. 112833; Frdl. 6, 1032). — Hellrot (W., D. & Co., D. R. P. 249954; C. 1912 II, 778; Frdl. 10, 935). — Das Natriumsalz gibt beim Behandeln mit Acetanhydrid in der Wärme oder mit konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur die Anhydroverbindung C₄₀H₂₆O₇N₄S₂(s. u.) (W., D. & Co., D. R. P. 249954). — Wird unter der Bezeichnung Litholrot R als Farbstoff verwendet (Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 219). Verwendung zur Darstellung von Farblacken: BASF; W., D. & Co., D. R. P. 245525, 259520; Frdl. 11, 456; Höchster Farbw., D. R. P. 245747; C. 1912 I, 1525; Frdl. 10, 936; Ulrichs, D. R. P. 258392; C. 1913 I, 1483; Frdl. 11, 458. Verbindung C₄₀H₂₆O₇N₄S₂. B. Aus diazotierter 2-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1) durch Kupplung mit Natrium-β-naphtholat in wäßr. Lösung bei ca. 60° (Wülfing, Dahl & Co., D. R. P. 245746; C. 1912 I, 1523; Frdl. 10, 934). Aus dem Natriumsalz des [Naphthalin-sulfonsäure-(1)]-(2azo1)-naphthols-(2) durch Erwärmen mit Essigsäureanhydrid oder durch Behandeln mit konz. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur (W., D. & Co., D. R. P. 249954; C. 1912 II, 778; Frdl. 10, 935). — Dunkelrot. Liefert beim Kochen mit Wasser Litholrot R. Verwendung zur Darstellung von Farblacken: W., D. & Co.

[Naphthalin - sulfonsäure - (1)] - (4 azo 4) - phenol $C_{16}H_{19}O_4N_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter 4-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1) und Phenol (Woroshzow, Ж. 42, 1458; C. 1911 I, 650; II, 611). — Die Lösung in Eisessig ist orange. Die bordeauxrote Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Verdünnen schmutzig gelb. Löslich in siedender 10% jeer Sodalösung und in kalter 10% jeer Natronlauge mit roter Farbe. Färbt Wolle aus saurem Bad gelb.

[Naphthalin - sulfonsäure - (1)] - (4 azo 4) - anisol $C_{17}H_{14}O_1N_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus [Naphthalin-sulfonsäure-(1)]-(4azo 4)-phenol durch Einw. von Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Woroshzow, H. 42, 1458; C. 1911 I, 650; II, 611). — Die Lösung in Eisessig ist orange. — Liefert bei der Reduktion mit Zink

650; II, 611). — Die Lösung in Eisessig ist orange. — Liefert bei der Reduktion mit Zink und Eisessig p-Anisidin. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit bordeauxroter Farbe; die Lösung wird beim Verdünnen gelbrot. Löslich in heißen verdünnten Alkalien mit gelber Farbe. — Färbt Wolle aus saurem Bad orangegelb.

[Naphthalin - sulfonsäure - (1)] - $\langle 4$ azo 1 \rangle - naphthol - (2) OH $C_{20}H_{16}O_4N_2S$, s. nebenstehende Formel (S. 287). Verteilung zwischen Wasser und Isobutylalkohol: Reinders, C. 1913 II, 2180. Zur HO3S Oberflächenspannung wäßr. Lösungen vgl. Tschernorutzky, Bio. Z. 46, 119. Lichtabsorption von alkoh. Lösungen und von frischen und gealterten kolloiden Lösungen in Alkohol + Benzol: Pihlelad, Ph. Ch. 81, 428.

[Naphthalin - sulfonsäure - (1)] - (4 azo 4) - naphthol - (1) C₂₀H₁₄O₄N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter Ho₃S 4-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1) und \(\alpha\)-Naphthol (Woroshzow, X. 42, 1458; C. 1911 I, 650; II, 611). — Löslich in Eisessig mit orangeroter Farbe. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe; die Lösung wird beim

orangeroter Farbe. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe; die Lösung wird beim Verdünnen allmählich schmutzig rot. Löslich in Alkalien mit violetter Farbe. Färbt Wolle aus saurem Bad mit braunroter Farbe; Verhalten der gefärbten Wolle im Licht: W.

[Naphthalin-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo $4\rangle$ -[naphthol-(1)-methyläther] $C_{21}H_{16}O_4N_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus [Naphthalin-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo $4\rangle$ -naphthol-(1) durch Einw. von Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Woroshzow, \mathcal{H} . 42, 1458; C. 1911 I, 650; II, 611). — Löslich in Eisessig mit gelber Farbe. Löslich in konz. Schwefel-

C. 1911 1, 600; 11, 611). — Löshen in Eisessig mit gelber Farbe. Löshen in könz. Schweielsäure mit blauer Farbe; die Lösung wird beim Verdünnen allmählich schmutzig rot. Löslich in verd. Alkalien mit hellvioletter Farbe. Färbt Wolle aus saurem Bad orange; Ausbleichen der gefärbten Wolle im Sonnenlicht: W.

[Naphthalin-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo 5 \rangle -salicylsäure $C_{17}H_{12}O_6N_2S$, s. nebenstehende Formel (S. 288). Umsetzung mit Chromsalzen: BASF, D. R. P. 282987; C. 1915 I, 815; H_{O_3S} . N:N. OI Frdl. 11, 1201.

2. Azoderivate der Disulfonsäuren.

a) Azoderivate der Disulfonsäuren C_nH_{2n-12}O₆S₂.

Azoderivate der Disulfonsäuren $\mathrm{C_{10}H_8O_6S_2}.$

 $\textbf{1.} \quad \textbf{Azoderivate der Naphthalin-disulfons\"{a}ure-(1.3)} \ C_{10}H_8O_6S_2 = C_{10}H_6(SO_3H)_2.$

[Naphthalin - disulfonsäure - (1.3)] - $\langle 7$ azo 1 \rangle - naphthalin - $\langle 4$ azo 5 \rangle - salicylsäure, Salicylsäure - $\langle 5$ azo 1 \rangle - naphthalin - $\langle 4$ azo 7 \rangle - [naphthalin - disulfonsäure - (1.3)] $C_{27}H_{18}O_{9}N_{4}S_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Man setzt diazotierte 7-Amino-naphthalin-disulfonsäure-(1.3) mit 1-Amino-naphthalin um, diazotiert

und behandelt das Reaktionsprodukt mit Salicylsäure in alkal. Lösung (SIRCAR. WATSON, C.

1913 I, 861). — Braunes, sehr hygroskopisches Pulver. Schr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol und Aceton, unlöslich in Äther. Färbt Wolle rötlich braun, auf Chrombeize braun. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauschwarzer, in Alkalien mit roter Farbe.

[Naphthalin-disulfonsaure-(1.3)]- $\langle 7 \text{azo 1} \rangle$ -naphthalin- $\langle 4 \text{azo 4} \rangle$ -[1-oxy-naphthoesaure-(2)], [1-Oxy-naphthoesaure-(2)]- $\langle 4 \text{azo 1} \rangle$ -naphthalin- $\langle 4 \text{azo 7} \rangle$ -[naphthalin-disulfonsaure-(1.3)] $C_{31}H_{20}O_{9}N_{4}S_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Man setzt diazotierte

stehende Formel. B. Man setzt diazotierte
7 - Amino - naphthalin - disulfonsäure - (1.3) mit
1-Amino-naphthalin um, diazotiert und behandelt Ho38
das Reaktionsprodukt mit 1-Oxy-naphthoe-

säure-(2) in alkal. Lösung (Sircar, Watson, C. 1913 I, 861). — Rötlichbraunes hygroskopisches Pulver. Sehr leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol und Aceton, unlöslich in Äther. Färbt Wolle kastanienbraun, auf Chrombeize dunkelbraun. Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauschwarzer, in Alkalien mit dunkelbrauner Farbe.

[Naphthalin - disulfonsäure - (1.3)] - $\langle 7 \text{ azo } 1 \rangle$ - naphthalin - $\langle 4 \text{ azo } 4 \rangle$ - $\langle 3 \text{ - oxy-naphthoes}$ naphthalin - $\langle 4 \text{ azo } 1 \rangle$ - naphthalin - $\langle 4 \text{$

in alkal. Lösung (Sircar, Watson, C. 1913 II, 1260). — Natriumsalz. Schwarzes Pulver. Ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkalien. Bei Einw. von siedenden Mineralsäuren erhält man nicht die freie Säure. Färbt Wolle schwarz. Löslich in konz. Schwefelsäure mit grünlichschwarzer Farbe, auf Zusatz von Wasser entsteht eine bläulichschwarze Fällung.

runnensenwarzer farbe, auf Zusatz von wasser entsteht eine blautensenwarze Fahlung.

2. Azoderivat der Naphthalin-disulfonsäure-(2.7) $C_{10}H_8O_8S_2 = C_{10}H_6(SO_3H)_2$.

[Diphenyl-sulfonsäure-(3)]-4.4'-bis-[(azo 4)-3.x-dijod-naphthalin-disulfonsäure-(2.7)] C₃₂H₁₈O₁₅N₄I₄S₅, s. nebenstehende Formel. B. Aus Trypanrot (S. 343) bei der Umsetzung nach SANDMEYER (KRAUSS, Am. HO₃S. Soc. 36, 965). — Na₄C₃₂H₁₄O₁₅N₄I₄S₅. Dunkelbraun. Löslich in Wasser mit tiefroter violett-

stichiger Farbe. Bei der Einw. von Chlor auf eine Lösung des Salzes in Natronlauge bei 40° erhält man eine Jodosoverbindung Na $_4$ C $_{32}$ H $_{14}$ O $_{17}$ N $_4$ I $_4$ S $_5$. Beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure wird Jod abgespalten. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine dunkelblaue, mit Kalilauge eine dunkelrote Färbung.

b) Azoderivate der Disulfonsäuren $C_nH_{2n-16}O_6S_2$.

Phenol- $\langle 4$ azo 4 \rangle -[stilben-disulfon-säure-(2.2')]- $\langle 4'$ azo 4 \rangle -phenol, [Stilben-disulfonsäure-(2.2')]-4.4'-bis-[$\langle azo$ 4 \rangle - HO $\langle N:N \rangle$ CH:CH $\langle N:N \rangle$ OH phenol] $C_{26}H_{20}O_8N_4S_2$, s. nebenstehende Formel (S. 291). Farbe der Lösungen in Säuren und Alkalien: Kruyt, Kolthoff, C. 1917 II, 670.

[Stilben-disulfonsäure-(2.2')]-4.4'-bis-[$\langle azo \, 4 \rangle$ -phenetol] $C_{30}H_{28}O_8N_4S_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_3(SO_3H) \cdot CH : CH \cdot C_6H_3(SO_3H) \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5 (S.292)$. Kolloidchemisches Verhalten des Natriumsalzes: Haller, C. 1918 Π , 81. — Das Natriumsalz liefert bei der Oxydation mit Permanganat in der Kälte [Benzaldehyd-sulfonsäure-(2)]- $\langle 4azo \, 4 \rangle$ -phenetol (Green, Sen, Soc. 97, 2243).

K. Azoderivate der Oxy-sulfonsäuren.

1. Azoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen.

a) Azoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O$.

[1.5-Dioxy-naphthalin]- $\langle 2$ azo 2 \rangle -[phenol-sulfonsäure-(4)], [Phenol-sulfonsäure-(4)]- $\langle 2$ azo 2 \rangle -[1.5-dioxy-naphthalin] $C_{16}H_{12}O_6N_2S$, s. nebenstehende Formel (S.294). — Natriumsalz, Diamantschwarz P V. Schwach bronzeglänzende schwarze Krystalle (O. Fischer, Bauer, J. pr. [2] 95, 264). Liefert bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄ 2-Amino-1.5-dioxy-naphthalin.

b) Azoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O$.

Azoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $C_{10}H_8O$. 1. Azoderivate von Sulfonsäuren des 1-Oxy-naphthalins (α -Naphthols) $C_{10}H_8O = C_{10}H_7 \cdot OH$.

4-Benzolazo-naphthol-(1)-sulfonsäure-(2), 4-Benzolazo-1-oxynaphthalin-sulfonsäure-(2) $C_{16}H_{12}O_4N_2S$, s. nebenstehende Formel (S. 296). B. Aus 4-Oxy-naphthoesäure-(1)-sulfonsäure-(3) durch Einw. von Benzoldiazoniumchlorid in Kaliumcarbonat-Lösung (Heller, B. 45, 678).

2 - Benzolazo - naphthol - (1) - sulfonsäure - (4) $C_{16}H_{12}O_4N_2S$, s. nebenstehende Formel (S. 296). Das Natriumsalz liefert beim Kochen mit NaHSO₃-Lösung Anilin und andere Produkte (Woroshzow, Ж. 47, 1729; A. ch. [9] 7, 103).

OH $N: N \cdot C_6H_5$

[Naphthol - (1) - sulfonsäure - (4)] - $\langle 2 \text{ azo } 4' \rangle$ -[4-oxy-3.3'-dimethyl-diphenylmethan] $C_{15}H_{22}O_5N_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von diazotiertem 4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenylmethan mit Naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) in wäßr. Lösung und nachfolgendes Kochen (STEBBINS, C. 1918 II, 956). — Rot. — $Ba(C_{25}H_{21}O_5N_2S)_2$.

SO₃H CH₃ CH₃ он N:NSO₃H

[8.8'-Dimethyl-diphenyl]-4.4'-bis-[$\langle azo 2 \rangle$ naphthol-(1)-sulfonsäure-(4)] $C_{34}H_{26}O_{8}N_{4}S_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kupplung von diazotiertem 3.3'-Dimethyl-benzidin mit Naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) in sodaalkalischer Lösung (BAYER & Co., D. R. P. 35341; Frdl. 1, Ho3S SO3H 469; Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 460). — Natriumsalz. Diffusion in Gelatine: Herzog,

CH₃ CH₃ OH

POLOTZKY, Ph. Ch. 87, 476. Findet unter der Bezeichnung Azoblau als Farbstoff Verwendung (B. & Co.; Schultz). [3.3' - Dimethyl - diphenylmethan] -

4.4' - bis - [\langle azo 2 \rangle - naphthol - (1) - sulfonsäure - (4)] $C_{35}H_{28}O_8N_4S_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kupplung von diazotiertem 4.4' - Diamino - 3.3' - dimethyl - diphenylmethan mit Naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) in wäßrig-

HO \$0₃H HO₃S

alkoholischer Lösung (Stebbins, C. 1918 II, 956). — $\rm Na_2C_{35}H_{26}O_8N_4S_3$. Carminroter, blaustichiger Niederschlag. Leicht löslich in Wasser. Färbt Wolle scharlachrot.

4-Benzolazo-naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.8) $C_{16}H_{12}O_7N_2S_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kupplung von Benzoldiazonium-salz mit Naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.8) in sodaalkalischer Lösung (Weber, M. 34, 250). — Na₂C₁₆H₁₀O₇N₂S₂. Färberische Eigenschaften:

HO₃S OH SO₃H N: N · C6H5

[2-Chlor-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -[naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.8)] $C_{16}H_{11}O_{7}N_{2}ClS_{2}=C_{6}H_{4}Cl\cdot N:N\cdot C_{10}H_{4}(SO_{3}H)_{2}\cdot OH.$ B. Durch Kupplung von 2-Chlor-benzoldiazoniumsalz mit Naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.8) in sodaalkalischer Lösung (Weber, M. 34, 248). — $Na_{2}C_{16}H_{9}O_{7}N_{2}ClS_{2}$. Färberische Eigenschaften: W., M. 34, 254.

[3-Chlor-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -[naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.8)] $C_{16}H_{11}O_{7}N_{2}ClS_{2} = C_{6}H_{4}Cl\cdot N:N\cdot C_{10}H_{4}(SO_{3}H)_{2}\cdot OH.$ B. Durch Kupplung von 3-Chlor-benzoldiazoniumsalz mit Naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.8) in sodaalkalischer Lösung (Weber, M. 34, 248). — Na₂C₁₆H₉O₇N₂ClS₂. Färberische Eigenschaften: W., M. 34, 254.

[4-Chlor-benzol]-(1 azo 4)-[naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.8)] $C_{16}H_{11}O_{7}N_{2}ClS_{2}=C_{6}H_{4}Cl\cdot N:N\cdot C_{10}H_{4}(SO_{3}H)_{2}\cdot OH.$ B. Durch Kupplung von 4-Chlor-benzoldiazoniumsalz mit Naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.8) in sodaalkalischer Lösung (Weber, M. 34, 248). — Na₂C₁₆H₉O₇N₂ClS₂. Färberische Eigenschaften: W., M. 34, 254.

[2-Brom-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -[naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.8)] $C_{16}H_{11}O_{7}N_{2}BrS_{2}=C_{6}H_{4}Br\cdot N:N\cdot C_{10}H_{4}(SO_{3}H)_{2}\cdot OH.$ B. Durch Kupplung von 2-Brom-benzoldiazoniumsalz mit Naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.8) in sodaalkalischer Lösung (Weber, M. 34, 249). — $Na_{2}C_{16}H_{2}O_{7}N_{2}BrS_{2}$. Färberische Eigenschaften: W., M. 34, 254.

[3-Brom-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -[naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.8)] $C_{16}H_{11}O_{7}N_{2}BrS_{2}=C_{6}H_{4}Br\cdot N:N\cdot C_{10}H_{4}(SO_{5}H)_{2}\cdot OH.$ B. Durch Kupplung von 3-Brom-benzoldiazoniumsalz mit Naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.8) in sodaalkalischer Lösung (Weber, M. 34, 248). Na₂C₁₆H₉O₇N₂BrS₂. Färberische Eigenschaften: W., M. 34, 254.

[4-Brom-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -[naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.8)] $C_{16}H_{11}O_7N_2BrS_2 = C_6H_4Br\cdot N:N\cdot C_{10}H_4(SO_3H)_2\cdot OH.$ B. Durch Kupplung von 4-Brom-benzoldiazoniumsalz mit Naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.8) in sodaalkalischer Lösung (Weber, M. 34, 248). Na₂C₁₆H₂O₇N₂BrS₂. Färberische Eigenschaften: W., M. 34, 254.

 $\begin{array}{l} \textbf{[2.4-Dibrom-bensol]-\langle 1 \text{ azo 4}\rangle-[naphthol-(1)-disulfons\"{a}ure-(2.8)]} \quad C_{16}H_{10}O_7N_2Br_2S_2\\ = C_6H_2Br_2\cdot N:N\cdot C_{10}H_4(SO_2H)_2\cdot OH. \quad B. \quad \text{Durch Kupplung von 2.4-Dibrom-benzoldiazonium-benzoldiazo$ salz mit Naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.8) in sodaalkalischer Lösung (Weber, M. 34, 251). — Na₂C₁₆H₂O₇N₂Br₂S₂. Färberische Eigenschaften: W., M. 34, 254.

[2-Jod-benzol] - $\langle 1$ azo 4 \rangle - [naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.8)] $C_{16}H_{11}O_7N_9IS_2 = C_6H_4I\cdot N:N\cdot C_{10}H_4(SO_3H)_2\cdot OH.$ B. Durch Kupplung von 2-Jod-benzoldiazoniumsalz mit Naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.8) in sodaalkalischer Lösung (Weber, M. 34, 248). — Na $_2C_{16}H_9O_7N_2IS_2$. Färberische Eigenschaften: W., M. 34, 254.

[3-Jod-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -[naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.8)] $C_{16}H_{11}O_7N_2IS_2 = C_6H_4I\cdot N:N\cdot C_{10}H_4(SO_3H)_2\cdot OH.$ B. Durch Kupplung von 3-Jod-benzoldiazoniumsalz mit Naphthol-(1)-disulfonsäure-(2.8) in sodaalkalischer Lösung (Weber, M. 34, 248). — Na₂C₁₆H₂O₇N₄IS₂. Färberische Eigenschaften: W., M. 34, 254.

[4-Jod-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -[naphthol- $\langle 1\rangle$ -disulfonsäure- $\langle 2.8\rangle$] $C_{16}H_{11}O_7N_2IS_3 = C_6H_4I\cdot N:N\cdot C_{10}H_4(SO_3H)_2\cdot OH.$ B. Durch Kupplung von 4-Jod-benzoldiazoniumsalz mit Naphthol- $\langle 1\rangle$ -disulfonsäure- $\langle 2.8\rangle$ in sodaalkalischer Lösung (Weber, M. 34, 249). Na₂C₁₆H₉O₇N₂IS₂. Färberische Eigenschaften: W., M. 34, 254.

2. Azoderivate von Sulfonsäuren des 2-Oxy-naphthalins (β -Naphthols) $C_{10}H_sO=C_{10}H_7\cdot OH$.

1-Benzolazo-naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) $C_{16}H_{13}O_4N_2S$, s. nebenstehende Formel (S. 297). — Natriumsalz (Ponceau 4GB, Croceinorange, Orange GRX) (Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 36).

Adsorption an rohen und gefärbten Fasern bei verschiedenen Temperaturen und Zusätzen: Lake, J. phys. Chem. 20, 769. — Bestimmung durch Titration mit Na₂S₂O₄: Siegmund, M. 33, 1437; durch Titration mit Titantrichlorid: Salvaterra, M. 34, 267. — $Cr(C_{16}H_{11}O_4N_2S)_3$ (bei 110°). Braunrotes Pulver (Möhlau, B. 46, 456).

Xylol- $\langle x$ azo 1 \rangle - [naphthol-(2) - sulfonsäure-(6)] $C_{16}H_{16}O_4N_2S = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot N : N \cdot C_{10}H_5(OH) \cdot SO_3H$. Besteht hauptsächlich aus m - Xylol- $\langle 4$ azo1 \rangle - [naphthol-(2)-sulfonsäure-(6)] (Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 98). — B. Durch Kupplung von diazotiertem Rohxylidin mit Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (Schultz). — Absorptionsspektrum des Natriumsalzes in wäßr. Lösung: Massol, Faucon, Bl. [4] 13, 804; 15, 148. — Das Natriumsalz findet z. B. unter der Bezeichnung Scharlach R als Farbstoff Verwendung (Schultz).

[4-Nitro-phenol] - (2 azo 1)- [naphthol-(2)-sulfon-säure-(6)] C₁₆H₁₁O₇N₃S, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kupplung von diazotiertem 4-Nitro-2-amino-phenol mit Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (BASF, D. R. P. 282987; C. 1915 I, 515; Frdl. 11, 1201). — Umsetzung mit Chromsalzen: NO

[3-Oxy-benzoesäure]- $\langle 4$ azo 1 \rangle -[naphthol-(2)-sulfonsäure-(6)] $C_{17}H_{12}O_7N_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kupplung von diazotierter 4-Amino-3-oxy-benzoesäure mit Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) in alkal. Lösung (Mellet, Ch. Z. 34, 1073). — HO35 Sehr leicht löslich in Wasser mit roter Farbe. Verwendung als Indicator: M. — Na₃ $C_{17}H_9O_7N_2S$. Schwarzviolettes Pulver. Sehr leicht löslich in Wasser mit violetter Farbe; die Lösung wird auf Zusatz von überschüssigem Alkali oder von Säuren rot.

[Benzol - sulfonsäure - (1)] - $\langle 4$ azo 1 \rangle - [naphthol - (2) - sulfonsäure-(6)] $C_{16}H_{12}O_7N_2S_2$, s. nebenstehende Formel (S. 298). — Dinatriumsalz, Echtrot E (Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 210). Absorptionsspektrum in wäßr. Lösung: Massol, Faucon, Bl. [4] 13, 804; 15, 148.

N:N·OH SO3H

Toluol - $\langle 2$ azo 5 \rangle - toluol - $\langle 2$ azo 1 \rangle - [naphthol-(2)-sulfonsäure-(6)] $C_{24}H_{20}O_4N_4S$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kupplung von diazotiertem 4'-Amino-2.3'-dimethyl-azobenzol mit Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) (Krügener, D. R. P. 16482; Frdl. 1, 445; Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 547). — Die wäßr. Lösung des Natriumsalzes diffundiert nicht durch Pergamentmembran oder Kollodiummembran (Biltz, Ph. Ch. 77, 95). Osmotischer Druck und elektrische Leitfähigkeit wäßr. Lösungen des Natriumsalzes bei 25°: B., Ph. Ch. 77, 101, 104. — Das Natriumsalz findet unter den Bezeichnungen Tuchrot G und Tuchrot GA als Farbstoff Verwendung (Schultz). — Cr($C_{24}H_{19}O_4N_4S$)₃ (bei 110°). Bordeauxroter Niederschlag (Möhlau, B. 46, 456).

Resorcin- $\langle 4$ azo 8>-[naphthalin-sulfonsäure-(2)] - $\langle 5$ azo 2>-[4-methoxy-toluol]- $\langle 5$ azo 1>-[naphthol-(2)-sulfonsäure-(6)] $C_{34}H_{26}O_{10}N_6S_2$, s. untenstehende Formel. E.

$$HO_3S \cdot \underbrace{\begin{array}{c} \bullet \\ \bullet \\ \bullet \end{array}}^{\bullet OH} N : N \cdot \underbrace{\begin{array}{c} \bullet \\ \bullet \\ \bullet \end{array}}^{\bullet OH} \cdot N : N \cdot \underbrace{\begin{array}{c} \bullet \\ \bullet \\ \bullet \end{array}}^{\bullet OH} \cdot OH$$

Man setzt diazotiertes 6-Nitro-3-amino-4-methoxy-toluol mit Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) in sodaalkalischer Lösung um, reduziert mit Natriumsulfid, diazotiert, kuppelt mit 8-Aminonaphthalin-sulfonsäure-(2) in sodaalkalischer Lösung, diazotiert und behandelt mit Resorcin bei Gegenwart von Soda (Cassella & Co., D. R. P. 284699; C. 1915 II, 216; Frdl. 12, 362).— Das Natriumsalz färbt ungebeizte Baumwolle blau.

[3.3'-Dimethyl-diphenylessigsäure] - 4.4'-bis-[\langle azo 1 \rangle -naphthol-(2) - sulfon-säure-(6)] $C_{36}H_{28}O_{10}N_{4}S_{2}$, s. untenstehende Formel. B. Durch Kupplung von diazotierter

$$\begin{array}{c} CH_3 & CH_3 \\ \hline \\ HO_3S & OH & N : N \\ \hline \end{array} \\ \begin{array}{c} CH_3 & CH_3 \\ \hline \\ \cdot N : N \\ \hline \\ \hline \end{array} \\ \begin{array}{c} OH \\ \hline \end{array} \\ \cdot SO_3H \\ \end{array}$$

4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenylessigsäure mit Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) in sodaalkalischer Lösung (Heller, A. 375, 274). — Amorpher, allmählich krystallinisch werdender Niederschlag (aus Alkohol + Äther).

[3.5.3'.5'-Tetramethyl-diphenylessigsäure]-4.4'-bis-[\langle azo 1 \rangle -naphthol-(2)-sulfonsäure-(6)] $C_{88}H_{32}O_{10}N_4S_2$, s. untenstehende Formel. B. Durch Kupplung von diazotierter

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & CH_3 \\ \hline \\ HO_3S & CH_3 & CH_3 \\ \hline \\ OH & CH_3 & CH_3 \\ \hline \\ OH_3 & C$$

4.4'-Diamino-3.5.3'.5'-tetramethyl-diphenylessigsäure mit Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) in sodaalkalischer Lösung (Heller, A. 375, 277).

Resorcin- $\langle 4$ azo 8 \rangle -[naphthalin-sulfonsäure-(2)]- $\langle 5$ azo 1 \rangle -benzol- $\langle 4$ azo 1 \rangle -[naphthol- $\langle 2\rangle$ -sulfonsäure-(7)] $C_{32}H_{22}O_9N_6S_2$, s. untenstehende Formel. B. Man kuppelt

4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid mit Naphthol-(2)-sulfonsäure-(7) in sodaalkalischer Lösung, reduziert mit Natriumsulfid, diazotiert, kuppelt mit 8-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(2) in sodaalkalischer Lösung, diazotiert und behandelt mit Resorcin bei Gegenwart von Soda (Cassella & Co., D. R. P. 284699; C. 1915 II, 216; Frdl. 12, 362). Man diazotiert N-Acetyl-p-phenylendiamin, kuppelt mit Naphthol-(2)-sulfonsäure-(7), verseift das Reaktionsprodukt mit Natronlauge, diazotiert und behandelt mit 8-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(2) und Resorcin wie bei der vorhergehenden Bildungsweise (C. & Co.). Man setzt diazotiertes N-Acetyl-p-phenylendiamin mit 8-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(2) in sodaalkalischer Lösung um, verseift, diazotiert, kuppelt mit Naphthol-(2)-sulfonsäure-(7) in sodaalkalischer Lösung, diazotiert und behandelt mit Resorcin bei Gegenwart von Soda (C. & Co.). — Das Natriumsalz färbt ungebeizte Wolle mit blauvioletter Farbe, die nach Behandeln mit verd. Formaldehyd-Lösung in Blau übergeht.

Resorcin- $\langle 4$ azo 5 \rangle -[naphthalin-sulfonsäure-(2)]- $\langle 8$ azo 2 \rangle -[4-methoxy-toluol]- $\langle 5$ azo 1 \rangle -[naphthol-(2)-sulfonsäure-(7)] $C_{34}H_{26}O_{10}N_{6}S_{2}$, s. untenstehende Formel. B.

Man setzt diazotierte 5-Nitro-8-amino-naphthalin-sulfonsäure-(2) mit 3-Amino-4-methoxytoluol in salzsaurer Lösung um, diazotiert, kuppelt mit Naphthol-(2)-sulfonsäure-(7) in sodaalkalischer Lösung, reduziert mit Natriumsulfid, diazotiert und kuppelt mit Resorcin in sodaalkalischer Lösung (Cassella & Co., D. R. P. 284699; C. 1915 II, 216; Frdl. 12, 362). — Das Natriumsalz färbt ungebeizte Baumwolle blau.

1-Benzolazo-naphthol-(2)-sulfonsäure-(8) $C_{10}H_{12}O_4N_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kupplung von Benzoldiazoniumsalz mit HO₈S N:N·CoH5 OH Naphthol (2)-sulfonsäure (8) in sodsalkalischer Lösung (WEBER, M. 34, 248). — NaC₁₆H₁₁O₄N₂S. Färberische Eigenschaften: W., M. 34, 254.

[2-Chlor-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -[naphthol-(2)-sulfonsäure-(8)] $C_{10}H_{11}O_4N_3ClS = C_6H_4Cl\cdot N: N\cdot C_{10}H_6(OH)\cdot SO_3H. B. Durch Kupplung von 2-Chlor-benzoldiazoniumsalz mit Naphthol-(2)-sulfonsäure-(8) in sodaalkalischer Lösung (Weber, M. 34, 245). — Na<math>C_{16}H_{10}O_4N_3ClS$. Orangegelbes Pulver. Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Äther. Färberische Eigenschaften: W., M. 34, 254.

[8-Chlor-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -[naphthol-(2)-sulfonsäure-(8)] $C_{16}H_{11}O_4N_2ClS = C_6H_4Cl\cdot N:N\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_8H.$ — Na $C_{16}H_{10}O_4N_2ClS$. Färberische Eigenschaften: Weber, M. 34, 254.

[4-Chlor-benzol]- $\langle 1 \text{ azo } 1 \rangle$ -[naphthol-(2)-sulfonsäure-(8)] $C_{16}H_{11}O_4N_3ClS = C_6H_4Cl$ N:N·C₁₀H₅(OH)·SO₃H. — NaC₁₆H₁₀O₄N₂ClS. Färberische Eigenschaften: Weber, M. 34, 254.

[2-Brom-benzol] - $\langle 1$ azo 1 \rangle - [naphthol - (2) - sulfonsäure - (8)] $C_{16}H_{11}O_4N_2BrS =$ C_6H_4 Br·N:N· $C_{10}H_5$ (OH)·SO₃H. B. Durch Kupplung von 2-Brom-benzoldiazoniumsalz mit Naphthol (2) -sulfonsäure (8) in sodaalkalischer Lösung (Weber, M. 34, 246). — NaC₁₈H₁₀O₄N₂BrS. Orangegelb. Löslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol und Äther. Färberische Eigenschaften: W., M. 34, 254.

[3-Brom-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -[naphthol-(2)-sulfonsäure-(8)] $C_{16}H_{11}O_4N_2BrS = C_6H_4Br\cdot N:N\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H.$ — Na $C_{16}H_{10}O_4N_2BrS$. Löslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol und Äther (Weber, M. 34, 247). Färberische Eigenschaften: W., M. 34, 254.

[4-Brom-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -[naphthol-(2)-sulfonsäure-(8)] $C_{16}H_{11}O_4N_2BrS = C_6H_4Br\cdot N:N\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H.$ — Na $C_{16}H_{10}O_4N_2BrS$. Löslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol und Äther (Weber, M. 34, 247). Färberische Eigenschaften: W., M. 34, 254.

[2.4-Dibrom-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -[naphthol-(2)-sulfonsäure-(8)] $C_{16}H_{10}O_{4}N_{2}Br_{2}S =$ $C_6H_3Br_2\cdot N:N\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H$. B. Durch Kupplung von 2.4-Dibrom-benzoldiazonium-salz mit Naphthol-(2)-sulfonsäure-(8) in sodaalkalischer Lösung (Weber, M. 34, 251). — NaC₁₆H₂O₄N₂Br₂S. Färberische Eigenschaften: W., M. 34, 254.

[2-Jod-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -[naphthol-(2)-sulfonsäure-(8)] $C_{16}H_{11}O_4N_1IS = C_6H_4I\cdot N: N\cdot C_{10}H_6(OH)\cdot SO_3H.$ B. Durch Kupplung von 2-Jod-benzoldiazoniumsalz mit Naphthol-(2)sulfonsäure (8) in sodaalkalischer Lösung (Weber, M. 34, 247). — NaC₁₆H₁₀O₄N₂IS. Rotes Pulver. Leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol und Äther. Färberische Eigenschaften:

[3-Jod-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -[naphthol-(2)-sulfonsäure-(8)] $C_{16}H_{11}O_4N_2IS = C_6H_4I\cdot N: N\cdot C_{10}H_6(OH)\cdot SO_3H.$ Na $C_{16}H_{10}O_4N_2IS.$ Färberische Eigenschaften: Weber, M. 34, 254.

[4-Jod-benzol]- \langle 1 azo 1 \rangle -[naphthol-(2)-sulfonsäure-(8)] $C_{16}H_{11}O_4N_2IS = C_6H_4I\cdot N: N\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot SO_3H.$ — Na $C_{16}H_{10}O_4N_2IS$. Färberische Eigenschaften: Weber, M. 34, 254.

Benzol - $\langle 1 \text{ azo } 1 \rangle$ - benzol - $\langle 4 \text{ azo } 1 \rangle$ - [naph- HO₃8] thol-(2)-sulfonsäure-(8)] $C_{22}H_{16}O_4N_4S$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kupplung von diszo-N N ·OH tiertem 4-Amino-azobenzol mit Naphthol-(2)-sulfon-

säure-(8) (I. G. Farbenind., Priv.-Mitt.). — Bestimmung des Natriumsalzes (Echtscharlach PX) durch Titration mit Na, S₂O₄: SIEGMUND, M. 33, 1439; durch Titration mit Titantrichlorid: SALVATERRA, M. 34, 265.

m - Xylol - $\langle 4 \text{ azo 1} \rangle$ - [naphthol - $\langle 2 \rangle$ - disulfonsäure- $\langle 3.6 \rangle$] $C_{18}H_{16}O_7N_2S_3$, s. nebenstehende Formel.

B. Durch Kupplung von diazotiertem 4-Aminom-xylol mit Naphthol- $\langle 2 \rangle$ -disulfonsäure- $\langle 3.6 \rangle$ in alkal.

Lösung (Höchster Farbw., D. R. P. 3229; Frdl. 1, 377; Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 95).—

Natriumsalz. Adsorption an anorganischen Krystallen: Marc, Ph. Ch. 75, 719; 81, 653.

Absorptionsspektrum der wäßr. Lösungen zwischen, 800 und 200 m μ : Massol, Faucon, RI [4] 18 868: 15 448. Findet unter der Bezeichnung Poneagu 2 R. als Farbstoff Verwen. Bl. [4] 18, 805; 15, 148. Findet unter der Bezeichnung Ponceau 2 R als Farbstoff Verwendung (Schultz).

Pseudocumol- $\langle 5$ azo 1 \rangle -[naphthol-(2)-disulfonsaure-(3.6)] $C_{19}H_{18}O_7N_3S_9$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kupplung von diazotiertem Pseudocumidin mit Naphthol-(2)-disulfonsaure-(3.6) in alkal. Lösung HO38-(Höchster Farbw., D. R. P. 3229; Frdl. 1, 377; Schultz,

Tab. 7. Aufl., No. 100). — Natriumsalz. Diffusion in Wasser und Gelatine: НЕRZOG, РОLОТИКУ, Ph. Ch. 87, 454. Findet unter der Bezeichnung Ponceau 3R als Farbstoff Verwendung (Schultz).

 $1-\alpha$ - Naphthalinazo - naphthol - (2) - disulfonsäure - (3.6), Naphthalin - $\langle 1 \text{ azo } 1 \rangle$ -[naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6)], 2-Oxy-[1.1'-azonaphthalin]-disulfonsäure-(3.6) C₂₀H₁₄O₇N₂S₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch OH Kupplung von diazotiertem 1-Amino-naphthalin mit Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) in alkal. Lösung HO₃S SO₃H (Höchster Farbw., D. R. P. 3229; Frdl. 1, 378; BASF, D. R. P. 5411; Frdl. 1, 358; Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 123). — Natriumsalz. Absorptionsspektrum der verdünnten wäßrigen Lösung zwischen 800 und 200 mµ: Massol, Faucon, Bl. [4] 13, 805; 15, 148. Lichtabsorption von alkoh. Lösungen und von frischen und gealterten kolloiden Lösungen in Alkohol + Benzol: Pihlblad, Ph. Ch. 81, 426. Absorptionsspektrum von mit Bordeaux B angefärbter Gelatine: Hnatek, C. 1915 II, 1231. Findet unter den Bezeichnungen Bordeaux B und Bordeaux R als Farbstoff Verwendung (Schultz).

Benzoesäure - $\langle 2 \text{ azo } 1 \rangle$ - [naphthol - (2) - disulfonsäure-(3.6)] $C_{17}H_{12}O_9N_2S_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kupplung von diazotierter Anthranilsäure mit Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) (BASF, D. R. P. 282987; C. 1915 I, 815; Frdl. 11, 1201). — Umsetzung mit Chromsalzen: BASF.

[Naphthalin - sulfonsäure - (1)] - $\langle 4 \text{ azo } 1 \rangle$ - [naphthol - (2) - disulfonsäure - (3.6)], [Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6)]- $\langle 1 \text{ azo } 4 \rangle$ -[naphthalin-sulfonsäure-(1)], 2-Oxy-[1.1' - azonaphthalin] - trisulfonsäure - (3.6.4') $C_{20}H_{14}O_{10}N_2S_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch ·OH Kupplung von diazotierter 4-Amino-naphthalin-sulfon- HO3S. SO₃H

säure-(1) mit Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) in alkal.

Lösung (Höchster Farbw., D. R. P. 3229; Frdl. 1, 379; BASF, D. R. P. 5411; Frdl. 1, 358; Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 212). — Natriumsalz. Absorptionsspektrum wäßr. Lösungen: Massol, Faucon, Bl. [4] 13, 804; 15, 148. Absorptionsspektrum von mit Bordeaux DH angefärbter Gelatine: HNATEK, C. 1915 II, 1231. Farbreaktionen bei aufeinanderfolgender Einw. von Brom, Hydrazinsulfat und Natriumcarbonat bezw. α-Naphthol und Natriumcarbonat auf das Natriumsalz in Wasser: Mathewson, Chem. N. 107, 265. Findet unter den Bezeichnungen Amaranth, Naphthylaminrot G, Echtrot D, Bordeaux S und Bordeaux DH als Farbstoff Verwendung (Schultz).

[3.3'- Dimethyl - diphenylmethan] - 4.4'- bis - [\langle azo 1 \rangle - naphthol - (2) - disulfonsäure-(3.6)] $C_{34}H_{28}O_{14}N_4S_4$, s. untenstehende Formel. B. Durch Kupplung von diazo-

tiertem 4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenylmethan mit Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) in sodaalkalischer Lösung (Stebbins, Č. 1918 II, 956). — Natriumsalz. Scharlachroter Niederschlag. Leicht löslich in Wasser. Färbt Wolle.

Benzol- $\langle 1azo 2 \rangle$ -phenetol- $\langle 5azo 1 \rangle$ -[naphthol-(2)-disulfonsaure-(3.6)] $C_{24}H_{20}O_8N_4S_2$, s. nebenst. Formel. B. Aus diazotiertem 2-Benzolazo-5-amino-phenetol durch Kupplung mit Naphthol-(2)disulfonsaure-(3.6) (REVERDIN, RILLIET, VERNET,

$$\begin{array}{c|c}
 & O \cdot C_2H_5 \\
 & OH \\
 & SO_3H
\end{array}$$

Bl. [4] 23, 384). — Rotviolettes Pulver. — Färbt Seide und Wolle mit violettroter Farbe. $[3.3'-Dimethyl-diphenylessigsäure]-4.4'-bis-[\langle azo 1 \rangle-naphthol-(2)-disulfon$ säure-(3.6)] C₃₆H₂₈O₁₆N₄S₄, s. untenstehende Formel. B. Durch Kupplung von diazo-

tierter 4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-diphenylessigsäure mit Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) in sodaalkalischer Lösung (Heller, A. 875, 274).

HO3S C16H12O7N2S2, N:N·CaH5 1-Benzolazo-naphthol-(2)-disulfonsäure-(6.8) s. nebenstehende Formel (S. 300). Bestimmung von Orange G durch OH Titration mit Na₂S₂O₄: Siegmund, M. 33, 1438. Zur Titration mit HO₃S Titantrichlorid vgl. Salvaterra, M. 34, 266. BEILSTEINs Handbuch. 4. Aufl. Erg.-Bd. XV/XVI. 20

Verwendung (Schultz).

1-α-Naphthalinaso-naphthol-(2)-disulfonsäure-(6.8), Naphthalin-(1 azo 1)[naphthol-(2)-disulfonsäure-(6.8)], 2-Oxy-[1.1'-azonaphthalin]-disulfonsäure-(6.8)

C₃₀H₁₄O₇N₂S₂, s. nebenstehende Formel (S. 301). — HO₃S
Natriumsalz, Krystallponceau (Schultz, Tab. 7. Aufl.,

No. 126). Adsorption durch Fasertonerde, Bolus und Blutkohle: Freundlich, Poser, C. 1915 I, 778. Adsorption HO₃S
an Fasern bei Säurezusatz: Lake, J. phys. Chem. 20, 784. Verteilung zwischen Wasser und Isobutylalkohol: Reinders, C. 1913 II, 2180. Brechungsindices wäßr. Lösungen: Van der Plaats, Ann. Phys. [4] 47, 457. Absorptionsspektrum wäßr. Lösungen: Massol, Faucon, Bl. [4] 13, 804; 15, 148; van der P. Wird durch Bacillus coli und Proteus zersetzt (Sisley, Porcher, Panisset, C. r. 152, 1795). Wird im Organismus des Hundes nach oraler Verabreichung gespalten; im Harn und in den Exkrementen tritt α-Naphthylamin auf (Sisley, Porcher, C. r. 152, 1064). Bestimmung durch Titration mit Na₂S₂O₄: Siedmund, M. 33, 1439; mit Titantrichlorid und mit Methylenblau: Salvaterra, M. 34, 263. — Salz des Biguanids 2C₂H₇N₅ + C₂₀H₁₄O₇N₂S₂. Schwer löslich (Radleerger, H. 68, 393).

Diphenyläther- $\langle 4$ azo 1 \rangle - [naphthol - (2) - disulfonsäure-(6.8)] $C_{22}H_{16}O_8N_2S_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kupplung von diazotiertem 4-Amino-diphenyläther mit Naphthol-(2)-disulfonsäure-(6.8) (Mailhe, C. r. 154, 1242; Bl. [4] 11, 1015). — Rote Krystalle. Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: M. — Färbt Wolle und Seide aus saurem Bade carminrot.

[Naphthalin - sulfonsäure - (1)] - (4 azo 1) - [naphthol - (2) - disulfonsäure - (6.8)], [Naphthol-(2)-disulfonsäure-(6.8)] - (1 azo 4) - [naphthalin-sulfonsäure-(1)], 2-Oxy-[1.1' - azonaphthalin] - trisulfonsäure - (6.8.4')

C₂₀H₁₄O₁₀N₂S₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter 4-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1) durch Kupplung mit Naphthol-(2)-disulfonsäure-(6.8) in HO₃S

Alkal. Lösung (Höchster Farbw., D. R. P. 36491;

Frdl. 1, 382; Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 213). —

Natriumsalz. Diffusion in Wasser und Gelatine: Herzog, Polotzky, Ph. Ch. 87, 455. Absorptionsspektrum wäßr. Lösungen: Massol, Faucon, Bl. [4] 13, 804; 15, 148. Absorptionsspektrum von mit Neucoccin angefärbter Gelatine: HNATEK, C. 1915 II, 1231. Farbreaktionen bei aufeinanderfolgender Einw. von Brom, Hydrazinsulfat und Natriumcarbonat bezw. a-Naphthol und Natriumcarbonat auf Neucoccin in Wasser: Mathewson, Chem. N.

107, 265. Findet unter den Bezeichnungen Neucoccin und Ponceau HR als Farbstoff

Benzol-(1 azo 1)-benzol-(4 azo 1)-[naph-thol-(2)-disulfonsäure-(6.8)] C₂₂H₁₆O₇N₄S₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kupplung von diazotiertem 4-Amino-azobenzol mit Naph-thol-(2)-disulfonsäure-(6.8) (Höchster Farbw., D. R. P. 36491; Frdl. 1, 382; Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 539). — Natriumsalz. Bestimmung durch Titration mit Na₂S₂O₄: SIEGMUND, M. 33, 1441; mit Titantrichlorid und mit Methylenblau: SALVATERA, M. 34, 265. Findet unter der Bezeichnung Baumwollscharlach als Farbstoff Verwendung (Schultz).

2. Azoderivate von Sulfonsäuren der Dioxy-Verbindungen.

2-Benzolazo-1.8-dioxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.6) HO OH $C_{16}H_{12}O_6N_2S_4$, s. nebenstehende Formel (S. 301). — Natriumsalz. Diffusion in Wasser und in Gelatine: Herzog, Polotzky, Ph. Ch. 87, 453.

Benzol - (1 azo 2) - phenetol - (5 azo 2) - [1.8 - dioxy - naphthalin - disulfonsäure - (3.6)]

C₂₄H₂₀O₂N₄S₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 6-Benzolazo-3-amino-phenetol und 1.8-Dioxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.6) in alkal.

Lösung (Reverdin, Rillier, Vernet, Bl. [4] 23, 384). — Färbt ungebeizte Wolle bläulichviolett, mit Chrom gebeizte Wolle blaugrau.

L. Azoderivate der Oxo-sulfonsäuren.

[Benzaldehyd-sulfonsäure-(2)]- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -phenetol, Phenetol- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -[benzaldehyd-sulfonsäure-(2)], 4'-Äthoxy-4-formýl-azobenzol-sulfonsäure-(3) $C_{15}\dot{H}_{14}\dot{O}_{5}N_{1}S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Chrysophenin G (Natrium-HO38

salz des [Stilben-disulfonsäure-(2.2')]-4.4'-bis-[(azo 4)-phenetols]) durch Oxydation mit Permanganat bei 0—5° (Green, Sen, Soc. 97, 2243). — KC₁₅H₁₃O₅N₂S. Orangefarbene Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe; die Lösung wird auf Zusatz von Wasser gelb. —

 $Ba(C_{15}H_{13}O_5N_2S)_2$.

Phenetol - $\langle 4$ azo 4 \rangle - [(2-sulfo - benzaldehyd) - anil] $C_{21}H_{19}O_4N_3S = C_6H_5\cdot N: CH\cdot C_6H_3(SO_3H)\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Kaliumsalz der Phenetol- $\langle 4$ azo 4 \rangle -[benzaldehyd-sulfonsäure-(2)] und Anilin in siedender verdünnter Essigsäure (Green, Sen, Soc. 97, 2244). — Orangegelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). Fast unlöslich in kaltem, löslich in heißem Wasser. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelblichroter Farbe. Färbt Wolle gelb.

Phenetol- $\langle 4$ azo 4 \rangle -[(2-sulfo-benzaldehyd)-(4-nitro-anil)] $C_{21}H_{18}O_6N_4S = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_3(SO_3H) \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus dem Kaliumsalz der Phenetol- $\langle 4$ azo 4 \rangle -[benzaldehyd-sulfonsäure-(2)] und 4-Nitro-anilin in siedender verdünnter Essigsäure (Green, Sen, Soc. 97, 2245). — $KC_{21}H_{17}O_6N_4S$. Orangerote Nadeln (aus verd. Alkohol). Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser. Färbt Wolle in neutralem oder saurem Bad rotgelb.

Phenetol - $\langle 4$ azo $4 \rangle$ - [(2-sulfo - benzaldehyd) - α - naphthylimid] $C_{25}H_{21}O_4N_3S = C_{10}H_7\cdot N:CH\cdot C_6H_3(SO_3H)\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Kaliumsalz der Phenetol- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ - [benzaldehyd-sulfonsäure-(2)] und α -Naphthylamin bei Gegenwart von Salzsäure (Green, Sen, Soc. 97, 2246). — $KC_{25}H_{20}O_4N_3S$. Orangefarbene Nadeln (aus verd. Alkohol). Schwer löslich in kaltem Wasser. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe. Färbt Wolle in neutralem oder saurem Bad rotgelb.

Phenetol- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -[(2-sulfo-benzaldehyd)- β -naphthylimid] $C_{25}H_{41}O_4N_3S=C_{10}H_7$ · $N:CH\cdot C_6H_3(SO_3H)\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Kaliumsalz der Phenetol- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -[benzaldehyd-sulfonsäure-(2)] und β -Naphthylamin bei Gegenwart von Salzsäure (Green, Sen, Soc. 97, 2246). — $KC_{25}H_{20}O_4N_3S$. Orangefarbene Nadeln (aus verd. Alkohol). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe. Färbt Wolle rotgelb.

Phenetol- $\langle 4$ azo $4\rangle$ -[(2-sulfo-benzaldehyd)-(4-oxy-anil)] $C_{21}H_{19}O_5N_3S=HO\cdot C_6H_4\cdot N:CH\cdot C_6H_3(SO_3H)\cdot N:N\cdot C_5H_4\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Kaliumsalz der Phenetol- $\langle 4$ azo $4\rangle$ -[benzaldehyd-sulfonsäure- $\langle 2\rangle$] und 4-Amino-phenol bei Gegenwart von Salzsäure (Green, Sen, Soc. 97, 2245). — $KC_{21}H_{18}O_5N_3S$. Orangefarbene Nadeln (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in heißem Wasser. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelblichroter Farbe. Färbt Wolle rotgelb.

Phenetol- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -[(2-sulfo-benzaldehyd)-(4-oxy-3-carboxy-anil)] $C_{22}H_{10}O_7N_3S = HO_2C\cdot C_6H_3(OH)\cdot N: CH\cdot C_6H_3(SO_3H)\cdot N: N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus dem Kaliumsalz der Phenetol- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -[benzaldehyd-sulfonsäure-(2)] und 5-Amino-salicylsäure in siedender verdünnter Essigsäure (Green, Sen, Soc. 97, 2245). — $K_2C_{22}H_{17}O_7N_3S$. Orangefarbene Nadeln (aus verd. Alkohol). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser. Färbt Wolle rotgelb.

Phenetol - $\langle 4$ azo $4 \rangle$ - [(2-sulfo-benzaldehyd) - (4-sulfo-anil)] $C_{21}H_{19}O_7N_3S_2 = HO_3S \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_3(SO_3H) \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus dem Kaliumsalz der Phenetol- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ - [benzaldehyd-sulfonsäure-(2)] und Sulfanilsäure bei Gegenwart von Salzsäure (Green, Sen, Soc. 97, 2244). — $K_2C_{21}H_{17}O_7N_3S_2$. Orangerote Nadeln (aus verd. Alkohol). Ziemlich leicht löglich in kaltem Wasser. Löglich in konz. Schwefelsäure mit gelblichroter Farbe. Färbt Wolle gelb.

Phenetol-[4azo4]-[(2-sulfo-benzaldehyd)-(4-dimethylamino-anil)] $C_{23}H_{24}O_4N_4S = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_3(SO_3H) \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus dem Kaliumsalz der Phenetol-(4azo4)-[benzaldehyd-sulfonsäure-(2)] und N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin in siedender verdünnter Essigsäure (Green, Sen, Soc. 97, 2245). — $KC_{23}H_{23}O_4N_4S$. Grünlichglänzende Blättohen (aus Kaliumearbonat-Lösung). Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser. — Färbt

N.N' - Bis - [4 - (4 - āthoxy - benzolazo) - 2 - sulfo - benzal] - p - phenylendiamin $C_{36}H_{32}O_8N_6S_3 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_3(SO_3H) \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_3(SO_3H) \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus dem Kaliumsalz der Phenetol- $\langle 4azo4 \rangle$ -[benzaldehyd-sulfonsāure-(2)] und p-Phenylendiamin bei Gegenwart von Salzsäure (Green, Sen, Soc. 97, 2246). — $K_3C_{36}H_{30}O_3N_6S_2$. Braungelbes Pulver (aus verd. Alkohol). Schwer löslich in Wasser. Löslich in Schwer löslich in Schwe in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe. Färbt Wolle und Baumwolle gelb.

N.N'-Bis-[4-(4-āthoxy-benzolazo)-2-sulfo-benzal]-benzidin $C_{49}H_{26}O_{6}N_{6}S_{9} = C_{2}H_{5}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:N\cdot C_{6}H_{3}(SO_{3}H)\cdot CH:N\cdot C_{6}H_{4}\cdot C\cdot C_{4}H_{5}\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{3}(SO_{3}H)\cdot N:N\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot C_{3}H_{5}$. Aus dem Kaliumsalz der Phenetol-(4azo4)-[benzaldehyd-sulfonsäure-(2)] und Benzidin bei Gegenwart von Salzsäure (Green, Sen, Soc. 97, 2247). — $K_{2}C_{43}H_{34}O_{2}N_{6}S_{3}$. Orangefarbene Nadeln (aus verd, Alkohol). Schwer löslich in kaltem Wasser. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Ferber Ferbet Welle protecht mit roter Farbe. Färbt Wolle rotgelb, Baumwolle gelb.

M. Azoderivate von Sulfonsäuren der Oxy-carbonsäuren.

Phenetol- $\langle 4 \text{ azo } 4'' \rangle$ -[4.4'-dioxy-triphenylmethan-dicarbonsäure-(3.8')-sulfonsäure-(2")] >·N:N-< $C_{10}H_{24}O_{10}N_{2}S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus HO $I_{10}CH$ $I_{10}CH$ I(Green, Sen, Soc. 101, 1117). — Liefert bei der Oxydation mit Nitrosylschwefelsäure einen roten Farbstoff. Färbt Wolle in saurem Bad gelb.

Phenetol - $\langle 4 \text{ azo } 4'' \rangle$ - [4.4' - dioxy - 5.5' - di-]methyl-triphenylmethan-dicarbonsaure-(8.8')sulfonsäure-(2")] C₃₁H₃₈O₁₀N₂S, s. nebenstehende Formel B. Aus Phenetol-(4azo4)-[benzaldehydsulfonsäure-(2)] und 3-Methyl-salicylsäure in kalter

konzentrierter Schwefelsäure (Green, Sen, Soc. 101, 1115). — Orangerote Krystalle (aus verd. Salzsäure). — Liefert bei der Oxydation mit Nitrosylschwefelsäure bei 50° Phenetol-4 azo 4">-[4'-oxy-5.5'-dimethyl-fuchson-dicarbonsäure-(3.3')-sulfonsäure-(2")] (s. u.). Färbt Wolle in saurem Bad orangegelb.

N. Azoderivate von Sulfonsäuren der Oxy-oxo-carbonsäuren.

 $\label{eq:proposition} Phenetol-\langle 4 \, \text{aso} \, 4'' \rangle - [4'\text{-oxy-}5.5'\text{-dimethyl-fuchson-dicarbons} \\ \text{auchson-dicarbons} \\ \text{auchson$ $C_{31}H_{24}O_{10}N_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Phenetol $\langle 4$ azo $4'' \rangle - [4.4' \cdot \text{dioxy} -5.5' \cdot \text{dimethyl-tri-}]$ phenylmethan-dicarbonsäure-(3.3')-sulfonsäure-(2")] (s. o.) durch Oxydation mit Nitrosylschwefelsäure bei HO 50° (Green, Sen, Soc. 101, 1116). — Dunkelrote Nadeln (aus Salzsäure). Löslich in Wasser mit roter, in

O. Azoderivate der Amine, Amino-azo-Verbindungen.

- 1. Azoderivate der Monoamine.
- a) Azoderivate der Monoamine $C_n H_{2n-5} N$.

1, Azoderivate des Anilins $C_6H_7N=C_6H_6\cdot NH_2$.

2-Benzolazo-anilin, 2-Amino-azobenzol, o-Amino-azobenzol $C_{12}H_{11}N_3$, s. nebenstehende Formel (S.~303). Diffusion des Hydrochlorids in Gelatinegallerte: Skraup, B.~49, 2149. Einfluß auf die Zersetzungs-

2-AMINO-AZOBENZOL

geschwindigkeit des Diazoessigsäureäthylesters in Äthylalkohol bei Gegenwart von Pikrinsäure: Snethlage, Ph. Ch. 85, 224. — Gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure Anilin und o-Phenylendiamin (F. H. Witt, B. 45, 2383). Kondensiert sich in Eisessig + wenig Salzsäure mit Formaldehyd zu 1-Anilino-benzimidazol, mit Benzaldehyd zu 1-Anilino-2-phenyl-benzimidazol (W., B. 46, 2559; vgl. O. Fischer, J. pr. [2] 104, 102).

2-Benzolazo-N-acetyl-anilin, 2-Benzolazo-acetanilid, 2-Acetamino-azobenzol $C_{14}H_{13}ON_3=C_0H_5\cdot N:N\cdot C_0H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen von o-Amino-azobenzol mit Essigsäureanhydrid (F. H. Witt, B. 45, 2383). — Rötlichgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 126°.

2-Benzolazo-N-benzoyl-anilin, 2-Benzamino-azobenzol $C_{19}H_{15}ON_3 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus Benzoyl-o-phenylendiamin und Nitrosobenzol in Eisessig + Alkohol in der Kälte (F. H. Witt, B. 45, 2382). — Rotgelbe Nadeln (aus Eisessig oder Methanol). F: 122°. Fast unlöslich in Äther.

Anilin - (2 azo 4) - naphthol - (1) C₁₆H₁₃ON₃, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von [2-Nitro-benzol]-(1azo 4)-naphthol-(1) mit Ammoniumsulfid-Lösung (GHOSH, WATSON, Soc. 111, 824). — Brauner Niederschlag. F: 195—196°. Sehr leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in Wasser.

Acetanilid-(2azo 2)-acetanilid, 2.2'-Bis-acetamino-azobenzol, o.o'-Azoacetanilid $C_{16}H_{16}O_2N_4=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 303). B. Neben anderen Produkten bei der Reduktion von 2-Nitro-acetanilid mit Natriumamalgam in Alkohol + Essigsäure (v. Niementowski, B. 43, 3025).

[4-Chlor-benzol]- $\langle 1$ azo 2 \rangle -[5-chlor-anilin], 4.4'-Dichlor-2-amino-azobenzol $C_{12}H_2N_3Cl_2=C_6H_4Cl\cdot N:N\cdot C_8H_3Cl\cdot NH_2$. B. In sehr geringer Menge beim Erwärmen von 4.4'-Dichlor-diazoaminobenzol (Syst. No. 2228) mit 4-Chlor-anilin und salzsaurem 4-Chlor-anilin auf 65° (Norman, Soc. 101, 1916). — Rote Tafeln (aus Benzol). F: 140°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Petroläther. — Die orangerote Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Verdünnen grün.

[4-Chlor-benzol]-(1 azo 2)-[5-chlor-acetanilid], 4.4'-Dichlor-2-acetamino-azo-benzol $C_{14}H_{11}ON_3Cl_2=C_6H_4Cl\cdot N:N\cdot C_6H_3Cl\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen der vorangehenden Verbindung mit Essigsäureanhydrid in Eisessig (Norman, Soc. 101, 1916). — Gelbe Nadeln (aus Essigester). F: 186°.

[4-Brom-benzol]-(1 azo 2)-[5-brom-anilin], 4.4'-Dibrom-2-amino-azobenzol $C_{12}H_9N_3Br_3=C_6H_4Br\cdot N:N\cdot C_6H_3Br\cdot NH_2$. B. In sehr geringer Menge beim Erwärmen von 4.4'-Dibrom-diazoaminobenzol mit 4-Brom-anilin und salzsaurem 4-Brom-anilin auf 65° (Norman, Soc. 101, 1915). — Rote Nadeln (aus Benzol). F: 146—147°. Leicht löslich in allen organischen Lösungsmitteln. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine orangerote Färbung.

[4-Brom-benzol]- $\langle 1$ azo $2 \rangle$ -[5-brom-acetanilid], 4.4'- Dibrom - 2-acetamino - azobenzol $C_{14}H_{11}ON_3Br_3=C_6H_4Br\cdot N:N\cdot C_6H_3Br\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Erwärmen der vorangehenden Verbindung mit Eisessig und Essigsäureanhydrid (Norman, Soc. 101, 1916). — Gelbliche Nadeln (aus Essigester). F: 205°.

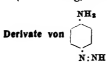
Derivate von NH_2 N:NH

[N-p-Toluolsulfonyl-N-methyl-anilin]-⟨S ago 1⟩naphthol-(2) C₂₄H₃₁O₃N₃S, s. nebenstehende Formel. B.
Aus diazotiertem N-p-Toluolsulfonyl-N-methyl-m-phenylendiamin und β-Naphthol in alkal. Lösung (Morgan,
MICKLETHWAIT, Soc. 101, 145). — Orangefarbene Nadeln (aus Benzol). F: 185°.

Anilin - $\langle 3$ azo $3 \rangle$ - anilin, 3.3'- Diamino - azobenzol, m.m' - Azoanilin $C_{18}H_{12}N_4=H_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH_3$ (S. 305). — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{12}H_{12}N_4+C_6H_2Q_6^*N_3$. Dunkelrotbraune Nadeln. F: 188° (korr.) (Sudborough, Beard, Soc. 97, 787).

3-Benzolazo-4.6-dinitro-anilin, 4.6-Dinitro-3-amino-azobenzol $C_{12}H_0O_4N_8$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von 4.6-Dinitro-3-amino-hydrazobenzol mit Eisenchlorid in Eisessig (FRIES, ROTH, A. 389, 343). — Rote Nadeln. F: 200°. Schwer löslich in Benzin, siemlich schwer in Alkohol, leichter in Eisessig und Benzol. Leicht belich in alkoh. Natronlauge mit roter Farbe.

3 - Benzolazo - 4.6 - dinitro - acetanilid, 4.6 - Dinitro - 3 - acetamino - azobenzol $C_{14}H_{11}O_5N_5 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C_6H_3 (NO_5)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Bei der Oxydation von 4.6-Dinitro-3-acetamino-hydrazobenzol mit Eisenchlorid oder salpetriger Säure oder beim Behandeln von 4.6-Dinitro-3-amino-azobenzol mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (FRIES, ROTH, A. 389, 343). — Rote Nadeln (aus Eisessig). F: 175°.



4-Benzolazo-anilin, 4-Amino-azobenzol, p-Amino-azobenzol, Anilingelb C₁₂H₁₁N₃ = N:N:N·N:NH₂ (S. 307). Die von Schaum, Schaeling, Klausing (A. 411, 193) beobachtete instabile Modifikation konnte nicht gefunden werden (Müller, Ph. Ch. 86, 233). Sehr schwer löslich in Ligroin (Unterschied gegenüber 2-Amino-azobenzol) (F. H. Witt, B. 48, 2558). Absorptionsspektrum von dampfförmigem 4-Amino-azobenzol) (Pubvis, Soc. 105, 596. Magnetische Susceptibilität: Pascal, C. r. 150, 1168; Bl. [4] 9, 870.—Diffusion des Hydrochlorids in Gelatinegallerte: Skraup, B. 49, 2149. Absorptionsspektrum in Lösung: Pubvis, Soc. 105, 596; in wäßrig-alkoholischer Salzsäure; Hewitt, Thole, Soc. 97, 513; Ghosh, Watson, Soc. 111, 817; in Alkohol, konz. Salzsäure; wäßrig-alkoholischer Salzsäure, konz. Schwefelsäure: Bally, Hampson, Soc. 107, 251; in Alkohol, Eisessig, alkoholischer die Lichtempfindlichkeit von salzsaurem 4-Amino-azobenzol vgl. Gebhard, J. pr. [2] 84, 595. 4-Amino-azobenzol liefert in Eisessig-Lösung bei Zimmertemperatur mit der berechneten Menge konz. Wasserstoffperoxyd 4.4'-Bis-benzolazo-azobenzol, mit überschüßigem Wasserstoffperoxyd 4.4'-Bis-benzolazo-azobenzol zu Natriumnitrit-Lösung erhält man 1.3.5-Tris-[4-benzolazo-phenyl]-pentazdien-(1.4) (Syst. No. 2251) (Orndorff, Ray, Am. 44, 39). — Giftwirkung des Hydrochlorids in Verbindung mit Platinchlorid: Sellei, Bio. Z. 49, 468. — Zur Verwendung als Farbstoff vgl. Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 26. Überführung in fettlösliche Disazofarbstoffe: BASF, D. R. P. 278079; C. 1914 II, 901; Frdl. 11, 1197. Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: Agfa, D. R. P. 295254; C. 1917 I, 41; Frdl. 12, 925. — Die Lösung in rauchender Schwefelsäure (25% So. Gehalt) ist rot; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist goldgelb und wird beim Verdünnen mit wenig Wasser blaurot (Kehrmann, B. 48, 1935). Quantitative Bestimmung durch Diazotieren mit n/5 oder 1n-Natriumnitrit-Lösung in wäßrig-alkoholischer Salzsäure bei 5—8°: Neitzel, Ch. Z. 43, 472.

C₁₂H₁₁N₂+HCl. Existiert außer in einer blauvioletten und einer hellroten Form noch in einer fast schwarzen, graphitähnlichen krystallinischen Form, die entsteht, wenn man die hellrote Form nach der Darstellung in der Reaktionsflüssigkeit aufbewahrt; beim Umkrystallisieren aus Alkohol geht die schwarze Form in die violette über (Hantzsch, B. 46, 1552). — Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₁₂H₁₁N₃+C₆H₃O₆N₃. Orangefarbene Blättehen. F: 158—157° (OSTROMYSSLENSKI, J. pr. [2] 84, 500).

[4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4>-anilin, 4'-Nitro-4-amino-azobenzol $C_{12}H_{10}O_{2}N_{4}=O_{2}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:N\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH_{2}$ (S. 311). B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von 4.4'-Dinitro-hydrazobenzol mit Alkohol in einer Stickstoff-Atmosphäre im Rohr auf 170° (O. N. Witt, Kopetschni, B. 45, 1147). — Krystalle (aus Toluol). F: 216°.

[4-Nitro-benzol]-(1 azo 4)-[N-methyl-anilin], 4'-Nitro-4-methylamino-asobenzol C₁₃H₁₂O₂N₄ = O₂N·C₆H₄·N:N·C₅H₄·NH·CH₃ (vgl. S. 311). B. Neben anderen Produkten beim Erwärmen einer Lösung von 4.4'-Dinitro-hydrazobenzol in wäßr. Aceton mit Dimethylsulfat und Kalilauge (O. N. Witt, Kopetschni, B. 45, 1140). Beim Erhitzen von 4'-Nitro-N-methyl-diazoaminobenzol (Syst. No. 2228) mit Methylanilin und Essigsäure (W., K., B. 45, 1142). — Dichroitische (granatrot bis stahlblau) Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig), blaue Prismen und Nadeln (aus Benzol). F: 206—207°. Löslich in siedender verdünnter Salzsäure mit roter Farbe.

4-Beneolazo-N.N-dimethyl-anilin, 4-Dimethylamino-azobenzol $C_{14}H_{15}N_3=G_4H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot N(CH_2)_2$ (S. 312). B. Beim Erhitzen von p-Nitroso-dimethylanilin mit Anilin in Gegenwart von Jod auf 140°, neben anderen Produkten (Knoevenagel, J. pr. [2] 89, 50). Man versetzt eine Lösung von Dimethylanilin in Alkohol mit einer durch Natrium-dicarbonat neutralisierten Lösung von diazotiertem Anilin (Wordshzow, K. 47, 1730; C. 1916 II, 261). Wärmetönung der Bildung aus Benzoldiazoniumacetat und Dimethylanilin: Swietoslawski, B. 43, 1484. — F: 116—117° (W.; Casale, G. 45 II, 400), 117° (Kn.). 4-Dimethylamino-azobenzol löst sich bei 20—25° in Wasser zu ca. $0.02^{\circ}/_{\circ}$, in Pyridin zu ca. $0.02^{\circ}/_{\circ}$ in Pyridin zu ca. $0.02^{\circ}/_{\circ}$ in Pyridin zu ca. $0.02^{\circ}/_{\circ}$ in So°. 39, 1400). Diffusion

des Hydrochlorids in Gelatinegallerte: Skraup, B. 49, 2149. Lösungswärme in Eisessig: S. Absorptionsspektrum in Alkohol, Eisessig, alkoh. Salzsäure, konzentrierter und rauchender Schwefelsäure: Kehrmann, Hempel, B. 50, 865; in Alkohol, konz. Schwefelsäure, verdünnter wäßrig-alkoholischer Salzsäure und konzentrierter wäßriger Salzsäure: Bally, Hampson, Soc. 107, 252; in wäßriger und alkoholischer Salzsäure und konz. Schwefelsäure: Hantzsch, B. 46, 1542, 1551, 1554; in sehr verd. Salzsäure: H., B. 52, 521; Absorptionsspektrum des Oxalats in Äther: H., B. 46, 1542, 1551. Lichtabsorption kolloidaler Lösungen in verd. Alkohol: Philblad, C. 1918 II, 93. — Das Dinitrat gibt bei vorsichtigem Erwärmen unter Ligroin 4-Nitro-dimethylanilin und Benzoldiazoniumnitrat (CASALE, G. 45 II, 400). Beim Behandeln der Eisessig-Lösung mit konz. Wasserstoffperoxyd entsteht 4-Dimethylaminoazoxybenzol-N⁴-oxyd (S. 392) (Angell, R. A. L. [5] 24 I, 1191). Wird beim Erhitzen mit wäßrig-alkoholischer Natriumdisulfit-Lösung in Anilin und andere Produkte gespalten (Wordshirow, Ж. 47, 1730; C. 1916 II, 261). Beim Behandeln mit Formsldehyd und NaHSO, in wäßrig-alkoholischer Lösung erhält man das Natriumsalz einer Verbindung C₁₅H₁₇O₃N₃S [Orangegelbe Krystalle; F: 113°; schwer löslich in Wasser] (Lam, C. 1916 I, 1066). — 4-Dimethylamino-azobenzol findet Verwendung als Indicator in der Alkalimetrie (vgl. Kruyt, Kolthoff, C. 1917 II, 670); eignet sich besonders zur Bestimmung der Härte des Wassers (NORTON, KNOWLES, Am. Soc. 38, 877). Einfluß von Neutralsalzen auf den Umschlagspunkt: KOLTHOFF, C. 1918 II, 277. Zur Anwendung als Farbstoff vgl. Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 28.—C₁₄H₁₅N₃ + HNO₃. Violette Tafeln (aus salpetersäurehaltigem Alkohol). Wird bei 110° farblos und zeigt dann den Schmelzpunkt der freien Base (Casale, G. 45 II, 400).—C₁₄H₁₅N₃ + 2 HNO₃. Rote Krystalle (C., G. 45 II, 399).—Verbindung mit 1.3.5-Trinitrobenzol $C_{14}H_{15}N_3 + 2C_6H_3O_6N_3$. Rotschwarze Tafeln. F: 135,5° (SUDBOROUGH, Soc. 109, 1346).

[3-Nitro-benzol]-(1 azo 4)-[N.N-dimethyl-anilin], 3'-Nitro-4-dimethylamino-azobenzol $C_{14}H_{14}O_2N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ (S. 312). Absorptionsspektrum in Alkohol: Baly, Tuck, Marsden, Soc. 97, 1496.

[4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -[N.N-dimethyl-anilin], 4'-Nitro-4-dimethylamino-azobenzol $C_{14}H_{14}O_3N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ (8. 313). Absorptionsspektrum in Alkohol: Baly, Tuck, Marsden, Soc. 97, 1497.

- 4-Benzolazo-N.N- dimethyl-anilin-hydroxymethylat, 4-Dimethylamino-azo-newylationbenzol-hydroxymethylat, Trimethyl-[4-benzolazo-phenyl]-ammoniumhydroxyd $C_{15}H_{19}ON_3 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot N (CH_3)_3 \cdot OH$ (S. 313). Absorptionsspektrum des Chlorids in wäßr. Lösung: Hantzsch, B. 48, 175. Absorptionsspektrum des Jodids in Lösung: Hewitt, Thole, Scc. 97, 513; in Alkohol, konz. Schwefelsäure, verdünnter wäßrig-alkoholischer Salzsäure und konzentrierter wäßriger Salzsäure: Baly, Hampson, Soc. 107, 253; vgl. a. Han., B. 48, 1330.
- 4-Benzolazo-N.N-diäthyl-anilin, 4-Diäthylamino-azobenzol $C_{16}H_{18}N_3=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot N(C_2H_6)_2$ (S. 314). Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 98—99° (Woroshzow, Ж. 47, 1730; C. 1916 II, 261). Liefert beim Kochen mit wäßrig-alkoholischer Natriumdisulfit-Lösung N.N-Diathyl-anilin-sulfonsaure-(4) und Anilin.
- [4 Nitro benzol] $\langle 1$ azo 4 \rangle diphenylamin, 4' Nitro 4 anilino azobenzol $C_{18}H_{14}O_2N_4 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_5 \cdot (S. 315)$. Dunkelrote Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 152—153° (Woroshzow, \mathcal{H} . 47, 1732; C. 1916 II, 261). Liefert beim Behandeln mit wäßrig-alkoholischer NaHSOs Lösung und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit verd. Salzsäure auf 180-200° Diphenylamin-sulfonsäure-(4) und andere Produkte.
- [4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -[N-äthyl-diphenylamin], 4'-Nitro-4-äthylanilino-azobenzol $C_{20}H_{18}O_2N_4=O_3N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_5$. B. Aus äthyldiphenylamin und diazotiertem 4-Nitro-anilin in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat (AGFA, D. R. P. 293186; C. 1916 II, 293; Frdl. 13, 572). — Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig mit roter Farbe. Unlöslich in verd. Säuren. — Überführung in einen braunen Farbstoff durch Erhitzen mit Schwefel bis auf 270°: AGFA.
- 4-Benzolazo-N.N-dibenzyl-anilin, 4-Dibenzylamino-azobenzol $C_{2e}H_{23}N_3=C_eH_5$ · $N:N\cdot C_eH_4\cdot N(CH_3\cdot C_eH_5)_3$. B. Man diazotiert Anilin in Eisessig oder konz. Ameisensäure und behandelt die Reaktionslösung mit Dibenzylanilin (Rupp, Ar. 258, 372). — Rote Krystalle (aus Ameisensäure). Leicht löslich in Ameisensäure.
- 4-Benzolazo N-sulfomethyl-anilin, 4-Benzolazo anilinomethansulfonsäure $C_{13}H_{13}O_3N_3S=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH_2\cdot SO_3H$. B. Das Natriumsalz entsteht aus 4-Amino-azobenzol, Formaldehyd und Natriumdisulfit in warmem verdünntem Alkohol (LEPETIT, R. A. L. [5] 26 I, 132; G. 47 I, 204). — Purpurrote Kryställchen. — NaC₁₈H₁₂O₈N₃S. Orangefarbene Blättchen. Sehr schwer löslich in Wasser.
- [4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -[N-sulfomethyl-anilin], 4-[4-Nitro-benzolazo]-anilinomethansulfonsäure $C_{13}H_{12}O_5N_4S=O_3N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH_2\cdot SO_3H$. B. Das Natriumsalz entsteht aus diazotiertem 4-Nitro-anilin und anilinomethansulfonsaurem Natrium (POPE, WILLETT, Soc. 103, 1260). — NaC₁₃H₁₁O₅N₄S. Rote Nadeln (aus verd. Alkohol).

- 4-Bensolaso-N- $[\beta,\beta,\beta$ -trichlor- α -oxy-äthyl]-anilin, 4- $[\beta,\beta,\beta$ -Trichlor- α -oxy-äthyl-amino]-asobensol, Chloral-p-amino-asobensol $C_{14}H_{19}ON_2Cl_3=C_4H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH(OH)\cdot CCl_3$ (S. 315). Existiert in einer stabilen, roten Form und einer instabilen, gelben Form (M. MAYEB, R. A. L. [5] 23 I, 354).
- a) Rote Form. B. Entsteht bei der Darstellung aus 4-Amino-azobenzol und Chloral sowie aus der gelben Form beim Zusammenpressen, Schmelzen oder Umkrystallisieren aus Ather, Benzol, Chloroform, Aceton und anderen Lösungsmitteln. Rotes Krystallpulver. F: 136°. Geht beim Umkrystallisieren aus viel Petroläther in die gelbe Form über. Ist in siedendem Benzol teilweise in die Komponenten gespalten.

b) Gelbe Form. B. Entsteht beim Umkrystallisieren der roten Form aus viel Petrol-

Ather. Goldgelbe Schuppen. F: 116-1170.

- Beim Umsetzen von Chloral-p-amino-azobenzol mit Bruein in Benzol erhält man ein Salz $C_{1e}H_{1e}ON_3Cl_3 + C_{2s}H_{2e}O_eN_5 + 2C_eH_6$ (rote Krystalle; F: 45—50°; $[\alpha]_D$: —45,7° in Benzol; c=0,7) und eine amorphe, in Benzol leichter lösliche Fraktion der Drehung $[\alpha]_D$: ca. —286° (in Benzol; c=3,2). Das Brueinsalz wird äußerst leicht durch Wasser oder verd. Säuren in Bruein, Chloral und 4-Amino-azobenzol gespalten.
- 4-Benzolazo-N-benzal-anilin, 4-Benzalamino-azobenzol $C_{10}H_{15}N_5=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot N:CH\cdot C_6H_5 (S. 315)$. F: 130,5° (korr.) (Pope, Willett, Soc. 103, 1258). Absorptions-spektrum in Lösung: P., W.
- 4-Benzolazo-N-[4-nitro-benzal]-anilin, 4-[4-Nitro-benzalamino]-azobenzol $C_{19}H_{14}O_{2}N_{4}=C_{6}H_{5}\cdot N:N\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:CH\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}$. B. Aus 4-Amino-azobenzol und 4-Nitrobenzaldehyd in Alkohol (Pope, Willett, Soc. 103, 1259). Orangefarbene Tafeln (aus Eisessig). F: 182,2° (korr.). Absorptionsspektrum in Lösung: P., W.
- 4-Benzolazo-N-[4-methyl-benzal]-anilin, 4-[4-Methyl-benzalamino]-azobenzol $C_{50}H_{17}N_3=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Aus 4-Amino-azobenzol und p-Toluylaldehyd in siedendem Alkohol (Vorländer, Priv.-Mitt.). Rotgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 120—121°; ist zwischen der Schmelztemperatur und 122° krystallinisch-flüssig (V.; vgl. V., Huth, Ph. Ch. 75, 642).
- azobenzol auf dem Wasserbad (Singh, Mazumder, Soc. 115, 574). Orangefarbene Nadeln (aus verd. Alkohol) vom Schmelzpunkt 129—130° (Zers.) (S., M.), rote Nadeln vom Schmelzpunkt 135° (Forster, Spinner, Soc. 115, 894). Sehr leicht löslich in Methanol, Alkohol, Chloroform, Äther und Eisessig, unlöslich in Wasser (S., M.). $[\alpha]_D^{n_1}: +571^{\circ}$ (in Methanol; $\alpha = 0.18$); $[\alpha]_D^{n_2}: +581^{\circ}$ (in Chloroform) (F., Sp.).

chinon-[4-benzolazo-anil]-(3) in åther. Lösung mit Zinkstaub und 10°/0iger Kalilauge und Einw. von Luft auf das Reaktionsprodukt (Forster, Spinner, Soc. 115, 894). — Braunrote Platten (aus Alkohol). F: 170°.

- 4-Benzolazo-N-[4-oxy-benzal]-anilin, 4-[4-Oxy-benzalamino]-asobenzol $C_{10}H_{15}ON_3=C_0H_5\cdot N:N\cdot C_0H_4\cdot N:CH\cdot C_0H_4\cdot OH.$ B. Aus 4-Amino-azobenzol und 4-Oxybenzaldehyd in heißem Alkohol (Pope, Willett, Soc. 103, 1258). Orangegelbe Nadeln (aus Toluol). F: 231° (unkorr.). Absorptionsspektrum in Lösung: P., W.
- 4-Benzolaso-N-anisal-anilin, 4-Anisalamino-azobenzol $C_{20}H_{17}ON_3 = C_6H_5 \cdot N \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 315). Absorptions spektrum in Lösung: Pope, Willett, Soc. 103, 1259.
- 4-Benzolago-N-[2.4-dioxy-benzal]-anilin, 4-[2.4-Dioxy-benzalamino]-azobenzol $C_{19}H_{15}O_2N_3=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_9H_4\cdot N:CH\cdot C_6H_3(OH)_9$. B. Aus 4-Amino-azobenzol und Resorcylaldehyd in Alkohol (Pope, Willett, Soc. 103, 1259). Bronzefarbene Blättchen (aus Alkohol). F: 163° (Zers.).
- ! [4-Nitro-benzol] $\langle 1$ azo 4 \rangle acetanilid, 4'-Nitro-4 acetamino asobenzol $C_{14}H_{12}O_3N_4=O_3N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 316). B. Beim Behandeln von 4'-Nitro-4-amino-azobenzol mit Acetanhydrid (O. N. Witt, Kopetschni, B. 45, 1148). Orangerote Nadeln. F: 245—246°.
- 4-Benzolazo-N-chloracetyl-anilin, 4-Chloracetamino-azobenzol $C_{14}H_{18}ON_{2}Cl=C_{6}H_{5}\cdot N:N\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot CO\cdot CH_{2}Cl.$ B. Aus 4-Amino-azobenzol und Chloressignäurechlorid in Toluol in Gegenwart von Natronlauge (JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 21, 117).

- Goldgelbe Nadeln (aus Toluol). F: 159,5° (korr.). Löslich in heißem Chloroform. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist braunorange. Verbindung mit Hexamethylentetramin s. Ergw. Bd. I, S. 317.
- [4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -[N-methyl-acetanilid], 4'-Nitro-4-[acetylmethyl-amino]-azobenzol $C_{15}H_{14}O_3N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)\cdot CO\cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von 4'-Nitro-4-methylamino-azobenzol mit Acetanhydrid (O. N. Witt, Kopetschni, B. 45, 1141). Orangerote Nadeln. F: 194—195°.
- 4-Benzolazo N.N -diacetyl anilin, 4-Diacetylamino azobenzol $C_{16}H_{15}O_2N_3=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot N(CO\cdot CH_3)_s.$ B. Beim Kochen von 4-Amino-azobenzol mit Essigsäure-anhydrid und Natriumacetat (Kalle & Co., D. R. P. 253884; C. 1913 I, 82; Frdl. 11, 1177). Fast farblose Tafeln. F: 103—104°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

Oxalsäure-anilid-[4-benzolazo-anilid], 4-Benzolazo-oxanilid $C_{20}H_{16}O_{2}N_{4}=C_{6}H_{5}$. N:N·C₆H₅·NH·CO·CO·NH·C₈H₅. B. Beim Erhitzen von 4-Amino-azobenzol mit Oxanilsäureäthylester auf 140—150° (Suida, M. 32, 207). — Ockergelbe Schuppen (aus Eisessig). F: 256—257°. Sehr schwer löslich in Benzol. — Wird durch siedende alkoholische Kalilauge unter Bildung von 4-Amino-azobenzol und Oxanilsäure gespalten. — Gibt mit Kalium-dichromat und Schwefelsäure eine dunkelkarmoisinrote Färbung.

- [4-Benzolazo-phenyl]-harnstoff, 4-Ureido-azobenzol $C_{13}H_{14}ON_4=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$ (S. 317). B. Beim Behandeln von 4-Amino-azobenzol mit Harnstoff oder Kaliumcyanat-Lösung in Eisessig (Sonn, B. 47, 2443). Orangerote Blättchen oder Prismen (aus Alkohol). F: 223—224° (unkorr.). Ziemlich leicht löslich in Aceton und Essigseter, sehr schwer in Wasser und Benzol, unlöslich in Äther und Ligroin. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
- α -[4-Benzolazo-anilino]-isobuttersäureamid $C_{16}H_{18}ON_4 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C(CH_3)_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus α -Anilino-isobuttersäureamid und Benzoldiazoniumchlorid in verd. Salzsäure (v. Walther, Hübner, J. pr. [2] 93, 136). Goldgelbe Nadeln (aus Xylol). F: 217°. Leicht löslich in Alkohol, heißem Äther und Xylol, unlöslich in Wasser und Ligroin. Löslich in $10^{9}/_{0}$ iger Salzsäure mit roter Farbe.
- 3-Oxy-4-[α-(4-benzolazo-anilino) benzyl] naphthoe-säure-(2)-methylester C₃₁H₂₅O₃N₃, s. nebenstehende Formel.

 B. Aus 3-Oxy-4-[α-chlor-benzyl]-naphthoesäure-(2)-methylester und 2 Mol 4-Amino-azobenzol in siedendem Benzol (Roslav, M. 34, 1507). Orangegelbe Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 221°. Leicht löslich in Chloroform und Aceton, löslich in Benzol, schwer löslich in anderen Lösungsmitteln.

 Gibt mit Schwefelsäure eine rote Färbung.
- 3-Oxy-4-[4-nitro- α -(4-benzolazo-anilino)-benzyl]-naphthoesäure-(2)-methylester $C_{31}H_{24}O_5N_4=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH(C_6H_4\cdot NO_2)\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus 3-Oxy-4-[α -chlor-4-nitro-benzyl]-naphthoesäure-(2)-methylester und 2 Mol 4-Anino-azobenzol in siedendem Benzol (SEIB, M. 34, 1580). Dunkelchromgelbe Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 154—156°. Leicht löslich in Benzol, schwere in Äther und Alkohol, schwer in Petroläther. Ist leicht veränderlich. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine tiefrotbraune, mit Eisenchlorid eine orangerote Färbung.
- 3-Oxy-4-[α -(4-benzolazo-anilino)-4-methyl-benzyl]-naphthoesäure (2) methylester $C_{32}H_{27}O_3N_3=C_6H_6$: N:N·C $_6H_4$ ·NH·CH(C_6H_4 ·CH $_3$)·C $_{10}H_6$ (OH)·CO $_2$ ·CH $_3$. B. Aus 3-Oxy-4-[α -chlor-4-methyl-benzyl]-naphthoesäure-(2)-methylester und 2 Mol 4-Amino-azobenzol in Benzol (Rebek, M. 34, 1542). Orangefarbene Prismen (aus Benzol). F: 210° bis 210,5°. Ziemlich leicht löslich in Benzol mit roter Farbe, leichter in Chloroform, schwer in Ligroin und Petroläther, unlöslich in Wasser. Färbt sich bei Berührung mit Salzsäuredampf carminrot. Gibt mit Eisenchlerid eine rotbraune Färbung. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist tiefgrün und wird auf Zusatz von Wasser oder Salpetersäure rotorange.
- 3-Oxy-4-[α -(4-benzolazo-anilino)-4-methoxy-benzyl]-naphthoesäure-(2)-methylester $C_{32}H_{27}O_4N_3=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH(C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot CO_2\cdot CH_3$. B. Aus 3-Oxy-4-[α -chlor-4-methoxy-benzyl]-naphthoesäure-(2)-methylester und 2 Mol 4-Amino-azobenzol in siedendem Benzol (Wishut, M. 34, 1560). Orangefarbene Nädelchen (aus Benzol + Ligroin). F: 194—195°. Leicht löslich in kaltem Chloroform, in der Hitze in Essigester, Aceton und Benzol, schwer löslich in Alkohol, Methanol und Äther. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine violette, mit Eisenchlorid eine braunrote Färbung.
- 3-Oxy-4-[α -(4-benzolazo-anilino)-4-(4-benzolazo-aphenyliminomethyl) benzyl] naphthoe-săure-(2)-methylester $C_{44}H_{34}O_{3}N_{6}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Oxy-4-[α -chlor-4-formyl-benzyl]-naphthoesăure-(2)-methylester und 3 Mol 4-Amino-azobenzol in siedendem Benzol (Lugner, M. 36, 164). Orangefarbene Nadeln (aus Aceton). F: 219°. Gibt mit konz. Schwefel-

säure oder mit 10° ger Schwefelsäure + Eisessig eine rote, mit Eisenchlorid oder Überchlorsäure eine rotgelbe Färbung. — Das Hydrochlorid ist violettrot.

2 - Methylanilino - 5 - [4 - benzolazo - anilino] - benzochinon - (1.4) $C_{25}H_{20}O_2N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 2-Methylanilinobenzochinon - (1.4) mit 4-Amino-azobenzol in Alkohol (H. Suida, W. Suida, A. 416, 149). — Violettbraune Krystalle.

$$\begin{array}{c} 0 \\ C_0H_5 \cdot N : N \cdot C_0H_4 \cdot NH \cdot \bigcup_{\stackrel{\longleftarrow}{O}}^{\stackrel{\frown}{O}} \cdot N(CH_0) \cdot C_0H_5 \end{array}$$

Phenetol- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -[2-sulfo-benzaldehyd-(4-benzolazo-anil)], 4-[4-Phenetolazo-2-sulfo-benzalamino]-azobenzol $C_{27}H_{23}O_4N_5S$, s. untenstehende Formel. B. Beim Kochen des Kaliumsalzes der Phenetol- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -[benzaldehyd-sulfonsäure-(2)] mit $N:N \cdot N:CH \cdot N:N \cdot N:CH \cdot N:N$

4-p-Toluolazo-anilin, Toluol- $\langle 4$ azo 4 \rangle -anilin, 4'-Amino-4-methyl-azobenzol $C_{13}H_{13}N_3=CH_3\cdot \bigcirc \cdot N:N\cdot \bigcirc \cdot NH_2$ (S. 320). Über die Existenz verschiedener Modifikationen vgl. Schaum, Schaeling, Klausing, A. 411, 193. Diffusion des Hydrochlorids in Gelatinegallerte: Skraup, B. 49, 2149.

4-p-Toluolazo-N-anisal-anilin, 4'-Anisalamino-4-methyl-azobenzol $C_{21}H_{19}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. Tritt in drei festen Modifikationen auf (Gaubert, C. r. 163, 392). Optisches Verhalten der krystallinisch-flüssigen Phase: G.

[4-Nitro-1-propyl-benzol]- $\langle 2$ azo 4 \rangle -[N.N-dimethyl-anilin], 5-Nitro-4'-dimethylamino-2-propyl-azobenzol $C_{17}H_{20}O_2N_4$, 8. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von diazotiertem 5-Nitro-2-propyl-anilin mit Dimethylanilin (v. Braun, Rawicz, B. 49, 804). — Ziegelrot. F: 180°.

Anilin- $\langle 4$ azo $4\rangle$ -phenol-phenyläther, Diphenyläther- $\langle 4$ azo $4\rangle$ -anilin, 4'-Amino-4-phenoxy-azobenzol $C_{18}H_{15}ON_3 = C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$. B. Aus diazotiertem 4-Amino-diphenyläther und Anilin in Alkohol (Mailhe, C. r. 154, 1241; Bl. [4] 11, 1014). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 88' — Die Salze sind rot und leicht hydrolysierbar.

[N.N-Dimethyl-anilin]- $\langle 4$ azo 4 \rangle -phenol-methyläther, Anisol- $\langle 4$ azo 4 \rangle -[N.N-dimethyl-anilin], 4'-Dimethylamino-4-methoxy-azobenzol $C_{16}H_{17}ON_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N\cdot N\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ (S. 323). Absorptionsspektrum in alkoh. Salzsäure: Hantzsch, B. 46, 1554.

[N.N-Dimethyl-anilin]- $\langle 4$ azo 4 \rangle -phenol-phenyläther, Diphenyläther- $\langle 4$ azo 4 \rangle -[N.N-dimethyl-anilin], 4'-Dimethylamino-4-phenoxy-azobenzol $C_{20}H_{10}ON_3=C_6H_5\cdot O\cdot C_0H_4\cdot N:N\cdot C_0H_4\cdot N(CH_3)_2$. B. Aus diazotiertem 4-Amino-diphenyläther und Dimethylanilin (Mailher, C. r. 154, 1241; Bl. [4] 11, 1015). — Grüne Platten. F: 68°. Löslich in Salzsäure mit carminroter, in Schwefelsäure mit dunkelgelber Farbe. — Färbt Seide und Wolle aus saurem Bad goldgelb.

Diphenylamin- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -diphenyläther, Diphenyläther- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -diphenylamin, 4'-Anilino-4-phenoxy-azobenzol $C_{2d}H_{19}ON_3 = C_0H_5 \cdot O \cdot C_0H_4 \cdot N : N \cdot C_0H_4 \cdot NH \cdot C_0H_5$. B. Durch Kuppeln von diazotiertem 4-Amino-diphenyläther mit Diphenylamin (Maller, C. r. 154, 1241; Bl. [4] 11, 1015). — Gelbe Blättchen. F: 38°. — Gibt in alkoh. Lösung mit starken Säuren eine violettblaue, mit überschüssiger Säure eine grüne Färbung; aus der grünen Lösung scheiden sich Krystalle vom Schmelzpunkt 78° ab.

[N.N - Dibutyl - anilin] - $\langle 4$ azo 1 \rangle - naphthol - (2) OH $C_{24}H_{25}ON_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von diazotiertem N.N-Dibutyl-p-phenylendiamin mit β -Naphthol (Rehlly, Hickinbottom, Soc. 113, 108). — Fast schwarzes metallglänzendes Pulver (aus verd. Alkohol). Löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. Unlöslich in Alkalien. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist tiefrot.

Formanilid- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol- $\langle 2 \rangle$ C₁₇H₁₈O₂N₃ = HO·C₁₀H₆·N:N·C₆H₄·NH·CHO. B. Aus Benzochinon- $\langle 1.4 \rangle$ -formylimid-diazid (Syst. No. 2203) und β -Naphthol in Gegenwart von verd. Natronlauge oder Pyridin (Morgan, Upton, Soc. 111, 193). — Dunkelbraunrote Krystalle (aus Alkohol). F: 242—243°. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blutrot.

[N-Methyl-N-formyl-anilin] - $\langle 4$ azo 1 \rangle - naphthol - (2) $C_{18}H_{15}O_2N_3 = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot N$: $N \cdot C_8H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CHO$. B. Bei Einw. von β -Naphthol auf N-Methyl-N-formyl-anilin-diazoniumchlorid-(4) in alkal. Lösung oder auf N-Methyl-N-formyl-anilin-diazoniumhydroxyd-(4) ohne Lösungsmittel (Morgan, Grist, Soc. 113, 692). — Rote Krystalle (aus Alkohol). F: 160° bis 161°. Unlöslich in verd. Alkali.

Acetanilid- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) $C_{10}H_{15}O_2N_3 = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot N : N \cdot C_0H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 324). B. Aus Benzochinon-(1.4)-acetimid-diazid (Syst. No. 2203) und β -Naphthol beim Zusammenreiben (Morgan, Upton, Soc. 111, 194). — F: 259—260°.

[N-Methyl-N-acetyl-anilin]- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) $C_{10}H_{12}O_2N_3 = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus β -Naphthol und N-Methyl-N-acetyl-anilin-diazonium-chlorid-(4) in alkal. Lösung oder dem entsprechenden Diazoniumhydroxyd ohne Lösungsmittel (Morgan, Grist, Soc. 113, 694). — Rote Blättchen oder Nadeln (aus Alkohol). F: 139°.

[N-Benzoyl-anilin]- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) $C_{23}H_{17}O_{2}N_{3} = HO \cdot C_{10}H_{6} \cdot N : N \cdot C_{6}H_{4} \cdot NH \cdot CO \cdot C_{6}H_{5}$ (S. 324). B. Aus Benzochinon-(1.4)-benzimid-diazid (Syst. No. 2203) und β -Naphthol in Gegenwart von Pyridin (Morgan, Upton, Soc. 111, 195). — Rot. F: 211°. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine blaue Färbung, die allmählich violett wird.

[N-p-Toluolsulfonyl-N-methyl-anilin]- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) $C_{24}H_{21}O_3N_3S=HO\cdot C_{10}H_6\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)\cdot SO_3\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Beim Kuppeln von diazotiertem N-p-Toluolsulfonyl-N-methyl-p-phenylendiamin mit β -Naphthol in alkal. Lösung (Morgan, Micklethwait, Soc. 101, 146). — Rote Nadeln (aus Benzol). F: 206°.

[N-(d-Campher- β -sulfonyl)-N-methyl-anilin]- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) $C_{27}H_{29}O_4N_3S=HO\cdot C_{10}H_8\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)\cdot SO_2\cdot C_{10}H_{16}O.$ B. Beim Kuppeln von diazotiertem N-[(d-Campher)- β -sulfonyl]-N-methyl-p-phenylendiamin mit β -Naphthol in alkal. Lösung (Morgan, Micklethwait, Soc. 101, 147). — Rote Krystalle (aus Alkohol). F: 170°.

[N.N-Dimethyl-anilin]- $\langle 4$ azo 4 \rangle -thionaphthol-(1)-methyläther, [1-Methylmercapto-naphthalin]- $\langle 4$ azo 4 \rangle -CH₃·S·N:N·C₆H₄·N(CH₃)₂
[N.N-dimethyl-anilin] C₁₉H₁₈N₃S, s. nebenstehende Formel.

B. Beim Umsetzen von 1-Methylmercapto-naphthalin-diazoniumehlorid-(4) mit Dimethylanilin in Chloroform (ZINCKE, SCHÜTZ, B. 45, 640). — Purpurrote Blätter (aus Chloroform + Methanol). F: 155°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Eisessig, Äther, Alkohol und Benzin. — Hydrochlorid. Grünschillerndes Krystallpulver. Löslich in Eisessig mit blauer Farbe. Wird leicht hydrolysiert.

[N.N-Dimethyl-anilin]- $\langle 4$ azo 4 \rangle -benzhydrol, Benzhydrol- $\langle 4$ azo 4 \rangle -[N.N-dimethyl-anilin] $C_{21}H_{21}ON_3 = \langle CH(OH) \cdot \langle N:N \cdot \langle N(CH_3)_2 \rangle$. B. Durch Kuppeln von diazotiertem 4-Amino-benzhydrol mit Dimethylanilin (Torrey, Porter, Am. Soc. 33, 57). — Rote Platten (aus Alkohol). F: 145°. Leicht löslich in Eisessig, Aceton, Äther, Chloroform und Benzol, schwer in Gasolin. Leicht löslich in Salzsäure.

Methyl-phenyl-[4-(4-dimethylamino-benzolazo)-phenyl]-carbinol, Methyl-diphenylcarbinol- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -[N.N-dimethyl-anilin] $C_{22}H_{23}ON_3 = C_6H_5 \cdot C(CH_3)(OH) \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot C_6H_5 \cdot Durch Kuppeln von diazotiertem Methyl-phenyl-[4-amino-phenyl]-carbinol mit Dimethylanilin in verd. Salzsäure + Natriumacetat (Porter, Hirst, Am. Soc. 41, 1265). — Krystalle (aus Alkohol). F: 177°. Ist in saurer Lösung rot, in alkal. Lösung gelb.$

Acetophenon- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -[N.N. dimethyl-anilin], 4'-Dimethylamino-4-acetyl-azobenzol $C_{16}H_{17}ON_3 = CH_3 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_8H_4 \cdot N(CH_3)_2$ (S. 327). Violette Krystalle (aus Alkohol) (Rupp, Ar. 253, 371). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwerer in Wasser.

Acetophenon - $\langle 4$ azo $4 \rangle$ - [N.N - diäthyl - anilin], 4' - Diäthylamino - 4 - acetyl - azobenzol $C_{18}H_{21}ON_3 = CH_3 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot N (C_2H_5)_2$ (S. 327). Violette Nadeln (aus Alkohol). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwerer in Wasser (Ruff, Ar. 253, 371).

Acetophenon - $\langle 4$ azo $4 \rangle$ - [N.N - dibenzyl - anilin], 4' - Dibenzylamino - 4 - acetylazobenzol $C_{28}H_{25}ON_3 = CH_3 \cdot CO \cdot C_8H_4 \cdot N : N \cdot C_8H_4 \cdot N (CH_2 \cdot C_8H_5)_2$. B. Durch Kupplung von diazotiertem 4-Amino-acetophenon mit Dibenzylanilin in Eisessig (Rupp, Ar. 253, 373). — Rote Nadeln (aus Alkohol).

Benzoe: $aure - \langle 2 azo 4 \rangle - [N - methyl - anilin], 4'- Methyl-amino-azobenzol-carbons <math>aure - \langle 2 \rangle C_{14}H_{13}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel. Verwendung als Indicator: Lubs, Clark, C. 1916 I, 175.

Spaltet unter vermindertem Druck Chlorwasserstoff ab.

Benzoesäure - $\langle 2 \text{ azo 4} \rangle$ - [N.N - dimethyl-anilin], 4'-Dimethylamino - azobenzol - carbonsäure - (2) (Methylrot) $C_{18}H_{15}O_2N_3$, s. nebenstehende Formel (S. 329). Zur Darstellung

 $\begin{array}{c} \text{CO}_2\text{H} \\ \hline \\ \text{OO}_2\text{H} \\ \hline \\ \text{N:N:} \\ \hline \\ \text{N:N:} \\ \hline \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{N:D:} \\ \text{N:CH}_3 \\ \\ \end{array}$

aus diazotierter Anthranilsäure und Dimethylanilin vgl. Tizard, Soc. 97, 2485; Rupp, Ar. 253, 367. — Rote Blättchen (aus verd. Alkohol), violette Prismen (aus Toluol). F: 1830 (Howard, Pore, Soc. 99, 1334). Zum Absorptionsspektrum und zum Auftreten einer festen gelben Form vgl. Minovici, Kollo, C. 1915 I, 1229. Elektrolytische Dissoziationskonstanten von Methylrot als Säure (k_s) und als Base (k_b) bei 18° (colorimetrisch bestimmt): k_s = 1×10^{-5} , k_b = 3×10^{-12} (T1., Soc. 97, 2487). Methylrot eignet colorimetrischen Bestimmung der H.-Konzentration im Bereich p_H = 4,2 bis 6,3 (Palitzsch, Bio. Z. 87, 132; vgl. Clark, LUBS, C. 1916 II, 1068). Einfluß von Neutralsalzen auf die Farbe: Kolthoff, C. 1916 II, 277; PA., Bio. Z. 37, 134. Zur Verwendung als Indicator vgl. a. J. M. Kolthoff, Säure-Basen-Indicatoren [Berlin 1932]; ferner LEHMANN, WOLFF, Ar. 255, 113; HALLE, PRIBRAM, B. 47, 1400. Kolloidchemische Untersuchungen an sauren, neutralen und alkalischen Lösungen: KRUYT, KOLTHOFF, C. 1917 II, 670. — $NaC_{15}H_{14}O_2N_3$. Scharlachrote Tafeln. Leicht löslich in Wasser (Howard, Pope, Soc. 99, 1334). — $KC_{15}H_{14}O_2N_3$. Dunkelrote Tafeln. Leicht löslich in Wasser (Ho., Po.).

[3.4.5.6-Tetrachlor-benzoesäure]- $\langle 2 \text{ azo } 4 \rangle$ -[N.N-dimethyl - anilin], 3.4.5.6 - Tetrachlor - 4' - dimethylaminoazobenzol-carbonsaure-(2) C₁₅H₁₁O₂N₃Cl₄, s. nebenstehende Cl Formel. B. Durch Kupplung von diazotierter Tetrachlor-anthranilsäure mit Dimethylanilin in alkal. Lösung (Orndorff, Nichols, Am. 48, 479). — Rot. Fast unlöslich in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln.

$$\begin{array}{c} \text{Cl CO}_2\mathbf{H} \\ \text{Cl} \cdot \bigodot \mathbf{N} : \mathbf{N} \cdot \bigodot \mathbf{N} \cdot \mathbf{N} \cdot \mathbf{CH}_8)_2 \end{array}$$

Benzoesäure - $\langle 2$ azo $4 \rangle$ - [N - \ddot{a} thyl - anilin], 4' - \ddot{A} thylamino - azobenzol - carbonsäure - $\langle 2 \rangle$ C₁₅H₁₅O₂N₃ = HO₂C·C₆H₄·N:N·C₆H₄·NH·C₂H₅. B. Durch Kupplung von diazotierter Anthranilsäure mit Äthylanilin (Lubs, Clark, J. Washington Acad. 5, 611; C. 1916 I, 175). — Indicatoreigenschaften: L., Cl.

Benzoesäure- $\langle 2$ azo 4 \rangle -[N.N-diäthyl-anilin], 4'-Diäthylamino-azobenzol-carbonsäure-(2) $C_{17}H_{19}O_2N_3=HO_2C\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot N(C_2H_5)_2$. B. Durch Kupplung von diazotierter Anthranilsäure mit Diäthylanilin (Rupp, Ar. 253, 368; Lubs, Clark, J. Washington Acad. 5, 612; C. 1916 I, 175). — Ist in seinen Eigenschaften dem Methylrot (s. o.) ähnlich.

Benzoesäure- $\langle 2$ azo $4 \rangle$ -[N-propyl-anilin], 4'-Propylamino-azobenzol-carbonsäure- $\langle 2 \rangle$ C₁₆H₁₇O₂N₃ = HO₂C·C₆H₄·N:N·C₆H₄·NH·CH₂·C₂H₅. B. Durch Kupplung von diazotierter Anthranilsäure mit Propylanilin (Lubs, Clark, J. Washington Acad. 5, 612; C. 1916 I, 175). — Verhalten als Indicator: L., C.

Benzoesäure - $\langle 2$ azo $4 \rangle$ - [N.N - dipropyl - anilin], 4'- Dipropylamino - azobenzolerarbonsäure-(2) $C_{19}H_{23}O_2N_3 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot (CH_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Durch Kupplung von diazotierter Anthranilsäure mit Dipropylanilin (LUBS, CLARK, J. Washington Acad. 5, 612; C. 1916 I, 175). — Violettblaue Krystalle. Verhalten als Indicator: L., Č.; C., L., C. 1916 II, 1068.

Benzoesäure - $\langle 2$ azo $4 \rangle$ - diphenylamin, 4'- Anilino - azobenzol - carbonsäure - (2) $C_{19}H_{15}O_2N_3=HO_2C\cdot C_6H_4\cdot N: N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Aus diazotierter Anthranilsäure und Diphenylamin in Alkohol (Howard, Pope, Soc. 99, 1334). — Olivgrüne Nadeln (aus Toluol). F: 231° (H., P.). Verhalten als Indicator: Lubs, Clark, C. 1916 I, 175. — NaC₁₉H₁₄O₂N₃. Dunkelrote Nadeln. Die Lösung in Wasser ist orange (H., P.).

4 - [4 - Dimethylamino - benzolazo] - benzoesäureäthylester, 4'- Dimethylamino- $\textbf{azobenzol-carbons\"{a}ure-(4)-\"{a}thylester} \ C_{17}H_{19}O_2N_3 = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot \overbrace{} \cdot N: N \cdot \overbrace{} \cdot N(CH_3)_2.$ B. Aus diazotiertem 4-Amino-benzoesäureäthylester und Dimethylanilin (HANTZSCH, B. 46, 1550; Rupp, Ar. 253, 370). — Rote Blättchen (aus Alkohol). F: 160° (H.). Absorptionsspektrum in Alkohol: H.

Benzoesäure - $\langle 4$ azo $4 \rangle$ - [N.N - diäthyl - anilin], 4' - Diäthylamino - azobenzolcarbonsäure-(4) $C_{17}H_{19}O_2N_3 = HO_3C \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot N(C_3H_5)_2$. B. Aus diazotierter 4-Amino-benzoesäure und Diäthylanilin in wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Ruff, 4r. 258, 369). — Dunkelrote Krystalle (aus Alkohol).

- 4 [4 Diäthylamino benzolazo] benzoesäureäthylester, 4' Diäthylaminoszobenzol carbonsäure (4) äthylester $C_{10}\overline{H}_{23}O_{2}N_{3} = C_{2}H_{5}\cdot O_{2}C\cdot C_{6}H_{4}\cdot N; N\cdot C_{5}H_{4}\cdot N; C_{5}H_{4}\cdot N; C_{5}H_{5}\cdot N$ alkoholischer Salzsäure (RUPP, Ar. 253, 370). — Rote Krystalle (aus Alkohol).
- 4 [4 Diäthylamino benzolazo] benzoesäure [β chloracetamino äthylester], 4' - Diëthylamino - azobenzol - carbonsëure - (4) - $[\beta$ - chloracetamino - ëthylester] $C_{31}H_{25}O_{3}N_{4}Cl = CH_{2}Cl \cdot CO \cdot NH \cdot CH_{2} \cdot CH_{2} \cdot O_{2}C \cdot C_{6}H_{4} \cdot N : N \cdot C_{6}H_{4} \cdot N(C_{2}H_{5})_{2}$. B. Durch Kuppeln von diazotiertem 4-Amino-benzoesäure- $[\beta$ -chloracetamino-ëthylester] mit Diëthylanilin (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 413). — Rotes Krystallpulver (aus Alkohol). F: 111-1160. - Verbindung mit Hexamethylentetramin's. Ergw. Bd. I, S. 317.

4-[4-Dibenzylamino-benzolazo]-benzoesäureäthylester, 4'-Dibenzylamino-azobenzol-carbonsäure-(4)-äthylester $C_{30}H_{27}O_2N_3=C_2H_5\cdot O_2C\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot N(CH_2\cdot C_6H_5)_g$. B. Aus diazotiertem 4-Amino-benzoesäureäthylester und Dibenzylanilin in Eisessig (Rupp, Ar. 253, 373). — Rote Nadeln (aus Alkohol).

Anilin - (4 azo 5) - salicylsäure, 4'-Amino - 4 - oxy - azo-benzol-carbonsäure-(3) $C_{13}H_{11}O_3N_3$, s. nebenstehende Formel (S. 329). B. Beim Kochen von 4'-Nitro-4-oxy-azobenzol-carbonsäure-(3) mit Natriumsulfit-Lösung (Lepettr, Levi, G. 41 I, 678). {Man diazotiert N-Acetyl-p-phenylendiamin C. 1908 II, 310}; Böllow, B. 44, 605). — Braune Krystalle (aus verd. Alkohol), graugrünes Pulver (aus Eisessig). F: 217—218° (L., L.), 232° (Zers.) (B.). Sehr leicht löslich in Pyridin, löslich in Alkohol und Aceton, unlöslich in Benzol und Chloroform (B.). Löslich in heißer verdünnter Salzsäure mit blauroter Farbe (B.). — NaC₁₃H₁₀O₃N₃. Leicht löslich in Wasser mit gelber Farbe; beim Einleiten von CO₂ in die wäßr. Lösung scheidet sich ein saures Natriumsalz aus (B.). — Pyridinsalz. Gelb. Schwer löslich in Wasser (B.). — Hydrochlorid. Violett (L., L.), bräunlichgelbe Nadeln (B.). — 2C₁₃H₁₁O₃N₃ + H₂SO₄. Braunes Krystallpulver (aus Eisessig) (B.).

Acetanilid - $\langle 4$ azo 5 \rangle - salicylsäure, 4' - Acetamino - 4 - oxy - azobenzol - carbonsäure-(3) $C_{15}H_{13}O_4N_3 = HO_2C \cdot C_6H_3(OH) \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$ (S. 330). B. {Durch Diazotierung ... C. 1908 II, 310}; vgl. Bülow, B. 44, 605). Beim Kochen von Anilin- $\langle 4$ azo 5 \rangle -salicylsäure mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat (Lepetit, Levi, G. 41 I, 679). — Dunkelgelbe bis braune mikroskopische Prismen (aus 80°/oiger Essigsäure), Krystalle (aus Alkohol). F: 235° (B.), 230° (L., L.). Sehr leicht löslich in Pyridin, siedendem Alkohol und Aceton, schwer in Äther und Chloroform, sehr schwer in Benzol, unlöslich in Ligroin und Schwefelkohlenstoff (B.). — Na $C_{15}H_{12}O_4N_3 + 2H_2O$. Gelbgrüne Blättchen (aus Wasser). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, unlöslich in Benzol und Chloroform. Gibt beim Umkrystallisieren aus 80°/oiger Essigsäure das saure Natriumsalz Na $C_{15}H_{12}O_4N_3 + C_{15}H_{13}O_4N_3$ (gelbe Blättchen).

[Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo 4 \rangle -anilin, 4'-Amino-azobenzol-sulfonsäure-(4) $C_{13}H_{11}O_3N_3S = HO_5S \cdot N:N \cdot NH_1$ (S. 330). B. Beim Kuppeln von p-Diazobenzolsulfonsäure mit p-Toluolsulfanilid und Verseifen des Reaktionsprodukts mit konz. Schwefelsäure bei 40° (ÅGFA, D. R. P. 217935; C. 1910 I, 703; Frdl. 9, 302).

[Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo 4 \rangle -[N-methyl-anilin], 4'-Methylamino-azobenzol-sulfonsäure-(4) $C_{13}H_{13}O_5N_3S=HO_3S\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH_3$ (S. 331). Über ein graphitähnliches, schwarzes Natriumsalz vgl. Hantzsch, B. 48, 170. Die sauren Lösungen sind rot, die alkalischen gelb; Absorptionsspektrum in verd. Salzsäure, Alkohol und Natronlauge: H.

[Benzol-sulfonsäure-(1)]-(4 azo 4)-[N.N-dimethyl-anilin], 4'-Dimethylamino-azobenzol-sulfonsäure-(4), Säure von Methylorange, Helianthin, Orange III C₁₄H₁₅O₃N₃S = HO₃S·C₆H₄·N:N·C₆H₄·N(CH₃)₂ (S. 331). — Darst. Man gießt die vereinigten Lösungen von 20 g Sulfanilsäure in 50 cm³ 2n-Natronlauge und von 8 g Natriumnitrit in 100 cm³ Wasser unter Eiskühlung in 50 cm³ 2n-Natronlauge und von 8 g Natriumnitrit in 100 cm³ Wasser unter Eiskühlung in 50 cm³ 2n-Natronlauge und von 8 g Natriumnitrit in 100 cm² Vasser unter Eiskühlung in 50 cm³ 2n-Natronlauge und von 8 g Natriumnitrit in 100 cm² 4n-Salzsäure zu; nachdem man mit Natronlauge eben alkalisch gemacht hat, scheidet sich Methylorange in fast quantitativer Ausbeute ab (L. Gattermann, Die Praxis des organischen Chemikers, 22. Aufl. von H. Wieland [Berlin-Leipzig 1930], S. 287). Die freie Säure kann z. B. durch thermische Zersetzung des Pyridin-salzes erhalten werden (Hantzsch, B. 46, 1538). — Festes orangegelbes Methylorange wird beim Reiben tiefrot, das tiefrote Salz wird bei Berührung mit feuchter Luft wieder orangegelb (H., B. 48, 178). Bei 20—25° lösen 100 g Wasser 0,02 g, 100 g Pyridin 2 g Methylorange (Dehn, Am. Soc. 39, 1401). Löslichkeit von 4'-Dimethylamino-azobenzol-sulfonsäure-(4) in verschiedenen Lösungsmitteln: Dehn, Am. Soc. 39, 1377. Lösungsvermögen von wäßr. Methylorange-Lösungen für Kohlendioxyd: Findlay, Shen, Soc. 101, 1462. Oberflächenspannung einer 0,05°/gigen wäßr. Lösung von Methylorange zwischen 14° und 78°: Lewis, Ph. Ch. 74, 624. Farbe in verschiedenen sauren und alkalischen Lösungen: Dehn, Mc Bride, Am. Soc. 39, 1363. Farbstärke saurer Lösungen: Tizard, Soc. 97, 2483. Absorptionsspektrum von freier 4'-Dimethylamino-azobenzol-sulfonsäure-(4) im Gemisch mit Azobenzol und von Methylorange im Gemisch mit Methylenblau in Tetrachlorkohlenstoff-Lösung: Ruff, Ph. Ch. 76, 55. Lichtabsorption in Wasser, verd. Natronlauge und konz. Schwefelsäure: Shaeffer, Paulus, Jones, Am. Soc. 37, 792; vgl. Weigert, B. 49, 1526, 1530. Elektrisch

(SHAEFFER, PAULUS, JONES, Am. Soc. 37, 798; vgl. dagegen Ti., Soc. 97, 2484). Beschleunigung der Zersetzung von Diazoessigester durch 4'-Dimethylamino-azobenzol-sulfonsäure-(4): Calcagni, G. 45 II, 365. — Umschlagsgebiet von Methylorange als Indicator: $p_H = 3.1$ bis 4.4 (I. M. Kolthoff, Säure-Basen-Indicatoren [Berlin 1932], S. 150). Einfluß von Neutralsalzen auf den Umschlagspunkt von Methylorange: v. Szyszkowski, Ph. Ch. 78, 428; 84, 91; Michaelis, Rona, Bio. Z. 23, 63; Kolthoff, C. 1916 II, 277. Kolloidchemische Untersuchungen an sauren, neutralen und alkalischen Lösungen: Kruyt, Kolthoff, C. 1917 II, 670. — Methylorange gibt beim Behandeln mit Königswasser Chlorpikrin und Chloranil (Datta, Chatterjee, Am. Soc. 38, 1819). Wird durch Luft in Gegenwart von Chromosalz-Lösungen entfärbt (Piccard, B. 46, 2478). Liefert bei der Oxydation mit Perseigelung gelbe Krustelle von Schwelzungel 2220 (Zew.) (Avganger 22, 24, 1918). essigsäure gelbe Krystalle vom Schmelzpunkt 233° (Zers.) (Angeli, R. A. L. [5] 24I, 1192).

— Wird durch Bacterium coli, Bacterium proteus und den Typhusbacillus zersetzt (Sisley, Porcher, Panisser, C. r. 152, 1794). Giftwirkung von Methylorange in Verbindung mit

Goldchlorid: Sellei, Bio. Z. 49, 467.
Salze und additionelle Verbindungen der 4'-Dimethylamino-azobenzolsulfonsäure-(4). Über die Salze verschiedener Metalle und ihre Verwendung in der Mikroanalyse vgl. Pozzi-Escor, Bl. [4] 9, 22. Löslichkeit von Salzen der 4'-Dimethylamino-azobenzol-sulfonsäure-(4) in Wasser: Stark, Dehn, Am. Soc. 40, 1577, 1579. Die folgenden Salze und additionellen Verbindungen wurden von St., D. beschrieben. — Cu(C₁₄H₁₄O₃N₃S)₂ + 4H₂O. Goldbräunliche Tafeln. — AgC₁₄H₁₄O₃N₃S + 2H₂O. Braunrote Nadeln. — Mg(C₁₄H₁₄O₃N₃S)₂ + 4H₂O. Rotgoldene Tafeln. — Ca(C₁₄H₁₄O₃N₃S)₂ + 4H₂O. Orangefarbene Nadeln und Tafeln. — Sr(C₁₄H₁₄O₃N₃S)₂ + 4H₂O. Orangefarbene Nadeln und Tafeln. — Sr(C₁₄H₁₄O₃N₃S)₂ + 4H₂O. Goldbraune Tafeln. — Zn(C₁₄H₁₄O₃N₃S)₂ + 4H₂O. Goldbraune Tafeln. F: 241°. — Cd(C₁₄H₁₄O₃N₃S)₂ + 4H₂O. Rotgoldene Tafeln. — Al(C₁₄H₁₄O₃N₃S)₃ + 6H₂O. Goldbraune Tafeln. — Pb(C₁₄H₁₄O₃N₃S)₂ + 4H₂O. Braune Tafeln. — Cr(C₁₄H₁₄O₃N₃S)₃ + 6H₂O. Goldbraune Tafeln. — U(C₁₄H₁₄O₃N₃S)₂ + 4H₂O. Orangerote Tafeln. — Mn(C₁₄H₁₄O₃N₃S)₂ + 4H₂O. Rotgoldene Tafeln. — Fe(C₁₄H₁₄O₃N₃S)₃ + 6H₂O. Rotgoldene Tafeln. — Fe(C₁₄H₁₄O₃N₃S)₃ + 6H₂O. Rotgoldene Tafeln. — Ni(C₁₄H₁₄O₃N₃S)₃ + 4H₂O. Goldbraune Tafeln. F: 209°. — Salz des Anilins C₁₄H₁₆O₃N₃S + C₆H₆O. Dunkelpurpurfarbene Prismen. F: 200°. — Salz des Anilins C₁₄H₁₆O₃N₃S + C₆H₆O. Dunkelpurpurfarbene Prismen. F: 200°. — Salz des Methylanilins. Goldbraune Prismen und Tafeln. F: 167°. — Salz des Dimethylanilins. Gelbe Nadeln und Tafeln (aus Wasser). — Salz des σ-Toluidins C₁₄H₁₆O₃N₃S + C₇H₈N. Orangerote Nadeln. F: 203°. — Salz des m Toluidins C₁₄H₁₆O₃N₃S + C₇H₈N. Goldgelbe Nadeln und Tafeln. F: 202°. — Salz des β-Naphthylamins. Braungelbe Tafeln. F: 209°. — Salz des Benzidins. Goldbraune Nadeln und Tafeln. F: 198°. — Salz des Phenylhydrazins C₁₄H₁₆O₃N₃S + C₆H₆N. Orangefarbene Nadeln und Tafeln. F: 198°. — Salz des Phenylhydrazins C₁₄H₁₆O₃N₃S + C₆H₆N. Orangefarbene Nadeln und Tafeln. F: 198°. analyse vgl. Pozzi-Escor, Bl. [4] 9, 22. Löslichkeit von Salzen der 4'-Dimethylamino-azo-Salz des Phenylhydrazins $C_{14}H_{15}O_3N_3S+C_6H_8N_2$. Orangefarbene Nadeln und Tafeln. F. 165°. — Salze des Piperidins, Pyridins, α -Picolins, Chinolins, Cinchonidins, Chinins, Morphins, Brucins und Strychnins s. bei diesen.

[Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo 4 \rangle -[N-äthyl-anilin], 4'-Äthylamino-azobenzol-sulfonsäure-(4) $C_{14}H_{15}O_3N_3S=HO_3S\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_2H_5$ (S. 331). Über eine graphitähnliche, schwarze Form des Natriumsalzes vgl. Hantzsch, B. 48, 170. Ist in saurer Lösung rot, in alkal. Lösung gelb; Absorptionsspektrum in verd. Salzsäure, Alkohol und Natronlauge: H.

[Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -[N-butyl-anilin], 4'-Butylamino-azobenzol-sulfonsäure-(4) $C_{16}H_{19}O_3N_3S=HO_3S\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_2H_5$. B. Aus p-Diazobenzolsulfonsäure und Butylanilin in Eisessig (Reilly, Hickinbottom, Soc. 113, 110; vgl. a. Karrer, B. 48, 1405). — Roter Niederschlag. — Na $C_{16}H_{18}O_3N_3S$. Orangegelbe Krystalle (aus Alkohol oder verd. Alkohol). Löslich in Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol (K.; R., H.).

[Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ aso $4 \rangle$ -[N.N-dibutyl-anilin], 4'-Dibutylamino-azobenzol-sulfonsäure-(4) $C_{20}H_{27}O_3N_3S = HO_3S \cdot C_8H_4 \cdot N : N \cdot C_8H_4 \cdot N (CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_2H_5)_2$. B. Aus p-Diazobenzolsulfonsäure und Dibutylanilin in Eisessig (Rehley, Hickinbottom, Soc. 113, 109). — Blaue Würfel (aus verd. Alkohol). Ist bei 200° noch nicht geschmolzen. Unlöslich in Benzol und Alkohol, schwer löslich in Wasser, leicht in Eisessig, Aceton und Alkohol. — Na $C_{20}H_{26}O_3N_3S$. Krystalle (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Wasser, schwer in kaltem, verdünntem Alkohol. — $KC_{20}H_{26}O_3N_3S$. Orangefarbene Tafeln (aus verd. Alkohol).

[Bensol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ aso $4 \rangle$ -[N-isoamyl-anilin], 4'-Isoamylamino-asobensol-sulfonsäure-(4) $C_{17}H_{11}O_3N_3S = HO_3S \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot N H \cdot C_5H_{11} \cdot B$. Aus p-Diazobenzolsulfonsäure und Diisoamylanilin in Eisessig (Karrer, B. 48, 1405; vgl. dagegen Reilly, Hickinbottom, Soc. 113, 100). — Über eine graphitähnliche, schwarze Form des Natriumsalzes vgl. Hantzsch, B. 48, 170. — Na $C_{17}H_{20}O_3N_3S$. Orangegelbe Blätter (aus Allebell) Teicht Ballet in heine Wessel Schwarze Allebell (K.) Alkohol). Leicht löslich in heißem Wasser, schwerer in Alkohol (K.).

[Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo 4 \rangle -diphenylamin, 4'-Anilino-azobenzol-sulfonsäure-(4) $C_{18}H_{15}O_3N_3S=HO_3S\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_6H_5$ (S. 332). Das Natriumsalz (Orange IV, Tropäolin OO) wird durch Bacterium coli, Bacterium proteus und den Typhusbacillus zersetzt (Sisley, Porcher, Panisset, C. r. 152, 1794). Giftwirkung von Tropäolin OO in Verbindung mit Goldchlorid, Platinchlorid und Kupfersalzen: Sellei, Bio. Z. 49, 468.

[Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -[N-benzyl-anilin], 4'-Benzylamino-azobenzol-sulfonsäure-(4) $C_{10}H_{17}O_3N_3S = HO_3S\cdot C_5H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. Über eine graphit-ähnliche, schwarze Form des Natriumsalzes vgl. Hantzsch, B. 48, 170. Ist in saurer Lösung rot, in alkal. Lösung gelb. Absorptionsspektrum in verd. Salzsäure, in Alkohol und Natronlauge: H.

[Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo 4 \rangle -[N-äthyl-N-benzyl-anilin], 4'-Äthylbenzyl-amino-azobenzol-sulfonsäure-(4) $C_{21}H_{21}O_3N_3S=HO_3S\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot N(C_2H_5)\cdot CH_2\cdot C_6H_5$. Über die Existenz zweier Formen vgl. Hantzsch, B. 48, 168.

[Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -[N.N-dibenzyl-anilin], 4'-Dibenzylamino-azobenzol-sulfonsäure-(4) $C_{26}H_{23}O_3N_3S = HO_3S \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot N (CH_2 \cdot C_6H_6)_2$. B. Aus p-Diazobenzolsulfonsäure und Dibenzylanilin in Ameisensäure (Rupp. Ar. 253, 374). — Violettschimmernde Krystalle.

Violettschimmering rryssale.

4'-[5-Oxy-7-sulfo-naphthyl-(2)-HO3S-N:N-NH-CO-NH-SO3H ureido] - azobenzol - sulfonsäure - (4)

C23H18O8N4S2, s. nebenstehende Formel. B.

Beim Einleiten von Phosgen in eine Lösung der Natriumsalze von 4'-Amino-azobenzol-sulfonsäure-(4) und 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) in verd. Natriumacetat-Lösung bei 50° (Ges. f. chem. Ind. Basel, D. R. P. 266356:

der Natriumsalze von 4'-Amino-azobenzol-sulfonsäure-(4) und 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) in verd. Natriumacetat-Lösung bei 50° (Ges. f. chem. Ind. Basel, D. R. P. 266356; C. 1913 II, 1833; Frdl. 11, 448). — Violetter Niederschlag. — Natriumsalz. Bräunliches Pulver. Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Ges. f. chem. Ind. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelbrot.

Anilin - $\langle 4$ azo 4 \rangle - anilin, 4.4′- Diamino - azobenzol, p.p′- Azoanilin $C_{12}H_{12}N_4 = H_2N \cdot \bigcirc N$: $N \cdot \bigcirc NH_2$ (S. 334). B. Bei der Reduktion von 4.4′- Dinitro-hydrazobenzol mit Natriumsulfid in 90°/0 igem Alkohol, neben 4.4′- Bis-[4-amino-benzolazo]-azobenzol (Witt, Kopetschni, B. 45, 1152). Bei der Reduktion von 4′- Nitro-4-hydroxylamino-azobenzol mit Ammoniumhydrosulfid (W., K., B. 45, 1151). Bei langem Kochen von 4.4′- Bis-[4-amino-benzolazo]-hydrazobenzol (Syst. No. 2188) mit alkoh. Ammoniumhydrosulfid Lösung (W., K., B. 45, 1148). — Darst. Man behandelt p-Nitranilin mit Ammoniumpersulfat in schwefelsaurer Lösung, destilliert das entstandene 1.4- Dinitro-benzol mit Wasserdampf ab und reduziert das verbleibende Gemisch von 4.4′- Dinitro-azobenzol und 4.4′- Dinitro-azoxybenzol mit Natriumhydrosulfid in verd. Alkohol (W., K., B. 45, 1136). — Blauschimmernde orangegelbe Prismen (aus Alkohol oder Benzol). F: 250—251° (WI., Ko.). Absorptionsspektrum in wäßrig-alkoholischer Salzsäure: Ghosh, Watson, Soc. 111, 817; in Alkohol, Eisessig, alkoh. Salzsäure, konzentrierter und rauchender Schwefelsäure: Kehrmann, Hempel, B. 50, 867. — $C_{12}H_{12}N_4 + 2$ HCl. Violette Krystalle (WI., Ko.). — Sulfat. Blaßrosa Krystalle (WI., Ko.).

Anilin- $\langle 4$ azo 4 \rangle -[N.N-dimethyl-anilin], 4-Amino-4'-dimethylamino-azobenzol $C_{14}H_{16}N_4=H_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ (S. 335). B. Beim Kochen von 4-Dimethylamino-4'-acetamino-azobenzol (s. u.) mit verd. Schwefelsäure (JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 21, 122). — Rotbrauner Niederschlag. Absorptionsspektrum in alkoh. Salzsäure: Hantzsch, B. 46, 1554. — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 293375; C. 1916 II, 437; Frdl. 13, 551. —Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{14}H_{16}N_4+2C_6H_3O_6N_3$. Tiefbraune Tafeln (aus Alkohol). F: 1570 bis 1580 (korr.) (Sudborough, Beard, Soc. 97, 787).

[N.N-Dimethyl-anilin]- $\langle 4$ azo 4 \rangle -[N.N-dimethyl-anilin], 4.4'-Bis-dimethylamino-azobenzol, p.p'-Azodimethylanilin $C_{16}H_{20}N_4=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ (S. 335). Absorptionsspektrum in Alkohol, Eisessig, alkoh. Salzsäure und konz. Schwefelsäure: Kehrmann, Hempel, B. 50, 870.

Anilin - $\langle 4$ azo $4 \rangle$ - [N.N - diäthyl - anilin], 4 - Amino - 4' - diäthylamino - azobenzol $C_{1e}H_{2o}N_4 = H_2N \cdot C_eH_4 \cdot N \cdot N \cdot C_eH_4 \cdot N \cdot (C_2H_5)_2$. B. Beim Kochen von 4-Diäthylamino - 4' - acetamino - azobenzol mit verd. Schwefelsäure (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 123). — Dunkelbraune Krystalle (aus 85% oigem Alkohol). F: 149—150% (korr.).

Acetanilid- $\langle 4$ azo 4 \rangle -[N.N-dimethyl-anilin], 4-Dimethylamino-4'-acetamino-azobenzol $C_{16}H_{18}ON_4 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot N \cdot COCH_3$. B. Beim Kochen von 4-Amino-4'-dimethylamino-azobenzol mit Acetanhydrid (Meldola, Soc. 45, 108). Durch Kuppeln von diazotiertem N-Acetyl-p-phenylendiamin mit Dimethylanilin (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 122). — Orangebraune Krystalle (aus $90^0/_0$ igem Alkohol). F: 226° bis 227° (J., H.).

Chloracetanilid- $\langle 4$ aso $4\rangle$ -[N.N-dimethyl-anilin], 4-Dimethylamino-4'-chloracetamino-asobensol $C_{16}H_{17}ON_{c}Cl=(CH_3)_{s}N\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:N\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot CO\cdot CH_{4}Cl.$ B. Beim Behandeln von 4-Amino-4'-dimethylamino-azobenzol mit Chloracetylchlorid und verd. Natronlauge in Benzol (JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 21, 122). — Braune Platten (aus Isoamylalkohol). F: ca. 205° (bei raschem Erhitzen). Löslich in Chloroform und Aceton. — Verbindung mit Hexamethylentetramin s. Ergw. Bd. I, S. 317.

Acetanilid- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -[N.N-diäthyl-anilin], 4-Diäthylamino-4'-acetamino-asobenzol $C_{18}H_{39}ON_4 = (C_2H_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot N: N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Kuppeln von diazotiertem N-Acetyl-p-phenylendiamin mit Diäthylanilin (JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 21, 123). — Orangebraune Platten (aus $850'_{01}$ gem Alkohol). Erweicht bei 1860° ; F: 192°.

Chloracetanilid- $\langle 4$ azo 4 \rangle -[N.N-diäthyl-anilin], 4-Diäthylamino-4'-chloracetamino-azobenzol $C_{18}H_{21}ON_4Cl=(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2Cl.$ B. Beim Behandeln von 4-Amino-4'-diäthylamino-azobenzol mit Chloracetylchlorid und verd. Natronlauge in Toluol (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 124). — Braune Krystalle (aus Benzol + Ligroin). F: 160,5—162°. — Verbindung mit Hexamethylentetramin s. Ergw. Bd. I, S. 317.

Acetanilid- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -[N.N-dipropyl-anilin], 4-Dipropylamino-4'-acetamino-asobenzol $C_{20}H_{26}ON_4 = (C_2H_5 \cdot CH_2)_2N \cdot C_5H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Kuppeln von diazotiertem N-Acetyl-p-phenylendiamin mit Dipropylanilin (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 124). — Orangefarbene Nadeln (aus Toluol). F: 178° (korr.; bei raschem Erhitzen).

Chloracetanilid- $\langle 4$ azo 4 \rangle -[N.N-dipropyl-anilin], 4-Dipropylamino-4'-chloracetamino-azobenzol $C_{20}H_{26}ON_4Cl_2 = (C_2H_5 \cdot CH_2)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2Cl.$ B. Man verseift die vorangehende Verbindung durch Kochen mit verd. Schwefelsäure und behandelt das Reaktionsprodukt in Benzol mit Chloracetylchlorid und verd. Natronlauge (JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 21, 125). — Orangebraune Krystalle (aus Benzol). F: 112° bis 114° (korr.). Leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwerer in Alkohol. — Verbindung mit Hexamethylentetramin s. Ergw. Bd. I, S. 317.

Acetanilid - $\langle 4$ azo $4 \rangle$ - [N-äthyl-N-benzyl-anilin], 4-Äthylbenzylamino-4'-acetamino-azobenzol $C_{23}H_{24}ON_4 = (C_6H_5 \cdot CH_2)(C_2H_5)N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot N :$

Chloracetanilid - $\langle 4$ azo $4\rangle$ - [N - äthyl - N - benzyl - anilin], 4 - Äthylbenzylamino-4 - chloracetamino-azobenzol C₂₃H₂₃ON₄Cl = $(C_6H_5 \cdot CH_2)(C_2H_5)N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6$

Acetanilid- $\langle 4$ azo 4 \rangle -acetanilid, 4.4'-Bis-acetamino-azobenzol, p.p'-Azoacetanilid $C_{16}H_{16}O_1N_4=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ (S. 337). B. Beim Behandeln von 4.4'-Diamino-azobenzol mit Essigsäureanhydrid (Witt, Kopetschni, B. 45, 1137). — Orangegelbe Prismen mit 2 Mol Eisessig (aus Eisessig). Verliert die Essigsäure bei 140° und schmilzt dann bei 295—296°. — Gibt bei der Reduktion mit alkoh. Zinnchlorür-Lösung N-Acetyl-p-phenylendiamin.

4.4'-Bis-[4-acetamino-benzolazo]-azobenzol $C_{28}H_{24}O_2N_8 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_5H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Behandeln der vorangehenden Verbindung mit Acetanhydrid (Witt, Kopetschni, B. 45, 1152). — Orangerote Blättchen. F: 361°. Sehr schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln. Löslich in konz. Schwefelsäure mit tiefvioletter Farbe; beim Verdünnen der Lösung tritt unter Blaufärbung Verseifung ein.

 $[4-Ct lor-benzol]-\langle 1 azo 4 \rangle-naphthalin-\langle 1 azo 4 \rangle$ anilin $C_{22}H_{16}N_5Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Cl N:N[4 - Chlor - benzol] - (1 azo 1) - [naphthalin - diazoniumchlorid-(4)] und Anilin in wäßr. Lösung (Tröger, Piotrowski,

Ar. 255, 165). — Braune Prismen oder Nadeln (aus wäßr. Aceton). F: 142°. Sehr schwer löslich in Wasser.

Anilin - $\langle 4 \text{ azo } 2 \rangle$ - phenetol - $\langle 5 \text{ azo } 2 \rangle$ -[1.8 - dioxy - naphthalin - disulfonsäure - (3.6)] H_{2N} N:N $C_{24}H_{21}O_{9}N_{5}S_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Man kuppelt diazotiertes 4'-Nitro-4-amino-2-āthoxy-azobenzol in alkal. Lösung mit 1.8-Dioxy-naphthalin-disulfonsäure-(3.6) und reduziert den entstandenen braunschwarzen Farbstoff mit Natriumsulfid (Reverdin, Rilliet, Vernet, Bl. [4] 23, 386; C. 1919 I, 85). — Braunes Pulver. — Färbt Wolle blau.

1-Dimethylamino-benzol-diazosulfonsäure-(4), Dimethylanilin-diazosulfonsäure-(4) $C_8H_{11}O_3N_3S=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot SO_3H.$ B. Man läßt eine wäßr. Lösung von 1-Diniethylamino-benzol-diazoniumchlorid-(4) (S. 371) in NaHSO_3-Lösung einfließen und zerlegt das entstandene Natriumsalz mit Salzsäure (Stollé, B. 45, 2682). — Violettrote Prismen. F: 144°. Schwer löslich in kaltem Wasser. — Zersetzt sich beim Erwärmen mit Wasser unter Entwicklung von Stickstoff und Schwefeldioxyd. Gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür und alkoh. Salzsäure 4-Dimethylamino-phenylhydrazin- β -sulfonsäure (S. 216). Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure entsteht N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin. Beim Erwärmen des Natriumsalzes mit NaHSO₃-Lösung und Eindampfen des Reaktionsprodukts mit Salzsäure erfolgt Spaltung unter Bildung von Hydrazin. — $NaC_8H_{10}O_3N_3N$. Orangegelbe Nadeln (aus Wasser). — $KC_8H_{10}O_3N_3S$. Ziegelrote Nadeln. — $AgC_8H_{10}O_3N_3S$. Nadeln (aus Wasser). Verpufft bei 175°.

Acetanilid- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ - [8 - brom - N.N - diäthyl - anilin], 2-Brom-4-diäthylamino-4'-acetamino-azobenzol $C_{18}H_{21}ON_4Br$, s. nebenstehende Formel. B. $(C_{2}H_{5})_{2}N$ $N:N \cdot C_{1}$ Durch Kuppeln von diazotiertem N-Acetyl-p-phenylendiamin mit 3-Brom-diäthylanilin (JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 21, 128). — Tafeln (aus Alkohol). F: 163,5—164° (korr.). Sehr leicht löslich in Chloroform, sehwerer in Benzol, Aceton und heißem Alkohol. Löslich mit dunkelvioletter Farbe in verd. Salzsäure. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotbraun.

4-Benzolazo-2.6-dibrom-anilin, 3.5-Dibrom-4-amino-azobenzol $C_{12}H_9N_3Br_2$, s. nebenstehende Formel (S. 340). Gibt mit rauchender Schwefelsäure auf dem Wasserbad eine Monosulfonsäure (WATSON, SIRCAR, DUTTA, C. 1911 I, 1163).

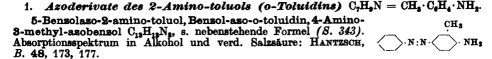
[2-Nitro-anilin]- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) $C_{16}H_{12}O_3N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Man kuppelt N-Acetyl-2-nitro-4-diazo-anilin (S. 373) mit β -Naphthol und verseift das entstandene Acetylderivat (s. u.) durch aufeinanderfolgendes Rehandelt und Verseift das entstandene Acetylderivat (s. u.) (s. u.) durch aufeinanderfolgendes Behandeln mit verd. Essigsäure und Ammoniak (MORGAN, CLEAGE, Soc. 113, 593). — Bräunliches Pulver. F: 208°. — Liefert beim Diazotieren und Verkochen mit Alkohol [3-Nitrobenzol]-(1azo1)-naphthol-(2). — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine weinrote Färbung.

[2-Nitro-acetanilid]- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) $C_{18}H_{14}O_4N_4 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3 (NO_2) \cdot N \cdot N \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. s. im vorangehenden Artikel. — Dunkelrotes Pulver. Schmilzt oberhalb 290° (MORGAN, CLEAGE, Soc. 113, 593).

[3-Nitro-anilin]- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) $C_{16}H_{12}O_3N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Man kuppelt N-Acetyl-3-nitro-4-diazo-anilin (S. 373) in Eisessig mit β -Naphthol und erwärmt die essigsaure Lösung des entstandenen Acetylderivats (s. u.) mit überschüssigem konz. Ammoniak (Morgan, Cleage, Soc. 113, 592). - Liefert beim Diazotieren und Verkochen [2-Nitro-benzol]-(1 azo 1) -naphthol-(2).

[3-Nitro-acetanilid]- $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthol-(2) $C_{18}H_{14}O_4N_4=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_0H_3(NO_2)\cdot N:N\cdot C_{10}H_3\cdot OH.$ B. s. im vorangehenden Artikel. — Rotes Pulver. F: 298° (Morgan, Cleage, Soc. 113, 592). — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rote Färbung.

2. Azoderivate der Monoamine C2H2N.



5-Benzolazo-2-dimethylamino-toluol, 4-Dimethylamino-3-methyl-azobenzol $C_{15}H_{12}N_3=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot N(CH_3)_2$. Lichtgelbe Nädelchen (aus Alkohol). F: 98° (HANTZSCH, B. 48, 176). Absorptionsspektrum in Alkohol und verd. Salzsäure: H. — Hydrochlorid. Rote Krystalle (H.).

5-o-Toluolazo-2-amino-toluol, o-Toluol-azo-o-toluidin,
4'-Amino-2.8'-dimethyl-azobenzol C₁₄H₁₅N₃, s. nebenstehende
Formel (S. 344). Zur Bildung aus o-Toluidin vgl. Orlow, Ж.
42, 939.

5-o-Toluolago-2-acetamino-toluol, 4'-Acetamino-2.3'-dimethyl-azobenzol C₁₆H₁₇ON₃, s. nebenstehende Formel (S. 345). Ist entgegen der Angabe von Schultz (B. 17, 470)

N:N NH CO CH₃

schwer löslich in Alkohol (Kalle & Co., D. R. P. 253884; C. 1913 I, 82; Frdl. 11, 1177).

5-o-Toluolazo-2-chloracetamino-toluol, 4'-Chloracetamino-2.3'-dimethyl-azobenzol $C_{16}H_{16}ON_3Cl = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_1Cl$. B. Aus 5-o-Toluolazo-2-amino-toluol und Chloracetylchlorid in Toluol (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 118). — Lachsfarbige Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 171—172,5° (korr.). Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln in der Kälte, leicht in der Wärme. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit braunroter Farbe. — Verbindung mit Hexamethylentetramin s. Ergw. Bd. I, S. 317.

5-o-Toluolazo-2-diacetylamino-toluol, 4'-Diacetylamino-2.3'-dimethyl-azobenzol, Pellidol $C_{18}H_{19}O_2N_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot N(CO\cdot CH_5)_2$. B. Beim Kochen von 5-o-Toluolazo-2-amino-toluol mit Acetanhydrid in Gegenwart von Natriumacetat (Kalle & Co., D. R. P. 253884; C. 1913 I, 82; Frdl. 11, 1177). — Wird in zwei Modifikationen erhalten: 1) rötlichgelbe Nadeln (aus Ligroin), F: 65°; 2) rote derbe Krystalle, F: 75°. Sehr leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln. — Prüfung auf Reinheit: Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 521. — Über die physiologische Wirkung vgl. Fränkel, Die Arzneimittel-Synthese, 6. Aufl. [Berlin 1927], S. 639.

5-p-Toluolazo-2-amino-toluol, p-Toluol-azo-o-toluidin,
4-Amino-3.4'-dimethyl-azobenzol C₁₄H₁₅N₃, s. nebenstehende
Formel (S. 345). Diffusion des Hydrochlorids in Gelatinegallerte: CH₃ N:N NH₃
SERAUP, B. 49, 2148.

[Benzol - sulfonsäure - (1)] - $\langle 4$ azo 5 \rangle - [2 - amino - toluol], p - Benzolsulfonsäure - azo - o - toluidin, 4-Amino-3-methyl-azobenzol - sulfonsäure - (4') $C_{12}H_{13}O_3N_3S$, s. nebenstehende Formel (8. 346). Absorptionsspektrum in verd. Salzsäure, Natronlauge und Alkohol: Hantzsch, B. 48, 171, 172.

[Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ aso 5 \rangle -[2-dimethylamino-toluol], p-Benzolsulfonsäure-azo-dimethyl-o-toluidin, 4-Dimethylamino-8-methyl-azobenzol-sulfonsäure-(4') $C_{18}H_{17}O_3N_3S=HO_3S\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_8H_9(CH_3)\cdot N(CH_3)_8$. Aus p-Diazobenzolsulfonsäure (8. 369) und Dimethyl-o-toluidin (HANTZSCH, B. 48, 169). — Krystallisiert aus allen Lösungsmitteln in orangegelben Blättchen (stabile Form), die durch Reiben in eine rote (labile) Form übergehen; die rote Form wird durch Wasser wieder in die gelbe Form zurückverwandelt. — Absorptionsspektrum in Methanol, verd. Salzsäure und Natronlauge: H.

2. Azoderivate des 3-Amino-toluols (m-Toluidins) $C_7H_9N = CH_3 \cdot C_9H_4 \cdot NH_2$.
6-o-Toluolaso-3-anisalamino-toluol, 4-Anisal- $CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3$ amino-2.2'-dimethyl-azobensol $C_{22}H_{21}ON_3$, s. nebenstehende Formel. Konstitution nach VORLÄNDER, Priv. N:N· N:CH· O·CH3 Mitt. — Braunrote Blätter (aus Alkohol). F: 125° (V.). Ist monotrop krystallinisch-flüssig (V.; vgl. a. V., Huth, Ph. Ch. 57, 360; Gaubert, C. 1917 II, 806).

[Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4$ azo 6 \rangle -[3-amino-toluol], p-Benzolsulfonsäure-azo-m-toluidin, 4-Amino-2-methylazobenzol-sulfonsäure-(4') $C_{12}H_{13}O_2N_3S$, s. nebenstehende Hoss $\langle N:N \rangle$ -NHs Formel (S. 349). Absorptionsspektrum in verd. Salzsäure, Natronlauge und Alkohol: Hantzsch, B. 48, 171, 172.

Hydroxymethylat des 4-Amino-4'-dimethylamino-2-methylamin

3. Azoderivat des 4-Amino-toluols (p-Toluidins) C₇H₈N = CH₃·C₆H₄·NH₂.

3-p-Toluolazo-4-amino-toluol, p-Toluol-azo-p-toluidin,
6-Amino-8.4'-dimethyl-azobenzol C₁₄H₁₅N₃, s. nebenstehende
Formel (S. 351). B. Beim Erwärmen von p-Toluoldiazo-dioyandiamid (S. 407) mit p-Toluidin und wenig Anliinhydrochlorid auf 60
(v. Walther, Grieshammer, J. pr. [2] 92, 228). — F: 117° (v. W.,

CH.3

N:N

NH₃

G.). — Magnetische Susceptibilität: Pascal, C. r. 150, 1168; Pl. [4] 9, 868. — Liefert beim
Erhitzen auf 300° p-Toluidin, 3.4-Diamino-toluol und 2-p-Tolyl-5-methyl-benztriazol (Syst. No. 3804) (Charrier, G. 40 II, 132).

3. Azoderivate der Monoamine CaH11N.

1. Azoderivat des 3-Amino-o-xylols (vic.-o-Xylidins) $C_0H_{11}N = (CH_3)_2 C_0H_3 \cdot NH_3$.

6-Benzolazo-3-amino-o-xylol, Benzol-azo-vic.-o-xylidin,
4 - Amino - 2.3 - dimethyl - azobenzol C₁₄H₁₈N₂, s. nebenstehende
Formel (S. 356). B. Zur Bildung aus Benzoldiazoniumehlorid und
vic.-o-Xylidin nach Menton (A. 263, 333) vgl. v. Auwers, Borsche, B. 48, 1730. — Rubinrote Prismen (aus Benzin). F: 96,5—97,5°. Leicht löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln.

2. Azoderivat des 2 - Amino - m - xylols (vic. - m - xylidins) $C_8H_{11}N=(CH_2)_2C_8H_2\cdot NH_2$.

5-Benzolazo-2-amino-m-xylol, Benzol-azo-vic.-m-xylidin, 4-Amino-3.5-dimethyl-azobenzol $C_{14}H_{18}N_3$, s. nebenstehende Fornel. B. Aus Benzoldiazoniumchlorid und vic.-m-Xylidin in verd. Salzsäure (v. Auwers, Borsche, B. 48, 1729). — Braune, bläulichglänzende Nadeln (aus Benzin). F: 99—101°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

3. Azoderivat des 5 - Amino - m - xy lols (symm. - m - xy lidins) $C_8H_{11}N = (CH_2)_1C_8H_2 \cdot NH_2$.

2-Bensolazo-5-amino-m-xylol, Bensolazo-symm.-m-xylidin, 4 - Amino - 2.6 - dimethyl - azobenzol $C_{14}H_{18}N_s$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Benzoldiazoniumchlorid und symm.-m-Xylidin (v. Auwers, Borsone, B. 48, 1729). — Rote Nadeln (aus Benzin). F: 67°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

b) Azoderivate der Monoamine C_nH_{2n-11}N.

1. Azoderivate der Monoamine $C_{10}H_{9}N$.

1. Azoderivate des 1-Amino-naphthalins (α -Naphthylamins) $C_{10}H_{\bullet}N=C_{10}H_{\uparrow}\cdot NH_{\bullet}$.

4-Bensolaso-naphthylamin-(1) C₁₆H₁₂N₃, s. nebenstehende
Formel (S. 361). B. Beim Erhitzen von 4-Benzolazo-naphthol-(1)
mit Ammoniumsulfit und konz. Ammoniak im Rohr auf 130—140⁶
(Woboshzow, K. 48, 783; J. pr. [2] 84, 527). — Diffusion des Hydrochlorids in Gelatinegallerte: Seraup, B. 49, 2148. — Beim Erwärmen des Dinitrats (S. 324)
auf 60—80⁶ entstehen Benzoldiazoniumnitrat und 4-Nitro-naphthylamin-(1) (Casale, G.
45 II, 403). Das Hydrochlorid liefert beim Kochen mit NaHSO₃-Lösung das Natriumsalz
des sauren Schwefligsäureesters des 1.1-Dioxy-4-phenylhydrazono-1.4-dihydro-naphthalins
(S. 45) (W., 3K. 43, 779; J. pr. [2] 84, 522). Das Hydrochlorid gibt beim Kochen der alkoh.
Lösung mit p-Toluolsulfinsäure eine aus Alkohol in Nadeln krystallisierende Verbindung
vom Schmelspunkt 242⁶, die sich in heißer verdünnter Natronlauge mit gelber Farbe löst
(Kalle & Co., D. R. P. 285501; C. 1915 II, 449; Frdl. 12, 312). — Verwendung zur Darstellung
von Schwefelfarbstoffen: Agfa, D. R. P. 293186, 295254; C. 1916 II, 293, 1917 I, 41; Frdl.

12, 924; 13, 572. — $C_{16}H_{13}N_3 + HCl$. Grüne Prismen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 2050 (Casale, Casale-Sacohi, G. 45 I, 491). — $C_{16}H_{13}N_3 + 2HCl$. Grünvioletter krystallinischer Niederschlag. Ist sehr unbeständig (C., C.-S.). — $C_{16}H_{13}N_3 + H_2SO_4$. Grüne Prismen mit rotem oder blauem Oberflächenglanz (aus Alkohol). F: 214—2150 (C., C.-S.). — $C_{16}H_{13}N_3 + HNO_3$. F: 181—1820 (C., C.-S.). — $C_{16}H_{13}N_3 + 2HNO_3$. Blutrote Krystalle (C., C.-S.). Ist unbeständig.

[4-Chlor-benzol]-(1 azo 4)-naphthylamin-(1) C₁₆H₁₈N₃Cl, Cl. N:N NH₂ s. nebenstehende Formel (8. 362). B. Zur Bildung aus diazotiertem 4-Chlor-anilin und α-Naphthylamin nach Bamberger, Groß (B. 35, 78 Anm.) vgl. Tröger, Protrowski, Ar. 255, 160. — Läßt sich nur unter Druck bei mäßiger Wärme diazotieren.

[2-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -naphthylamin- $\langle 1 \rangle$ C₁₆H₁₂O₂N₄, NO₂ s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Nitro-benzoldiazoniumchlorid und α -Naphthylamin in Alkohol (Casale, Casale-Sacchi, G. 44 II, 402). — Smaragdgrüne Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 174—175°. Leicht löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform und Äther mit roter Farbe. — C₁₆H₁₃O₂N₄ + Hcl. Grüne Prismen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 187° (C., C.-S., G. 45 I, 500). — 2C₁₆H₁₂O₂N₄ + H₂SO₄. Ziegelrote Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 200°. — C₁₆H₁₂O₂N₄ + H₂SO₄. Braune Prismen mit grünem Oberflächenglanz (aus schwefelsäurehaltigem Alkohol). F: 217—218°. — C₁₆H₁₂O₂N₄ + HNO₃. Smaragdgrüne Prismen (aus Alkohol). F: 165—166°.

[4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -naphthylamin-(1) $C_{16}H_{12}O_2N_4$, s. nebenstehende Formel (S. 362). Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: AGFA, D. R. P. 295254; C. 1917 I, 41; Frdl. 12, 924.

4-Benzolazo - N-äthyl-naphthylamin - (1) $C_{18}H_{17}N_3$, s. nebenstehende Formel (S. 362). Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: Agfa, D. R. P. 293186; C. 1916 II, 293; Frdl. 13, 572.

[4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4)-[N-āthyl-naphthylamin-(1)] $C_{18}H_{18}O_{2}N_{4} = O_{2}N \cdot C_{6}H_{4} \cdot N$: $N \cdot C_{10}H_{6} \cdot N + C_{2}H_{5}$. B. Aus Äthyl- α -naphthylamin und diazotiertem 4-Nitro-anilin in Eisessig bei Gegenwart von Natriumacetat (AGFA, D. R. P. 293186; C. 1916 II, 293; Frdl. 13, 572). — Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in Alkohol und Eisessig mit roter Farbe. Unlöslich in verd. Säuren. — Überführung in einen gelbbraunen Farbstoff durch Erhitzen mit Schwefel auf 180—250°: AGFA.

[2-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -[N-acetyl-naphthylamin-(1)] $C_{18}H_{16}O_2N_4 = O_2N \cdot C_8H_4 \cdot N: N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Erhitzen von [2-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -naphthylamin-(1) mit Acetanhydrid (Casale, Casale-Sacchi, G. 44 II, 403). — Hellgrüne Nadeln (aus Alkohol). F: 200 $^{\circ}$. Löslich in Alkohol und Chloroform, schwer löslich in anderen organischen Lösungsmitteln.

[2-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -[N-benzoyl-naphthylamin-(1)] $C_{23}H_{16}O_3N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus [2-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -naphthylamin-(1) durch Behandeln mit Benzoylchlorid und Natronlauge (Casale, Casale, Casale, G. 44 II, 403). — Nadeln mit rotem Oberflächenglanz (aus Alkohol). F: 185°. Löslich in Chloroform, Alkohol und Benzol, schwer löslich in Äther.

4-o-Toluolazo-naphthylamin-(1), Toluol-(2 azo 4)-naphthylamin-(1) C₁₇H₁₅N₃, s. nebenstehende Formel (S. 365). B. Zur Bildung aus o-Toluoldiazoniumchlorid und α-Naphthylamin vgl.

TRÖGER, LANGE, Ar. 255, 9; CASALE, CASALE-SACOHI, G. 44 II, 395. — Rote Nadeln (aus Ligroin oder verd. Alkohol). F: 99° (T., L.), 97-97,5° (korr.) (JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 21, 121), 95° (C., C.-S.). Leicht löslich in Alkohol, Åther und Benzol mit blutroter Farbe (T., L.; J., H.; C., C.-S.). Unlöslich in Wasser (T., L.). Löslich in Essigsäure mit violetter Farbe (C., C.-S.). Die Nitrate zerfallen bei gewöhnlicher Temperatur in o-Toluoldiazoniumnitrat (u., C.-S.). Die Nitrate zerfallen bei gewöhnlicher Temperatur in o-Toluoldiazoniumnitrat-(2) (C., G. 45 II, 403). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter, in verd. Schwefelsäure mit violetter Farbe (C., C.-S., G. 44 II, 396). — C₁₇H₁₈N₃ + HCl. Blauviolette Nadeln (aus verd. Alkohol) (TRÖGER, LANGE, Ar. 255, 10; C., C.-S., G. 45 I, 494). Unlöslich in Wasser. — C₁₇H₁₈N₃ + 2HCl. Dunkelgrün. Ist unbeständig (C., C.-S., G. 45 I, 493). — C₁₇H₁₈N₃ + H₂SO₄. Gelbe Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 163° (Zers.) (C., C.-S., G. 45 I, 493). — 2C₁₇H₁₈N₃ + H₂SO₄. Gelbe Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 163° (Zers.) (C., C.-S., G. 45 I, 493). — 2C₁₇H₁₈N₃ + H₂SO₄. Gelbe Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 163° (Zers.) (C., C.-S., G. 45 I, 493). — 2C₁₇H₁₈N₃ + H₂SO₄. Gelbe Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 163° (Zers.) (C., C.-S., G. 45 I, 493). — 2C₁₇H₁₈N₃ + H₂SO₄. Gelbe Blättchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 163° (Zers.) (C., C.-S., G. 45 I, 493). — 2C₁₇H₁₈N₃ + H₂SO₄. Gelbe Blätchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 163° (Zers.) (C., C.-S., G. 45 I, 493). — 2C₁₇H₁₈N₃ + H₂SO₄. Gelbe Blätchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 163° (Zers.) (C., C.-S., G. 45 I, 493). — 2C₁₇H₁₈N₃ + H₂SO₄. Gelbe Blätchen (aus Alkohol oder Eisessig). F: 163° (Zers.) (C., C.-S., G. 45 I, 4

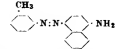
494; T., L., Ar. 255, 10). — $C_{17}H_{15}N_3 + 2HNO_3$. Dunkelbraune Krystalle. Explodiert bei ca. 80° unter Flammenbildung (C., C.-S.).

4-o-Toluolazo-N-acetyl-naphthylamin-(1) $C_{19}H_{17}ON_3 = CH_8 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_8 \cdot NH \cdot C_{1$ CO·CH₂. B. Aus 4-o-Toluolazo-naphthylamin-(1) durch mäßiges Erhitzen mit Acetanhydrid (Сабаль, Сабаль, Сабаль, G. 44 П, 397). — Orangerote Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 215°. Löslich in Eisessig, Alkohol, Benzol und Chloroform, schwerer löslich in Schwefelkohlenstoff.

4 - o - Toluolazo - N.N - diacetyl - naphthylamin - (1) $C_{st}H_{10}O_{s}N_{s} = CH_{s}\cdot C_{s}H_{4}\cdot N:N\cdot N$ C₁₀H₈·N(CO·CH₂)₂. B. Aus 4-o-Toluolazo-naphthylamin-(1) durch Kochen mit überschüssigem Acetanhydrid (Casale, Casale-Sacchi, G. 44 II, 397). — Ziegelrote Tafeln (aus Alkohol). F: 136°. Löslich in Alkohol, etwas löslich in Eisessig und Benzol, schwer in Äther und Schwefelkohlenstoff.

4-o-Toluolazo - N - benzoyl - naphthylamin - (1) $C_{94}H_{19}ON_3 = CH_3 \cdot C_9H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6$. NH·CO·C₉H₆. Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 200° (Casale, Casale-Sacchi, G. 44 II, 397). Löslich in Eisessig, Benzol, schwer löslich in Alkohol und Äther.

4 - m - Toluolazo - naphthylamin - (1), Toluol - (3 azo 4) - naphthylamin-(1) C₁₇H₁₈N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus m-Toluoldiazoniumchlorid und α-Naphthylamin in Alkohol bei 45° (Tröger, LANGE, Ar. 255, 14). — Blutrote Krystalle mit bläulichem Oberflächenglanz (aus Ligroin). F: 107° (T., L.). — Das Nitrat zerfällt in der Wärme in m-Tolucldiazoniumnitrat und 4-Nitro-naphthylamin-(1) (Casale, G. 45 II, 404). —



Walle in Total de State in To + HNO₃. Violette Nadeln (aus Alkohol) (C., C.-S., G. 45 I, 495; T., L., Ar. 255, 14). F: 172° (C., C.-S.).

4-p-Toluolazo-naphthylamin-(1), Toluol-(4 azo 4)-naphthylamin - (1) C₁₇H₁₈N₃, s. nebenstehende Formel (S. 365). B. CH₃ Zur Bildung aus diazotiertem p-Toluidin und α-Naphthylamin vgl. TRÖGER, LANGE, Ar. 255, 3. - Läßt sich nur schwierig diazo-

tieren, wobei eine reichliche Menge eines in Wasser unlöslichen Nebenproduktes entsteht ueren, wobei eine reichliche Menge eines in Wasser unlöslichen Nebenproduktes entsteht (T., L.). Die Nitrate zerfallen in der Wärme in p-Toluoldiazoniumnitrat und 4-Nitro-naphthylamin-(1) (Casale, G. 45 II, 404). — C₁₇H₁₈N₃ + HCl. Grüne Prismen (aus Eisessig). F: 211° (Zers.) (Casale, Casale-Sacohi, G. 45 I, 496). — C₁₇H₁₈N₃ + 2 HCl. Violetter krystallinischer Niederschlag. Ist unbeständig (C., C.-S.). — C₁₇H₁₈N₃ + H₈SO₄. Grüne Nadeln mit rotem Oberflächenglanz (aus Alkohol oder Eisessig). F: 211° (C., C.-S.). — C₁₇H₁₈N₃ + HNO₃. Violette Nadeln mit grünem Oberflächenglanz (aus Alkohol). F: 163° (C., C.-S.). — C₁₇H₁₈N₃ + 2 HNO₃. Grünlichbraune Krystalle. F: ca. 80° (C., C.-S.; C., G. 45 II, 404). Gibt an der Luft Salpetersäure ab.

4- α -Naphthalinazo-naphthylamin-(1), Naphthalin- $\langle 1 \text{ azo } 4 \rangle$ naphthylamin - (1), 4 - Amino - [1.1'-asonaphthalin] $C_{10}H_{11}N_3$, s. nebenstehende Formel (S. 365). Das Dinitrat (s. u.) zerfällt bei N:N < raschem Erhitzen kleiner Mengen in α -Naphthalindiazoniumnitrat und 4-Nitro-naphthylamin-(1) (CASALE, G. 45 II, 405). — C₂₀H₁₅N₈ + HCl. Schwarzgrüne Nadeln (aus Alkohol). Braunt sich oberhalb 230°, ohne zu schmelzen (Casale, Casale-Sacchi, G. 45 I, 499). — $C_{50}H_{18}N_8+2$ HCl. Grüne Prismen (aus salzsäurehaltigem Alkohol oder Eisessig). Färbt sich beim Erhitzen auf 140° rot, bräunt sich bei 190° und schmilzt bei 201° bis 202° (C., C.-S.). — $C_{50}H_{15}N_3 + H_{2}SO_4$. Grüne, rotschimmernde Nadeln (aus Alkohol) oder dunkelgrüne Prismen (aus Eisessig). F: 163° (C., C.-S.). — $C_{50}H_{15}N_3 + 2HNO_3$. Dunkelgrüne, bronzeglänzende Krystalle. Explodiert bei 139—140° (C., C.-S.).

[Naphthylamin-(1)]-(4 aso 2)-phenol-methyläther, Anisol-O · CH₃ (2 aso 4)-naphthylamin-(1) C₁₇H₁₈ON₃, s. nebenstehende Formel. NH2 B. Aus 2-Methoxy-benzoldiazoniumsulfat und α-Naphthylamin in Alkohol (Casale, Casale-Sacchi, G. 44 II, 399). — Rote Nadeln (aus Benzol). F: 1850; sehr leicht löslich in Chloroform, mäßig löslich in Alkohol und Ather mit roter Farbe; sehr leicht löslich in Eisessig mit violetter Farbe (C., C.-S., G. 44 II, 399). — Das Dinitrat (s. u.) zerfällt beim Erhitzen auf ca. 85° in

C., C.-S., G. 42 II, 359. — Das Dintrat (S. u.) Zerhant beim Erintzen auf Cs. 85 in Cs. 86 in Cs

[Naphthylamin-(1)]-(4 ago 2)-phenol-äthyläther, Phenetol-(2 ago 4)-naphthylamin-(1) C₁₂H₁₇ON₂, s. nebenstehende Formel. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (CASALE, CASALE-SACCHI, G. 44 II, 401). — Rote Krystalle (aus Alkohol). F: 169°; löslich in Alkohol und Bengol, sehr leicht löslich in Chloroform und Äther (C. C. S. G. 44 II, 401). — Die Nituate gestellen kein Febberger O·C₂H₅ ·NHa (C., C.-S., G. 44 II, 401). — Die Nitrate zerfallen beim Erhitzen in 2-Athoxy-benzoldiazoniumnitrat und 4-Nitro-naphthylamin-(1) (C., G. 45 II, 405). — C18H17ON2 + HCl. Hellgrüne Nadeln. F: 195° (C., C.-S., G. 45 I, 498). — $C_{18}H_{17}ON_{3} + 2HCl$. Ist unbeständig (C., C.-S.). — $C_{18}H_{17}ON_{2} + H_{2}SO_{4}$. Grüne Prismen (aus Alkohol). F: 182° (Zers.) (C., C.-S.). — $C_{18}H_{17}ON_{2} + HNO_{3}$. Krystalle (aus Alkohol). F: 158—159° (C., C.-S.). — $C_{18}H_{17}ON_{2} + HNO_{3}$. Grünes Krystallpulver. Ist unbeständig (C., C.-S.). $O \cdot CH_3$ Anisol - $\langle 2 \text{ azo } 4 \rangle$ - [N - acetyl - naphthylamin - (1)] C₁₉H₁₇O₅N₃, s. nebenstehende Formel. Granatrote Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 203—204° (Casale, Casale-Sacchi, N:NNH CO CH2 G. 44 II. 400). Phenetol - $\langle 2$ aso 4 \rangle - [N - acetyl - naphthylamin - (1)] $C_{20}H_{19}O_3N_2$, s. nebenstehende Formel. Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 191° (Casale, Casale-Sacchi, G. 44 II, 401). Löslich in Alkohol, Chloroform und Benzol, schwerer löslich O · C2H5 NH · CO · CH₃ $\cdot N : N$ in Schwefelkohlenstoff, fast unlöslich in Äther. O·CH₃ Anisol - $\langle 2 \text{ aso } 4 \rangle$ - [N - bensoyl - naphthylamin - (1)] C₃₄H₁₉O₃N₃, s. nebenstehende Formel. Orangerote Nadeln (aus Eisessig). F: 182° (C., C.-S., G. 44 II, 400). NH · CO · CaHs Phenetol - $\langle 2 \text{ azo } 4 \rangle$ - [N - benzoyl - naphthylamin - (1)] O·C2H5 CarHai O.N., s. nebenstehende Formel. Grünliche Nadeln (aus Alkohol). F: 180° (CASALE, CASALE-SACCHI, G. 44 II, 402). Unlöslich in Äther, löslich in Alkohol mit violetter Farbe, NH · CO · CeHs mäßig löslich in Benzol, sehr leicht in Chloroform. [Naphthylamin-(1)]- $\langle 4$ ago 4>-phenol, Phenol- $\langle 4$ ago 4>-naphthylamin-(1) $C_{1a}H_{13}ON_3$, s. nebenstehende Formel (S. 366). Ziegelrote Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 187—188° (WOROSHZOW, Ж. 47, 1724; C. 1916 H, 260; A. ch. [9] 7, 97). Liefert beim Behandeln mit wäßrig alkoholischer NaHSO₂-Lösung das Natriumsalz des sauren Schwefligsäureesters des 4.4 - Dioxy - 1 - [4 - oxy - phenylhydrazono] - 1.4 - dihydro - naphthalins (S. 190). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit himbeerroter Farbe, die beim Verdünnen in Violett umschlägt.

[Naphthylamin - (1)] - 〈4 azo 4〉 - phenol - phenyläther,
Diphenyläther - 〈4 azo 4〉 - naphthylamin - (1) C₁₂H₁₇ON₂,
s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4 - Aminodiphenyläther und α-Naphthylamin in Alkohol (Mailhe, C. r.
154, 1241; Bl. [4] 11, 1015). — Schwarzrotes Pulver. F: 75°. — Die alkoh. Lösung wird
durch Schwefelsäure violett gefärbt.

N-Äthyl-N-benzoyl-naphthylamin - (1) - diazocyanid - (4) $C_{20}H_{16}ON_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus N-Äthyl-N-benzoyl-naphthylamin-(1)-diazoniumchlorid-(4) und Kaliumcyanid in verd. Alkohol bei —10° (Morgan, Couzens, Soc. 97, 1695). — Dunkelroter Niederschlag.

N(C₂H₅)·CO·C₆H₅

Benzoesäure - $\langle 2$ azo $4 \rangle$ - naphthylamin - $\langle 1 \rangle$ C₁₇H₁₈O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von diazotierter Anthranilsäure mit α -Naphthylamin in Alkohol (Howard, Pope, Soc. 99, 1335; Wordshizow, \mathcal{H} . 47, 1714; C.1916 II, 260; A. ch. [9] 7, 84). — Grüne, metallisch glänzende Prismen (aus Alkohol), grüne Krystalle (aus

CO₂H N:N·N·NH₂

wordshizow, M. 47, 1/14; C. 1910 II, 200; A. cr. [9] 1, 02). — Grane, metallisch glänzende Prismen (aus Alkohol), grüne Krystalle (aus Anilin). F: 243° (H., P.), 227—228° (W.). — Gibt mit NaHSO₃-Lösung das Natriumsalz des sauren Schwefligsäureesters des 4.4-Dioxy-1-[2-carboxy-phenylhydrazono]-1.4-dihydronaphthalins (S. 203) (W.). — Die Lösung in Natronlauge ist orange; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist blauviolett und wird beim Verdünnen himbeerrot (W.). — Zur Verwendung als Indicator vgl. Lubs, Clark, C. 1916 I, 175. — NaC₁₇H₁₃O₂N₃. Rote Nadeln. Löslich in Wasser (H., P.).

Bensoesäure - $\langle 2$ aso $4 \rangle$ - [N.N - dimethyl - naphthylamin - (1)] $C_{10}H_{17}O_2N_3 = HO_2C \cdot C_6H_4 \cdot N: N \cdot C_{10}H_6 \cdot N(CH_2)_3$. B. Durch Kuppeln von diazotierter Anthranikäure mit Dimethyl- α -naphthylamin in Alkohol (Howard, Pope, Soc. 99, 1335). — Dunkelgrüne Nadeln

löslich in Wasser.

(aus Toluol). F: 196°. — Zur Verwendung als Indicator vgl. Lubs, Clark, C. 1916 I, 175. — $NaC_{19}H_{19}O_2N_3$. Dunkelrötlichbraun. Zerfließlich (H., P.).

Bensoesäure- $\langle 2$ aso $4\rangle$ -[N-phenyl-naphthylamin-(1)] $C_{23}H_{17}O_2N_3 = HO_2C\cdot C_6H_4\cdot N: N\cdot C_{16}H_6\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Aus diazotierter Anthranilsäure und Phenyl- α -naphthylamin in Alkohol (Howard, Pope, Soc. 99, 1336). — Grüne Nadeln (aus Alkohol + Toluol). F: 238°. — Na $C_{23}H_{16}O_2N_3$. Dunkelrote Nadeln (aus Wasser).

Benzoesäure - (8 azo 4) - naphthylamin - (1) C₁₇H₁₈O₂N₃, s. HO₂C nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter 3-Amino-benzoesäure und α-Naphthylamin in saurer Lösung (Wordshzow, Ж. 47, 1718; C. 1916 II, 260; A. ch. [9] 7, 89). — Braunrote Krystalle (aus Anilin). F: 190°. — Gibt mit NaHSO₃-Lösung das Natriumsalz des sauren Schwefligsäureesters des 4.4-Dioxy-1-[3-carboxy-phenylhydrazono]-1.4-dihydronaphthalins (S. 205). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit dunkelvioletter Farbe.

Benzoesäure - (4 azo 4) - naphthylamin - (1) C₁₇H₁₃O₂N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter 4-Amino-benzoesäure und a-Naphthylamin in Alkohol (Woroszzow, Ж. 47, 1720; C. 1916 II, 260; A. ch. [9] 7, 93). — Dunkelgrüne Krystalle (aus Anilin). F: 223,5°. Gibt mit NaHSO₃-Lösung das Natriumsalz des sauren Schwefligsäureesters des 4.4-Dioxy-1-[4-carboxy-phenylhydrazono]-1.4-dihydro-naphthalins (S. 206). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelvioletter Farbe.

[Benzol - sulfonsäure - (1)] - (2 aso 4) - naphthylamin - (1)

C_{1e}H₁₃O₂N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von diazotierter Anilin-sulfonsäure-(2) mit α-Naphthylamin in salzsaurer
Lösung (Woroshzow, ж. 47, 1703; C. 1916 II, 258; A. ch. [9] 7, 69).

— Violett. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol. — Gibt mit
NaHSO₂-Lösung das Natriumsalz des sauren Schwefligsäureesters des 4.4-Dioxy-1-[2-sulfophenylhydrazono]-1.4-dihydro-naphthalins (8. 211). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe, die beim Verdünnen in Braun übergeht. — NaC₁₆H₁₉O₃N₂S. Nadeln. Un-

[Bensol - sulfonsäure - (1)] - \(\)3 azo 4 \rangle - naphthylamin - (1) HO2S

\[\C_{16}\text{H}_{13}\O_2\text{N}_2\text{S}, s. nebenstehende Formel. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Woroshzow, %. 47, 1706; C. 1916 II, 258; A. ch.

[9] 7, 74). — Violett. Unlöslich in siedendem Wasser. — Reagiert mit NaHSO2-Lösung analog der vorhergehenden Verbindungs — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit tiefvioletter Farbe, die beim Verdünnen in Rotbraun um-

schlägt. — NaC₁₆H₁₂O₂N₃S. Ziegelrote Blättchen.

[Benzol-sulfonsäure-(1)]-(4 azo 4)-naphthylamin-(1)

C₁₆H₁₂O₂N₅S, s. nebenstehende Formel (S. 367). Liefert bei HO₂S.

N:N. NH₂
der Reduktion mit Natriumpolysulfid in siedendem Wasser
Naphthylendiamin-(1.4) (Cobenzi, Ch. Z. 39, 860). Reagiert
mit NaHSO₂-Lösung analog der vorhergehenden Verbindung (Wordshzow, Ж. 47, 1709;
C. 1916 II, 259; A. ch. [9] 7, 78). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe,

die beim Verdünnen in Rot umschlägt (W.). — NaC₁₆H₁₂O₂N₂S. Krystalle (W.).

[Benzol-sulfonsäure-(1)]-(4 azo 4)-[N.N-dimethyl-naphthylamin-(1)] C₁₆H₁₇O₂N₂S, s. nebenstehende Formel (S. 367). Gibt bei der Reduktion mit Natriumpolysulfid in siedendem Wasser N.N-Dimethyl-naphthylendiamin-(1.4) (COBENZI, Ch. Z. 39, 860).

[Bensol - sulfonsäure - (1)] - (4 aso 4) - [N - phenyl - naphthylamin - (1)] C₂₂H₁₇O₂N₂S, s. nebenstehende Formel.

B. Aus Phenyl-\(\alpha\)-naphthylamin und diazotierter Sulfanilsäure (Cobenzi, Ch. Z. 39, 860). — Grüne Krystalle. —

Gibt bei der Reduktion mit Natriumpolysulfid in siedendem Wasser N-Phenyl-naphthylendiamin-(1.4).

Anilin - 4 aso 4 - [N - äthyl - naphthylamin - (1)]

C₁₈H₁₈N₄, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von [4-Nitro-benzol]-4 aso 4 - [N-āthyl-naphthylamin-(1)] mit
Natriumsulfid in Alkohol (AGFA, D. R. P. 293186; C. 1916 II,
293; Frdl. 13, 572). — Unlöslich in Wasser; leicht löslich in Alkohol. Leicht löslich in verd.

290; Fru. 13, 6/2). — Uniosion in Wasser; islont losion in Alkonol. Leicht losion in Verd. Salzsäure mit blauroter Farbs. — Überführung in einen gelbbraunen Farbstoff durch Verschmeizen mit Schwefel: Agra.

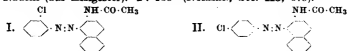
[N.N - Diäthyl - anilin] - $\langle 4$ ago 4 \rangle - [N - chloracetyl-naphthylamin-(1)] $C_{22}H_{12}ON_4Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von diazotiertem N.N-Diäthyl-p-phenylendiamin mit α -Naphthylamin in warmem Alkohol und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Chloressigsäureanhydrid (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 130). — Braune Krystalle (aus Amylalkohol). F: 145°.

- 2. Azoderivate des 2 Amino naphthalins (β Naphthylamins) $C_{10}H_0N=C_{10}H_7\cdot NH_2.$
- 1-Benzolazo-naphthylamin-(2) $C_{16}H_{12}N_3$, s. nebenstehende Formel (S. 369). Absorptionsspektrum in alkoh. Salzsäure: Ghosh, Watson, Soc. 111, 821. Liefert beim Erhitzen auf 300° Anilin, Naphthylendiamin-(1.2) und 2-Phenyl-4.5-benzo-benztriazol (Syst. No. 3811) (Charrier, G. 40 II, 134). Die letztgenannte Verbindung entsteht auch beim Erhitzen mit Kupferpulver in Nitrobenzol (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 273443; C. 1914 I, 1718; Frdl. 12, 424). Gibt mit NaHSO₃-Lösung das Natriumsalz des sauren Schwefligsäuresters des 2.2-Dioxy-1-phenylhydrazono-1.2-dihydro-naphthalins (S. 45) (Woroshzow, K. 43, 781; J. pr. [2] 84, 524). Liefert mit Benzylchlorid bei Gegenwart von Natriumacetat in Eisessig Anilin und 2-Phenyl-4.5-benzo-benzimidazol (Syst. No. 3490) (O. Fischer, J. pr. [2] 107, 45). Verwendung zur Darstellung von Schwefelfarbstoffen: Agfa, D. R. P. 295254; C. 1917 I, 41; Frdl. 12, 924. Verhalten im Organismus: Salant, Bengis, J. biol. Chem. 27, 403, 419. Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol $C_{16}H_{13}N_3 + C_6H_3O_6N_3$. Dunkelrote Nadeln. F: 153° (korr.) (Sudborough, Beard, Soc. 97, 787).
- [2 Chlor benzol] $\langle 1$ azo 1 \rangle naphthylamin (2) $C_{18}H_{13}N_3Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Aus β -Naphthylamin und diazotiertem 2-Chloranilin (Norman, Soc. 115, 675). Beim Erhitzen von 2-[2-Chlor-benzol-diazoamino]-naphthalin (Syst. No. 2231) mit 2-Chlor-anilin und dessen Hydrochlorid auf 60° (N.). Rote Nadeln (aus Benzol). F: 151°.
- [2.4.6-Trichlor-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthylamin- $\langle 2\rangle$ C₁₈H₁₀N₃Cl₃, Cl Ns. nebenstehende Formel. B. Aus β -Naphthylamin und diazotiertem C1.4.6-Trichlor-anilin (Norman, Soc. 115, 678). Rote Nadeln (aus Benzol). F: 157°.
- [4-Nitro-benzol] $\langle 1$ azo $\downarrow \rangle$ -naphthylamin (2) $C_{16}H_{12}O_4N_4$, s. nebenstehende Formel (S. 370). Gibt mit 2-Chlor-benzaldehyd in siedendem Eisessig 3-[4-Nitro-snilino]-2-[2-chlor-phenyl]-4.5-benzobenzimidazol (Syst. No. 3490) (O. FISCHER, J. pr. [2] 107, 31). Verwendung zur Herstellung von Schwefelfarbstoffen: AGFA, D. R. P. 295 254; C. 1917 I, 41; Frdl. 12, 925.
- 1-Benzolazo-N-methyl-naphthylamin-(2) C₁₇H₁₈N₃, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kupplung von Benzoldiazoniumchlorid mit Methyl-β-naphthylamin in salzsaurer Lösung (Morgan, Evens, Soc. 115, 1142). Beim Erwärmen von Methyl-β-naphthyl-nitrosamin mit Anilin in Eisessig (M., E.). Scharlachrote Nadeln (aus Alkohol). F: 82—83°. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.
- [4-Nitro-benzol] ⟨1 azo 1⟩ [N-methyl-naphthylamin-(2)] NH · CH₃ C₁₇H₁₄O₃N₄, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kupplung von 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid mit Methyl-β-naphthylamin in salzsaurer Lösung (Morgan, Evens, Soc. 115, 1143). Dunkelbraune Nadeln (aus Eisessig). F: 190—192°. Löslich in Essigester, Benzol, Aceton und Eisessig. Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe.
- 1-Benzolazo N benzyl naphthylamin (2) C₃₃H₁₀N₃, s. nebenstehende Formel. B. Aus Benzoldiazoniumchlorid und Benzyl-β-naphthylamin in heißem Alkohol bei Gegenwart von Natriumacetat (O. Fischer, J. pr. [2] 107, 48). Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 136—138°. Gibt beim Kochen mit alkoh. Salzsäure neben viel Harz Anilin und 2-Phenyl-4.5-benzo-benzimidazol (Syst. No. 3490). Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe.
- 1-Benzolazo-N-salicylal-naphthylamin-(2) C₂₃H₁₇ON₃, N:CH·C₆H₄·OH s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 1-Benzolazonaphthylamin-(2) mit Salicylaldehyd in absol. Alkohol (O. FISCHER, J. pr. [2] 107, 20). Violettstichige Nadeln. Leicht löslich in

Alkohol und Äther. — Geht beim Erhitzen auf 100—110° oder beim Erwärmen mit Eisessig in 3-Anilino-2-[2-oxy-phenyl]-4.5-benzo-benzimidazol (Syst. No. 3516) über.

1-Benzolazo-N-[anthrachinonyl-(1)]-naphthylamin-(2) $C_{30}H_{19}O_3N_3 = C_6H_5$ ·N:N- $C_{10}H_6$ ·NH· C_6H_5 (CO)₅C₆H₄. B. Aus 1-Chlor-anthrachinon und 1-Benzolazo-naphthylamin-(2) (Höchster Farbw., D. R. P. 230005; C. 1911 I, 363; Frdl. 10, 702). — Gibt mit 80°/oiger Schwefelsäure auf dem Wasserbad 1.2-Benzo-5.6-phthalyl-phenazin (Syst. No. 3607).

[2-Chlor-benzol]- $\langle 1$ azo 1>-[N-acetyl-naphthylamin-(2)] $C_{18}H_{14}ON_3Cl$, Formel I. Orangerote Nadeln (aus Essigester). F: 153° (NORMAN, Soc. 115, 675).



[4-Chlor-benzol]- $\langle 1$ azo 1>-[N-acetyl-naphthylamin-(2)] $C_{18}H_{14}ON_3Cl$, Formel II. Rote Krystalle (aus Essigester). F: 174° (NORMAN, Soc. 101, 1917).

[2.4.6-Trichlor-benzol] - $\langle 1$ azo 1 \rangle - [N-acetyl-naphthylamin-(2)] $C_{18}H_{18}ON_3Ul_3$, Formel III. Rötlichgelbe Nadeln (aus Essigester). F: 169° (Norman, Soc. 115, 678).



[4-Brom-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -[N-acetyl-naphthylamin-(2)] $C_{18}H_{14}ON_3Br$, Formel IV. Rote Nadeln (aus Essigester). F: 176° (NORMAN, Soc. 101, 1918).

[2-Chlor-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -[N-benzoyl-naphthylamin-(2)] $C_{33}H_{16}ON_3Cl$, Formel V. Orangerote Nadeln (aus Eisessig). F: 167° (NORMAN, Soc. 115, 675).



[4-Chlor-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -[N-benzoyl-naphthylamin-(2)] $C_{23}H_{16}ON_3Cl$, Formel VI. Rote Nadeln (aus Eisessig). F: 161° (NORMAN, Soc. 101, 1917). Schwer löslich in Alkohol.

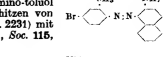
[4-Brom-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -[N-benzoyl-naphthylamin-(2)] $C_{23}H_{16}ON_3Br$, Formel VII. Orangefarbene Nadeln (aus Eisessig). F: 173° (NORMAN, Soc. 101, 1918). Leicht löslich in Eisessig und Benzol.

1-o-Toluolazo-naphthylamin-(2), Toluol-(2 azo 1)-naphthylamin-(2) $C_{17}H_{18}N_3$. Formel VIII (S. 373). B. Aus β -Naphthalindiazoniumchlorid und o-Toluidinhydrochlorid



in Wasser bei Gegenwart von Natriumacetat (Norman, Soc. 101, 1913, 1920). — Dunkelrote Nadeln (aus Alkohol). F: 122° (N.), 125—126° (O. Fischer, J. pr. [2] 104, 113). Leicht löslich in Äther, Alkohol und Benzol, fast unlöslich in Wasser (F.; N.). — Bei der Reduktion mit Zinkstaub in Eisessig entstehen o-Toluidin und Naphthylendiamin-(1.2) (N.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit purpurroter Farbe (N.). — Verhalten im Organismus: Salant, Bengis, J. biol. Chem. 27, 403, 421.

[5 - Brom - toluol] - $\langle 2$ aso 1 \rangle - naphthylamin - (2) $C_{17}H_{16}N_3Br$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 5-Brom-2-amino-toluol und β -Naphthylamin (Norman, Soc. 115, 676). Durch Erhitzen von 2-[4-Brom-2-methyl-benzoldiazoamino]-naphthalin (Syst. No. 2231) mit 5-Brom-2-amino-toluol und dessen Hydrochlorid auf 65° (N., Soc. 115, 677). — Rote Blättchen (aus Methanol). F: 152°.



[5-Nitro-toluol]- $\langle 2$ azo 1 \rangle -naphthylamin- $\langle 2\rangle$ CH₃ NH₂ C₁₇H₁₄O₂N₄, s. nebenstehende Formel. B. Aus β -Naphthylamin und diazotiertem 5-Nitro-2-amino-toluol (Norman, Soc. 115, 678). — Dunkelbronzefarbene Nadeln (aus Toluol). F: 210°.

1-o-Toluolaso-N-acetyl-naphthylamin-(2) $C_{10}H_{17}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. Rote Nadeln (aus Essigester oder Eisessig). F: 150—151° (O. FISCHER, J. pr. [2] 104, 113), 150° (NORMAN, Soc. 101, 1919). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol (F.).

[5 - Brom - toluol] - \langle 2 aso 1 \rangle - [N - acetyl - naphthylamin - (2)] $C_{19}H_{16}ON_3Br = CH_2 \cdot C_6H_2Br \cdot N : N \cdot C_{10}H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2$. Orangerote Nadeln (aus Essigester). F: 189° (NORMAN, Soc. 115, 676).

[5-Nitro-toluol]- $\langle 2$ aso 1 \rangle -[N-acetyl-naphthylamin-(2)] $C_{19}H_{16}O_3N_4=CH_3\cdot C_6H_3$ (NO₂)-N:N· $C_{19}H_6\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. Rote Nadeln (aus Toluol). F: 240° (NORMAN, Soc. 115, 678).

1-o-Toluolaso-N-benzoyl-naphthylamin-(2) $C_{s4}H_{19}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N: N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. Orangerote Nadeln (aus Eisessig). F: 124° (Norman, Soc. 101, 1920).

[5 - Brom - toluol] - $\langle 2$ aso 1 \rangle - [N - benzoyl - naphthylamin - (2)] $C_{44}H_{18}ON_3Br = CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. Orangefarbene Nadeln (aus Essigester). F: 1790 (NORMAN, Soc. 115, 677).

[5 - Nitro - toluol] - $\langle 2 \text{ ago } 1 \rangle$ - [N - benzoyl - naphthylamin - (2)] $C_{24}H_{18}O_3N_4 = CH_2 \cdot C_6H_6(NO_3) \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. Rote Nadeln (sus Toluol). F: 197° (Norman, Soc. 115, 678).

1-m-Toluolago-naphthylamin-(2), Toluol-(3 azo 1)-naphthylamin-(2), $C_{17}H_{18}N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus m-Toluoldiazonium-chlorid und β -Naphthylamin (Elter, G. 45 II, 316; Nerman, Soc. 101, 1921). — Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 102° (N.), 103—104° (Charrier, Beretta, G. 53, 752). Löslich in Chloroform, ziemlich schwer

kelich in Alkohol und Petroläther (E.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit purpurroter Farbe (N.).

1-m-Toluolazo-N-acetyl-naphthylamin-(2) $C_{19}H_{17}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. Rote Nadeln (aus Essigester oder Alkohol). Das aus Essigester gewonnene Präparat schmilzt bei raschem Erhitzen bei 126°, erstarrt wieder und schmilzt dann bei 146° (NORMAN, Soc. 101, 1921). Das aus Alkohol gewonnene Präparat schmilzt bei raschem Erhitzen gegen 140°. Beide Präparate schmelzen, langsam erhitzt, bei 146°. Bei langsamem Erhitzen tritt vor dem Schmelzen bei 126° Farbenwechsel auf.

1-m-Toluolazo-N-benzoyl-naphthylamin-(2) $C_{24}H_{19}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N: N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. Orangefarbene Nadeln (aus Eisessig). F: 157° (Norman, Soc. 101, 1921).

1-p-Toluolazo-naphthylamin-(2), Toluol-(4 azo 1)-naphthylamin-(2) $C_{17}H_{15}N_{2}$, s. nebenstehende Formel (8. 374). B. Beim Erwärmen von p.p'-Diazoaminotoluol (8yst. No. 2228) mit β -Naphthylamin und p-Toluidinhydrochlorid in p-Toluidin-Lösung auf 50° (Norman, Soc. 115, 679). Beim Erwärmen von 2-p-Toluoldiazo-

CH3· N:N·

(Norman, Soc. 115, 679). Beim Erwärmen von 2-p-Toluoldiazo-amino-naphthalin (Syst. No. 2231) mit p-Toluidin und dessen Hydrochlorid auf 60° (N., Soc. 101, 1919). — Orangerote Nadeln (aus Methanol). F: 112° (N.), 113° (Charrier, G. 40 II, 136). Schwer löslich in Ligroin, leicht in Äther, Chloroform, Aceton und Eisessig (Ch.). — Liefert beim Erhitzen auf 300° p-Toluidin, Naphthylendiamin-(1.2) und 2-p-Tolyl-4.5-benzo-benztriazol (Ch.). Die letztgenannte Verbindung entsteht auch bei der Oxydation mit Chromsäure in Eisessig (Morgan, Micklethwarr, Soc. 103, 76). Die Nitrate (s. u.) liefern beim Erwärmen auf 55° p-Toluoldiazoniumnitrat und 1-Nitro-naphthylamin-(2) (Casale, G. 45 II, 402). Bei kurzem Kochen mit Salicylaldehyd in Methanol entsteht 1-p-Toluolazo-N-salicylal-naphthylamin-(2) (s. u.), bei längerem Kochen in Eisessig 3-p-Toluidino-2-[2-oxy-phenyl]-4.5-benzo-benzimidazol (Syst. No. 3516); reagiert analog mit Benzaldehyd und Furfurol (O. Fischer, J. pr. [2] 104, 106). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe (Ch.). — C₁₇H₁₆N₃ + HNO₃. Grüne Krystalle (Ca.). — C₁₇H₁₆N₃ + 2HNO₃. Granatrote Prismen (Ca.). Löslich in Äther. Ist in der Kälte an trockner Luft beetändig. Geht bei gewöhnlicher Temperatur in das Mononitrat über. Über das Verhalten beim Erhitzen s. o.

[3-Brom-toluol]- $\langle 4$ aso 1 \rangle -naphthylamin- $\langle 2 \rangle$ $C_{17}H_{14}N_3Br$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 3-Brom-4-aminotoluol und β -Naphthylamin (Norman, Soc. 115, 676). Durch Erwärmen von 2-[2-Brom-4-methyl-benzoldiazoamino]-naphthalin (Syst. No. 2231) mit 3-Brom-4-amino-toluol und dessen Hydrochlorid auf 60° (N.). — Dunkelrote Platten (aus Methanol). F: 172°.

[3 - Nitro - toluol] - $\langle 4$ aso 1 \rangle - naphthylamin - (2) $C_{17}H_{14}O_4N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 3-Nitro-4-amino-toluol und β -Naphthylamin (Norman, Soc. 115, 678). — Dunkelbronzefarbene Nadeln (aus Toluol). F: 224°.

1 - p - Toluolaso - N - salicylal - naphthylamin - (2) $C_{34}H_{19}ON_{3}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-p-Toluolaso-naphthylamin-(2) und Salicylaldehyd in siedendem Methanol bei Gegenwart von etwas Piperidin (O. FISCHER,

CH.

J. pr. [2] 104, 106). — Dunkelrote Prismen (aus Benzol + Petroläther). F: 162°. — Spaltet in alkoh. Alkalilauge Salicylaldehyd ab. Geht beim Kochen mit Eisessig in 3-p-Toluidino-2-[2-oxy-phenyl]-4.5-benzo-benzimidazol (Syst. No. 3516) über.

1-p-Toluolago-N-acetyl-naphthylamin-(2) $C_{19}H_{17}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2$. Orangefarbene Nadeln (aus Alkohol). F: 142° (NORMAN, Soc. 101, 1919).

[8-Brom-toluol]- $\langle 4$ aso 1 \rangle -[N-acetyl-naphthylamin-(2)] $C_{10}H_{10}ON_3Br=CH_3\cdot C_6H_3Br\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 168° (NORMAN, Soc. 115, 676).

[8 · Nitro · toluol] - $\langle 4$ aso 1 \rangle - [N · acetyl · naphthylamin · (2)] $C_{19}H_{16}O_{5}N_{4} = CH_{3} \cdot C_{6}H_{5}(NO_{9}) \cdot N : N \cdot C_{19}H_{6} \cdot NH \cdot CO \cdot CH_{3}$. Rote Nadeln (aus Essigester). F: 200° (Norman, Soc. 115, 678).

1-p-Toluolago - N - bengoyi - naphthylamin - (2) $C_{24}H_{19}ON_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_6$. Orangefarbene Krystalle (aus Eisessig). F: 163° (NORMAN, Soc. 101, 1919).

[8-Brom-toluol]- $\langle 4$ aso 1>-[N-bensoyl-naphthylamin-(2)] $C_{24}H_{18}ON_3Br=CH_3\cdot C_6H_3Br\cdot N:N\cdot C_{10}H_4\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$. Orangerote Nadeln (aus Essigester). F: 186° (NORMAN, Soc. 115, 676).

[8-Nitro-toluol] $-\langle 4$ aso 1) - [N-bensoyl-naphthylamin-(2)] $C_{24}H_{18}O_3N_4 = CH_3 \cdot C_6H_5(NO_9) \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. Rote Nadeln (aus Essigester). F: 158° (Norman, Soc. 115, 678).

m-Xylol-(4 aso 1)-naphthylamin-(2) C₁₈H₁₇N₃, s. nebenstehende
Formel. B. Aus diazotiertem asymm. m-Xylidin und β-Naphthylamin
(Charrier, Ferrer, G. 43 II, 223; Elter, G. 45 II, 314; Norman, Soc.

115, 674). Aus diazotiertem Naphthylamin-(2) und asymm. m-Xylidin
(N., Soc. 115, 675). — Orangerote Blättchen (aus Alkohol). F: 126° (E.;
N.), 128° (Ch., F.). Schwer löslich in kaltem Alkohol und Ligroin, leicht in Chloroform, Benzol und Äther (E.; Ch., F.). — Beim Erhitzen auf 300° entstehen asymm. m-Xylidin, Naphthylendiamin-(1.2) und 2-[2.4-Dimethyl-phenyl]-4.5-benzo-benztriazol (Syst. No. 3811) (E.). Liefert beim Behandeln mit Zink und Essigsäure Naphthylendiamin-(1.2) und asymm. m-Xylidin (N.). Beim Behandeln mit Natriumnitrit in Eisessig und Kochen des Reaktionsprodukts mit alkoh. Kalilauge entsteht m-Xylol-(4azo1)-naphthol-(2) (S. 280) (N.). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe (E.; Ch., F.).

 $\begin{array}{ll} m\text{-}\texttt{Xylol}\text{-}\langle 4\text{ aso 1}\rangle\text{-}[N\text{-}acetyl\text{-}naphthylamin\text{-}(2)]} & C_{80}H_{19}ON_3 = (CH_3)_2C_6H_3\cdot N:N\cdot Cl_0H_6\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3. & Orangerote Nadeln (aus Essigester). \\ \text{F: } 142^0 \text{ (Norman, Soc. 115, 674)}. \end{array}$

m-Xylol- $\langle 4$ ago 1 \rangle -[N-benzoyl-naphthylamin-(2)] $C_{15}H_{21}ON_3 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot N : N \cdot C_{15}H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_5$. Rote Nadeln (aus Essigester). F: 145° (Norman, Soc. 115, 674).

p-Xylol- $\langle 2$ aso 1 \rangle -naphthylamin- $\langle 2\rangle$ C₁₈H₁₇N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem p-Xylidin und β -Naphthylamin (Norman, Soc. 115, 677). — Orangerote Nadeln (aus Methanol). F: 119°.

p-Xylol- $\langle 2$ aso 1 \rangle - [N-acetyl-naphthylamin- $\langle 2 \rangle$] $C_{20}H_{10}ON_3 = (CH_3)_2C_3H_2\cdot N: N\cdot C_{10}H_6\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. Dunkelrote Nadeln (aus Essigester). F: 167° (NORMAN, Soc. 115, 677).

p-Xylol- $\langle 2$ aso 1 \rangle -[N-bensoyl-naphthylamin- $\langle 2 \rangle$] $C_{25}H_{21}ON_3 = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot N : N \cdot C_{16}H_6 \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_6$. Orangerote Nadeln (aus Essigester). F: 148° (NORMAN, Soc. 115, 677).

1.2.4-Trimethyl-bensol- $\langle 5$ aso 1 \rangle -naphthylamin-(2), Pseudocumol- $\langle 5$ aso 1 \rangle -naphthylamin-(2) $G_{19}H_{19}N_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem Pseudocumidin und β -Naphthylamin in Alkohol (Charrier, Ferreri, G. 44 I, 129 Anm. 1). — Orangerote Nadeln (aus Alkohol). F: 161°.

1- α -Naphthalinaso-naphthylamin-(2), Naphthalin-(1 azo 1)-naphthylamin-(2), 2-Amino-[1.1'-asonaphthalin] $C_{20}H_{15}N_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus α -Naphthalindiazoniumchlorid und β -Naphthylamin in Alkohol (ELTER, G. 45 II, 315). — Weinrote, grünglänzende Nadeln (aus Chloroform und Alkohol). F: 154°. Leicht löslich in Chloroform und Alkohol, sohwer in Petroläther und Ligroin. — Liefert beim Erwärmen Naphthylendiamin-(1.2), α -Naphthylamin und 2- α -Naphthyl-4.5-benzo-benztriazol (Syst. No. 3811). — Löslich in konz. Sohwefelsäure mit weinroter Farbe.

[3 - Chlor - naphthalin] - (1 aso 1) - naphthylamin - (2) $C_{80}H_{14}N_{8}Cl = C_{10}H_{6}Cl \cdot N : N \cdot C_{16}H_{6} \cdot NH_{2}$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Charrier, Ferrer, G. 41 II, 727). — Granatrote Nadeln (aus Alkohol). F: 125°. Schwer löslich in Benzin, ziemlich schwer in Alkohol, leichter in Benzol, Chloroform und Aceton. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe.

 $1-\beta$ -Naphthalinazo-N-chloracetyl-naphthylamin - (2), NH · CO · CH2Cl 2 - Chloracetamino - [1.2'-azonaphthalin] $C_{23}H_{18}ON_3Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Amino-[1.2'-azonaphthalin] und Chloracetylchlorid (JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 21, 119). — Orangefarbene Nadeln (aus Amylalkohol). F: 181,5° bis 182,5° (korr.; Zers.). Leicht löslich in Chloroform, schwer in Alkohol. — Löslich in konz. Schwefelsaure mit dunkelvioletter Farbe.

[Naphthylamin - (2)] - (1 azo 2) - phenol - methyläther, Anisol - CH3 · O NH2 (2 azo 1) - naphthylamin - (2) C₁₇H₁₆ON₃, s. nebenstehende Formel (S. 376). F: 133—134° (CHARRIER, FERRERI, G. 43 II, 230). Schwer löslich in kaltem Alkohol und Petroläther, leicht in Chloroform und Äther (Сн., F.). — Beim Erhitzen auf 300° entstehen o-Anisidin. Naphthylen-diamin-(1.2), 2-[2-Oxy-phenyl]-4.5-benzo-benztriazol (Syst. No. 3811) und in geringer Menge dessen Methyläther (F., G. 44 I, 632). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe (CH., F.).

[Naphthylamin-(2)] - $\langle 1$ azo 2 \rangle - phenol - äthyläther, Phenetol - $c_{2}H_{5}$ 0 $\langle 2$ azo 1 \rangle - naphthylamin - (2) $C_{18}H_{17}ON_{3}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem o-Phenetidin und β -Naphthylamin in Alkohol (Charrier, Ferreri, G. 43 II, 234). — Rote Blättchen (aus Alkohol). F: 117°. Leicht löslich in Chloroform, Äther und Benzol, löslich in Alkohol, fast unlöslich in Ligroin. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe.

[Naphthylamin-(2)]- $\langle 1$ azo 2 \rangle -[5-nitro-anisol] $C_{17}H_{14}O_3N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Nitro-2-methoxy-anilin und β -Naphthylamin in Alkohol (Ferreri, G. 44 I, 635). — Rote, O_2N goldglänzende Nadeln. F: 206°. Schwer löslich in kaltem Alkohol, Benzol und Eisessig, mäßig löslich in der Wärme. — Gibt mit Chromsaure in Essigsaure 2-[4-Nitro-2-methoxy-phenyl]-4.5-benzo-benztriazol (Syst. No. 3811).

[Naphthylamin-(2)]- $\langle 1 \text{ azo } 4 \rangle$ -phenol. Phenol- $\langle 4 \text{ azo } 1 \rangle$ -naphthylamin-(2) C₁₆H₁₉ON₃, s. nebenstehende Formel (S. 376). Orange-farbene Madeln (aus verd. Alkohol). F: 181—182° (Woroshzow, HO. N.N. X. 47, 1725; C. 1916 II, 260; A. ch. [9] 7, 99). Absorptionsspektrum in alkoh. Salzsäure: Gноян, Watson, Soc. 111, 821. — Gibt mit wäßrigalkoholischer NaHSO₃-Lösung das Natriumsalz des sauren Schwefligsäureesters des 2.2-Dioxy-1-[4-oxy-phenylhydrazono]-1.2-dihydro-naphthalins (S. 190) (W.). Liefert mit Benzoky-1-[4-0xy-phenylnydrazono]-1.2-dnydro-naphthalins (S. 190) (W.). Liefert mit Benz-aldehyd in siedendem Alkohol bei Gegenwart von Eisessig 3-[4-0xy-anilino]-2-phenyl-4.5-benzo-benzimidazol (Syst. No. 3490) (O. FISCHER, J. pr. [2] 107, 27). — Leicht löslich in verd. Alkalien und in Pyridin mit rotgelber Farbe (F.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe, die beim Verdünnen in Rot umschlägt (W.). — Hydrochlorid. Krystalle (aus alkoh. Salzsäure). F: 470° (GH., W., Soc. 111, 824).

[Naphthylamin-(2)]- $\langle 1$ azo $4 \rangle$ -phenol-methyläther, Anisol- $\langle 4$ azo $1 \rangle$ -naphthylamin-(2) $C_{17}H_{16}ON_{3} = CH_{3} \cdot O \cdot C_{6}H_{4} \cdot N : N \cdot C_{10}H_{6} \cdot NH_{2}$. B. Beim Kuppeln von diazotiertem p-Anisidin mit β -Naphthylamin (Charrier, Ferreri, G. 43 II, 231). — Rote Blättchen (aus Alkohol). F: 127°. Leicht löslich in Chloroform, Äther und Benzol, schwer in Alkohol, sehr schwer in Ligroin. — Beim Erhitzen auf ca. 300° entstehen p-Anisidin, Naphthylendiamin-(1.2) und 2-[4-Methoxy-phenyl]-4.5-benzo-benzoriazol (Syst. No. 3811) (F., G. 44 I, 427) — Leich in borg Schwefgleßing mit retrieletter Farbe (Cr. F.) 637). - Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe (CH., F.).

[Naphthylamin-(2)]-(1 azo 4)-phenol-äthyläther, Phenetol-(4 azo 1)-naphthylamin-(2) C₁₈H₁₇ON₃ = C₂H₅·O·C₆H₄·N·N·C₁₀H₆·NH₂. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Charrier, Ferreri, G. 43 II, 235).— Orangegelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 1330 bis 134°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, ziene Hakohol, fast unlöslich in Ligroin.— Liefert beim Erhitzen 2-[4-Åthoxy-phenyl]-4.5-benzo-benztriazol (Syst. No. 3811) (Ferreri, G. 44 I, 640). — Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotvioletter Farbe (CH., F.).

[Naphthylamin-(2)] - $\langle 1$ azo 4 \rangle - phenol - phenyläther . Diphenyläther - $\langle 4$ azo 1 \rangle -naphthylamin-(2) $C_{22}H_{17}ON_3 = C_6H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_4 \cdot NH_2$. B. Durch Kuppeln von diazotiertem 4-Amino-diphenyläther mit β -Naphthylamin (Maille, C. r. 154, 1241; Bl. [4] 11, 1015). — Rotes Pulver. F: 115°. — Die alkoh. Lösung wird durch konz. Schwefelsäure carminrot gefärbt.

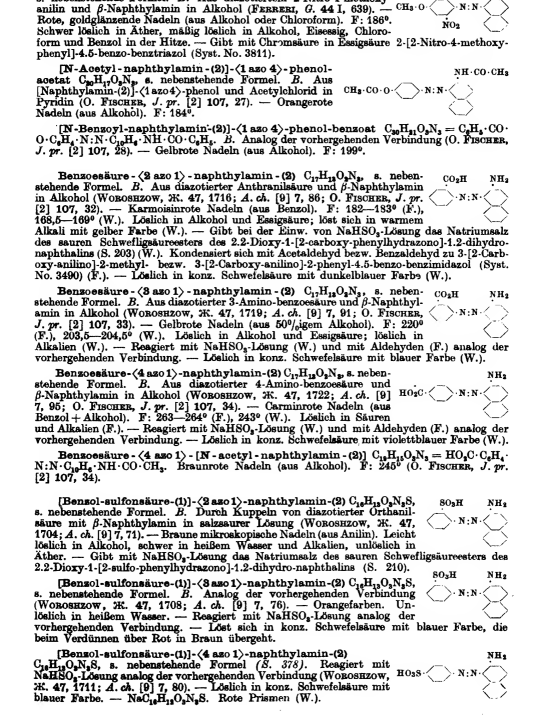
[Naphthylamin - (2)] - $\langle 1$ aso 4 \rangle - [2 - nitro - phenol] $C_{16}H_{12}O_3N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Nitro-4-diazo-phenol (8. 364) und β-Naphthylamin in Essigsaure (Morgan, Porter, Soc. 107, 653).

Rote Nadeln (aus Benzol). F: 226°. — Löslich in Alkalien mit braunter in konz. Schwefelsaure mit tiefblauer Farbe. roter, in konz. Schwefelsäure mit tiefblauer Farbe.

CHa · O

Syst. No. 2181] BENZOESÄURE-(2AZO1)-NAPHTHYLAMIN-(2)

[Naphthylamin - (2)] - $\langle 1$ azo 4 \rangle - [3-nitro - anisol] $C_{17}H_{14}O_2N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 2-Nitro-4-methoxy-



NH.

[N.N - Diäthyl - anilin] - $\langle 4$ azo 1 \rangle - naphthylamin - (2) $C_{20}H_{22}N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von diazotiertem p-Amino-diathylanilin mit β -Naphthylamin (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 130). — Braune Platten (aus Alkohol). F: 117-120°. Leicht löslich in Benzol und Chloroform.

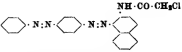
(C2H5)2N.

Anilin - $\langle 4 \text{ aso } 1 \rangle$ - [N - \ddot{a} thyl - naphthylamin - (2)] $C_{18}H_{18}N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von [4-Nitrobenzol]-(1 azo 1)-[N-āthyl-naphthylamin-(2)] mit Natriumsulfid H₂N N:N in alkoh. Lösung (Agra, D. R. P. 293186; C. 1916 II, 293; Frdl.

18, 572). — Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol. Schwer löslich in verd. Salzsäure mit gelbroter Farbe. — Überführung in einen braungelben Farbstoff

durch Verschmelzen mit Schwefel: AGFA.

 $\begin{array}{lll} \textbf{Benzol-(1 azo 1) - benzol-(4 azo 1) - [N-chloracetyl-naphthylamin-(2)]} & C_{24}H_{18}ON_8Cl, & s. & nebenstehende & Formel. & B. & Aus & Benzol-(1 azo1) - benzol-$



(4 azo 1) - naphthylamin - (2) und Chloracetylchlorid (JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 21, 119). —
Ziegelrote Nädelchen (aus Toluol). F: 190° (korr.; Zers.). Sehr schwer löslich in Alkohol, löslich in Chloroform. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit rotbrauner Farbe.

Toluol - $\langle 2 \text{ aso } 5 \rangle$ - toluol - $\langle 2 \text{ azo } 1 \rangle$ - naphthylamin - $\langle 2 \rangle$ C₈₄H₂₁N₅, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von diazotiertem 5-o-Toluolazo-2-amino-toluol mit β -Naphthylamin in salzsaurer Lösung (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 120). — Violettbraune Blättchen (aus Toluol). F: 174—177°.

Löslich in Toluol und Aceton mit tiefroter Farbe. Schwer löslich in konz. Salzsäure mit dunkelblauer Farbe, löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelblaugrüner Farbe.

Toluol- $\langle 2$ aso 5 \rangle -toluol- $\langle 2$ aso 1 \rangle -[N-chloracetyl-naphthylamin- $\langle 2\rangle$] $C_{16}H_{22}$ ON₅Cl = CH₂·C₆H₄·N:N·C₆H₃(CH₂)·N:N·C₁₀H₆·NH·CO·CH₂Cl. B. Aus der vorhergehenden Verbindung und Chloracetylchlorid in Toluol (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 120). — Dunkelbraunes krystallinisches Pulver (aus Amylalkohol). F: 122—126° (Zers.). Löslich in Chloroform, Aceton und Benzol mit rotbrauner Farbe. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelbrauner Farbe.

Toluol-(2 aso 1)-naphthalin-(4 aso 1)-naphthylamin-(2)
C₂₇H₂₁N₅, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von diazotiertem 4-o-Toluolazo-naphthylamin-(1) mit β-Naphthylamin (JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 21, 121).
Schwarzbraunes mikrokrystallines Pulver (aus Amylalkohol).
Sintert oberhalb 140° und schmilzt bei ca. 173—178°. Löslich in Chloroform, Benzol und Aceton mit purpurroter Farbe, schwer löslich in Äther und Alkohol. — Löslich in konz.

2. Azoderivate der Monoamine $C_{11}H_{11}N$.

Schwefelsäure mit blauer Farbe.

1. Azoderivat des 4-Amino-1-methyl-naphthalins $C_{11}H_{11}N = CH_3 \cdot C_{10}H_6 \cdot NH_2$.

[Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4 \text{ azo } 3 \rangle$ -[4-amino-1-methylnaphthalin], [Benzol-sulfonsaure-(1)]-(4 azo 2)-[4-methylnaphthylamin-(1)] $C_{17}H_{18}O_2N_2S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Methyl-naphthylamin-(1) und diazotierter Sulfanilsaure in verd. Schwefelsäure (Lesser, A. 402, 26). — Tiefviolette Blätt- CH₃ chen mit Oberflächenglanz. Fast unlöslich in Wasser und in den meisten organischen Lösungsmitteln. — Gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure 3.4-Diamino-1-methyl-naphthalin und 3.7-Dimethyl-1.2; 5.6-dibenzo-phenazin (Syst. No. 3493). -NaC₁₇H₁₄O₂N₃S. Nadeln (aus verd. Alkohol).

Azoderivat des 1-Amino-2-methyl-naphthalins $C_{11}H_{11}N = CH_3 \cdot C_{10}H_6 \cdot NH_2$.

[Bensol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 4 \text{ aso } 4 \rangle$ -[2-methyl-naphthyl-CHa amin-(1)] $C_{17}H_{16}O_3N_3S$, s. nebenstehende Formel. \tilde{B} . Aus 2-Methyl-naphthylamin-(1) und diazotierter Sulfanilsäure in HO_3S . NH: verd. Schwefelsäure (LESSER, A. 402, 40). — Rote Nadeln. Unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit violetter Farbe, in rauchender Schwefelsäure mit carminroter Farbe unter

Bildung einer Sulfonsäure. — Natriumsalz. Gelbe Nadeln. — Kaliumsalz. Orangerote Nadeln. — Kupfersalz. Violette Nadeln. — Silbersalz. Braunrote Nadeln. — Calciumsalz. Orangerote Nadeln. — Bariumsalz. Rote Nadeln. — Bleisalz. Violette Nadeln.

c) Azoderivate der Monoamine $C_n H_{2n-18} N$.

1. Azoderivate des 4-Amino-diphenyls $C_{12}H_{11}N = C_4H_4 \cdot C_4H_4 \cdot NH_2$.

- [4-Methylnitrosamino-diphenyl]- $\langle 4'$ azo $4\rangle$ -dimethylanilin $C_{31}H_{31}ON_{5}=CH_{4}\cdot N(NO)\cdot C_{6}H_{4}\cdot C_{6}H_{4}\cdot N(CH_{5})_{3}$. B. Durch Umsetzung von N-Methyl-benzidin mit 2 Mol Natriumnitrit in salzsaurer Lösung und längere Einw. einer Lösung von Dimethylanilin in Essigsäure auf die Diazoniumsalz-Lösung in der Kälte (Rassow, Berger, J. pr. [2] 84, 275). Goldschimmernde Blättchen (aus Aceton). Zersetzt sich bei 243°. Unlöslich in Alkohol. Spaltet beim Kochen mit alkoh. Salzsäure die Nitrosogruppe ab.

2. Azoderivate des 4-Amino-3.3'-dimethyl-diphenyls $C_{14}H_{15}N=CH_3\cdot C_eH_4\cdot C_eH_5(NH_3)\cdot CH_5$.

- [4 Methylamino 3.3' dimethyl diphenyl] OH CH₃ CH₃ (4' azo 1) naphthol (2) C₂₅H₂₅ON₃, s. nebenstehende Formel. B. Durch Diazotieren von N-Methyl-o-tolidin mit 1 Mol Natriumnitrit in salzsaurer Lösung und Einw. NH·CH₃ von β-Naphthol in überschüssiger Natronlauge auf die Diazoniumsalz-Lösung (Rassow, Becker, J. pr. [2] 84, 341). Durch Kochen von [4-Methyl-nitrosamino-3.3'-dimethyl-diphenyl] (4' azo 1) naphthol (2) mit alkoh. Salzsäure (R., B., J. pr. [2] 84, 343). Schwarzrote Krystalle (aus Alkohol). F: 90—92°. Zersetzt sich von
- [4 Methylnitrosamino 3.3' dimethyl diphenyl] $\langle 4'$ aso 1> naphthol (2) $C_{25}H_{25}O_{2}N_{4} = HO \cdot C_{10}H_{6} \cdot N : N \cdot C_{6}H_{3}(CH_{2}) \cdot C_{6}H_{2}(CH_{2}) \cdot N(NO) \cdot CH_{3}$. B. Durch Diazotieren von N-Methyl-o-tolidin mit 2 Mol Natriumnitrit in verd. Salzsäure und Behandeln der Diazoniumsalz-Lösung mit β -Naphthol in überschüssiger Natronlauge (Rassow, Becker, J. pr. [2] 84, 342). Dunkelrote Krystalle (aus Alkohol). F: 173°. Unlöslich in konz. Salzsäure. Spaltet beim Kochen mit alkoh. Salzsäure die Nitrosogruppe ab.

120° an. Löslich in konz. Säuren, unlöslich in Alkalien.

- [4 Methylamino 3.3′ dimethyl diphenyl] $\langle 4'$ azo 1 \rangle [naphthol (3) disulfonsäure (3.6)] $C_{15}H_{33}O_7N_3S_8 = (HO_3S)_8C_{10}H_4(OH)\cdot N:N\cdot C_6H_3(CH_2)\cdot C_6H_3(CH_2)\cdot NH\cdot CH_2$. B. Das Dinatriumsalz entsteht beim Diazotieren von N-Methyl-o-tolidin mit 1 Mol Natriumnitrit und Behandeln der Diazoniumsalz-Lösung mit der berechneten Menge Naphthol (2)-disulfonsäure (3.6) in überschüssiger Natronlauge (Rassow, Becke, J. pr. [2] 84, 345). Liefert bei längerer Einw. der berechneten Menge Benzoldiazoniumchlorid in schwach alkalischer Lösung Benzol (4 azo 5)-[4-methylamino 3.3′-dimethyl-diphenyl] (4′ azo 1)-[naphthol (2)-disulfonsäure (3.6)]; mit diazotierter Sulfanilsäure erhält man unter gleichen Bedingungen einen tiefblauvioletten Farbstoff. Na $_2C_{25}H_{21}O_7N_2S_2$. Blaßroter Niederschlag. Zersetzt sich oberhalb 200° allmählich. Löslich in Wasser; löslich in Säuren, unlöslich in Alkalien.
- [4-Methylamino-3.3'-dimethyl-diphenyl] $\langle 4'$ azo $4\rangle$ -dimethylanilin $C_{23}H_{36}N_4=(CH_3)_3N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_9H_3(CH_3)\cdot NH\cdot CH_3$. B. Durch Diazotieren von N-Methylo-tolidin mit 1 Mol Natriumnitrit in salzsaurer Lösung und Behandeln der Diazoniumsalz-Lösung mit Dimethylanilin (RASSOW, BEOKER, J. pr. [2] 84, 343). Durch längeres Kochen von [4-Methylnitrosamino-3.3'-dimethyl-diphenyl]- $\langle 4'$ azo $4\rangle$ -dimethylanilin mit alkoh. Salzsaure (R., B., J. pr. [2] 84, 345). Dunkelbraune Krystalle (aus Petroläther). Zersetzt sich von ca. 100° an. Die Lösung in verd. Salzsäure gibt bei längerer Einw. der berechneten Menge Benzoldiazoniumchlorid Benzol- $\langle 1$ azo $4\rangle$ -dimethylanilin. Hydrochlorid. Dunkelrotes Pulver.
- [4 Methylnitrosamino 8.8′ dimethyl diphenyl] $\langle 4'$ ago $4 \rangle$ dimethylanilin $C_{28}H_{35}ON_5 = (CH_2)_8N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_3(CH_2) \cdot C_6H_3(CH_2) \cdot N(NO) \cdot CH_2$. B. Durch Diazotieren von N-Methyl-o-tolidin mit 2 Mol Natriumnitrit in salzsaurer Lösung und Behandeln des einen Tag lang in der Kälte aufbewahrten Reaktionsgemisches mit Dimethylanilin (Rassow, Beder, J. pr. [2] 84, 344). Rötlichgelbe trikline Prismen (aus Aceton). F: 160°. Zersetzt sich von ca. 180° an. Ziemlich leicht löslich in Äther, Alkohol, hochsiedendem Petroläther und Aceton, unlöslich in niedrigsiedendem Petroläther. Unlöslich in verd. Säuren und starken Alkalien. Spaltet bei längerem Kochen mit alkoh. Salzsäure die Nitrosogruppe ab. Löst sich in konz. Salzsäure und konz. Schwefelsäure leicht unter teilweiser Zersetzung mit violetter Farbe.

Benzol - $\langle 1$ azo 5 \rangle - [4 -methylamino - 3.3'-dimethyl-diphenyl] - $\langle 4'$ azo 1 \rangle - [naphthol - (2) - disulfonsaure - (3.6)] $C_{31}H_{47}O_7N_6S_2 = (HO_3S)_3C_{16}H_4(OH) \cdot N : N \cdot C_6H_4(CH_2) \cdot C_6H_3(CH_2)(NH \cdot CH_3) \cdot N : N \cdot C_6H_5$. B. Durch langere Einw. der berechneten Menge Benzoldiazoniumchlorid auf [4-Methylamino - 3.3'-dimethyl-diphenyl] - $\langle 4'$ azo 1 \rangle - $[naphthol \cdot (2)$ -disulfonsaure - (3.6)] in alkal. Lösung (RASSOW, BECKER, J. pr. [2] 84, 346). — $Na_2C_{31}H_{25}O_7N_4S_2$. Schwarzroter Niederschlag. Zersetzt sich von ca. 250° an. Löslich in Wasser. Löslich in Säuren, unlöslich in Alkalien.

Benzol- $\langle 1$ azo 5 \rangle -[4-methylamino-3.3'-dimethyl-diphenyl]- $\langle 4'$ azo $4\rangle$ -dimethylanilin $C_{35}H_{30}N_6=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot C_6H_4(CH_3)\cdot N:N\cdot C_6H_5.$ B. Durch längere Einw. der berechneten Menge Benzoldiazoniumehlorid auf [4-Methylamino-3.3'-dimethyl-diphenyl]- $\langle 4'$ azo $4\rangle$ -dimethylanilin in verd. Salzsäure (Rassow, Becker, J. pr. [2] 84, 346). — Brauner Niederschlag (aus Alkohol + Petroläther). Zersetzt sich bei 180—190°. Sehr schwer löslich in Wasser, schwer in Petroläther, leichter in Äther und Alkohol. Löslich in konz. Säuren.

2. Azoderivate der Diamine.

a) Azoderivate der Diamine C_nH_{2n-4}N₂.

Azoderivate des 1.3-Diamino-benzols (m-Phenylendiamins) $C_6H_8N_2=C_6H_4(NH_9)_3.$

- 4-Benzolazo-phenylendiamin-(1.3), 2.4-Diamino-azobenzol,
 Chrysoidin C₁₂H₁₁N₄, s. nebenstehende Formel (S. 383). Gibt beim
 Erhitzen mit p-Toluolsulfinsäure in Wasser auf dem Wasserbad ein
 diazotierbares, bei 252° schmelzendes Produkt [gelbe Nadeln] (Kalle & Co., D. R. P. 285501;
 C. 1915 II, 449; Frdl. 12, 312). Einw. von Tannin: Ssanin, C. 1911 I, 1899. Löst sich in konzentrierter oder rauchender Schwefelsäure mit goldgelber Farbe; beim Verdünnen färbt sich die Lösung anfangs blaurot, bei weiterem Verdünnen orangegelb (Kehrmann, B. 48. 1935). Hydrochlorid. Brechungsindices der Krystalle: Bolland, M. 31, 419. Magnetische Susceptibilität: Pascal, C. r. 150, 1168; Bl. [4] 9, 870. Adsorption von Chrysoidin aus wäßr. Lösung an Fasertonerde, Bolus und Blutkohle: Freundlich, Poser, C. 1915 I, 778. Löst sich in Trichloräthylen (Gowing-Scopes, The Analyst 35, 240). Diffusion in Wasser und in Gelatine-Gel: Herzog, Polotzky, Ph. Ch. 87, 452. Innere Reibung wäßriger und alkoh. Lösungen: Frank, C. 1913 I, 1746. Zur Oberflächenspannung wäßr. Lösungen vgl. Tscherno-rutzky, Bio. Z. 46, 119. Absorptionsspektrum der Lösung in wäßrig-alkoholischer Salzsäure: Ghosh, Watson, Soc. 111, 817. Lichtabsorption wäßr. Lösungen: Foresti, R. A. L. [5] 23 II, 274. Nach dem Verfüttern von Chrysoidin an Hunde wird im Harn 1.2.4-Triamino-benzol ausgeschieden (Sisley, Porcher, C. r. 152, 1064). Physiologische Wirkung: Tsch., Bio. Z. 46, 119; Sellei, Bio. Z. 49, 467; vgl. a. H. Fühner in A. Heffter, Handbuch der experimentellen Pharmakologie Bd. I [Berlin 1923], S. 1223. Verwendung zur Vitalfärbung: Skraup, B. 49, 2142; zum Fixieren von Fetten in Gewebeschnitten: Martinotti, H. 91, 425. Gibt mit Quecksilberchlorid einen rötlichbraunen, in Essigsäure löslichen Niederschlag (Se., Bio. Z. 49, 467). Verbindung mit 1.3.5-Trinitro-benzol C₁₂H₁₂N₄ + C₆H₂O₆N₃. Schwarze, metallischglänzende Prismen (aus Alkohol oder Chloroform). F: 144° (korr.) (Sudbough, Beard, Soc. 97, 787).
- 4-Bengolaso-N¹.N¹-dimethyl-N³-chloracetyl-phenylendiamin-(1.3), 4-Dimethyl-amino-2-chloracetamino-azobenzol $C_{16}H_{17}ON_4Cl = C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_3[N(CH_3)_3]\cdot NH\cdot CO\cdot CH_4Cl.$ B. Durch Einw. von N.N-Dimethyl-N'-chloracetyl-m-phenylendiamin in verd. Salzsäure auf diazotiertes Anilin (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 128). Rotviolette Tafeln (aus absol. Alkohol). F: 109,5—110° (korr.). Leicht löslich in Chloroform und Benzol. Schwer löslich in kalter verdünnter Salzsäure; die Lösung färbt Seide orange. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist hellorangefarben.
- [4 Nitro benzol] $\langle 1$ azo 4 \rangle $[N^1.N^1$ dimethyl N^3 chloracetyl phenylen-diamin (1.3)], 4' Nitro 4 dimethylamino 2 chloracetamino azobenzol $C_{1e}H_{1e}O_2N_5Cl = O_2N\cdot C_eH_4\cdot N:N\cdot C_eH_3[N(CH_3)_3]\cdot NH\cdot CO\cdot CH_4Cl.$ B. Durch Einw. von N.N-Dimethyl-N'-chloracetyl-m-phenylendiamin auf diazotiertes 4-Nitro-anilin (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 21, 129). Dunkelviolettbraune Krystalle (aus Chloroform), dunkle, metallisch grünglänzende Krystalle (aus Nitrobenzol). F: 220° (bei raschem Erhitzen). Schwer löslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln außer heißem Nitrobenzol. Gibt mit Schwefelsäure eine hellrote Färbung. Schwer löslich in verd. Salzsäure mit bräunlichvioletter Farbe.

[Naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)]-(6 azo 4)-phenylent HO diamin-(1.3) C₁₆H₁₄O₄N₄S, s. nebenstehende Formel. B. Aus m-Phenylendiamin und diazotierter 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (Höchster Farbw., D. R. P. 246288; C. 1912 I, 1871; Frdl. 10, 973). — Verwendung zum Färben von Baumwolle: H. F.

b) Azoderivate der Diamine $C_n H_{2n-10} N_2$.

4-Benzolazo - N²-benzolsulfonyl-naphthylendiamin - (1.2)

C₂₂H₁₈O₂N₄S, s. nebenstehende Formel. B. Aus N²-Benzolsulfonyl-naphthylendiamin-(1.2) und Benzoldiazoniumchlorid (Morgan, Mick-Lethwait, Soc. 101, 149). — Orangefarbene Nadeln (aus Eisessig).

F: 209—210°. — Einw. von salpetriger Säure: Mo., Mi.

c) Azoderivate der Diamine $C_n H_{2n-20} N_2$.

3. Azoderivate der Tetraamine.

α.ζ-Bis-[5-benzolazo-2.4-diamino-phenyl]hexan $C_{30}H_{34}N_8$, s. nebenstehende Formel. B.
Durch Behandeln von α.ζ-Bis-[2.4-diamino-phenyl]hexan mit 2 Mol Benzoldiazoniumchlorid (v. Braun,
Koscielski, B. 46, 1527). — Gelbes Krystallpulver (aus verd. Alkohol). F: 148—150°.

P. Azoderivate der Oxy-amine, Oxy-amino-azo-Verbindungen.

1. Derivate der Monooxy-Verbindungen.

1. Derivate des Phenols $C_aH_aO=C_aH_5\cdot OH$.

6-Benzolazo-3-amino-phenol-äthyläther, 6-Benzolazo3-amino-phenetol, 4-Amino-2-äthoxy-azobenzol C₁₄H₁₅ON₃,
s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Benzoldiazoniumchlorid auf eine Lösung von m-Phenetidin-hydrochlorid in Gegenwart von Natriumacetat unter Kühlung (Reverdin, Rillet, Vernet, Bl. [4] 23, 382; C. 1919 I, 85). — Orangefarbene Spieße (aus Alkohol). F: 84—85°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Ligroin. — Reduktion mit Na₂S₂O₄ in alkal. Lösung auf dem Wasserbad: Re., Ri., V. — Verwendung zur Herstellung von Farbstoffen: Re., Ri., V. — Hydrochlorid. Ziegelrote Krystalle (aus verd. Alkohol oder Alkohol + Äther). F: 152—153°. Löslich in siedendem Wasser und in Alkohol, fast unlöslich in anderen organischen Lösungsmitteln.

[4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 6 \rangle -[3-amino-phenetol], 4'-Nitro-4-amino-2-äthoxy-azobenzol $C_{14}H_{14}O_3N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_2(O\cdot C_2H_5)\cdot NH_2$. B. Aus diazotiertem p-Nitranilin und m-Phenetidin in schwach essigsaurer Lösung (Reverdin, Rilliet, Vernet, Bl. [4] 23, 386; C. 1919 I, 86). — Brauner Niederschlag.

- 6(?) Benzolazo 3 chloracetamino phenol, 4(?) Chloracetamino 2(?) oxy-azobenzol $C_{14}H_{12}O_2N_3Cl = C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2Cl.$ B. Durch Einw. von diazotiertem Anilin auf 3-Chloracetamino-phenol in verd. Natronlauge unter Kühlung (JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 21, 133). Goldgelbe Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 200° (korr.; Zers.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit orangebrauner Farbe. Die Lösung in verd. Natronlauge ist gelb und färbt Seide blaßgelb. Verbindung mit Hexamethylentetramin $C_{14}H_{12}O_2N_3Cl+C_6H_{12}N_4$. Gelb. Zersetzt sich bei 202—230°. Unlöslich in Wasser. Leicht löslich in verd. Natronlauge zu einer orangefarbenen Lösung, die Seide blaßgelb färbt.
- 6 Benzolazo 3 acetamino phenetol, 4 Acetamino 2 äthoxy azobenzol $C_{16}H_{17}O_2N_3=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_3(O\cdot C_2H_5)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Acetylieren von 4-Amino-2-äthoxy-azobenzol (Reverdin, Rillier, Vernet, Bl. [4] 23, 383; C. 1919 I, 85). Braunrote Prismen (aus verd. Alkohol). F: 135°.
- 6 Benzolazo 3 benzamino phenetol, 4 Benzamino 2 äthoxy azobenzol $C_{21}H_{19}O_2N_3=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_3(O\cdot C_2H_5)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Amino-2-äthoxy-azobenzol und Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Reverdin, Rilliet, Vernet, Bl. [4] 23, 383; C. 1919 I, 85). Orangefarbene Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 146°.

[Benzol-sulfonsäure-(1)]- $\langle 3$ azo 6 \rangle -[3-amino-phenetol], 4-Amino-2-äthoxy-azobenzol-sulfonsäure-(3') $C_{14}H_{16}O_4N_3S=HO_3S\cdot C_8H_4\cdot N:N\cdot C_8H_8(O\cdot C_2H_5)\cdot NH_2$. B. Aus diazotierter 3-Amino-benzolsulfonsäure und m-Phenetidin-hydrochlorid in Gegenwart von Natriumacetat (Reverdin, Rilliet, Vernet, Bl. [4] 23, 385; C. 1919 I, 86). — Braunrote Nadeln. F: 214—215°. Schwer löslich in siedendem Wasser und Aceton, unlöslich in Alkohol, Benzol und Ligroin. — Reduktion mit Na $_2$ S $_2$ O $_4$ in alkal. Lösung auf dem Wasserbad: Re., Ri., V., Bl. [4] 23, 383. Gibt eine beständige Diazoverbindung (braungelbe Krystalle).

- 2 Benzolazo 4 amino phenol, 5 Amino 2 oxy azobenzol $C_{12}H_{11}ON_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Verseifen von 5 Acetamino 2 oxy azobenzol mit siedender wäßrig alkoholischer Salzsäure oder besser mit siedender verdünnter Natronlauge (Woroshzow, \mathcal{H} . 43, 789; J. pr. [2] 84, 531). Rote Krystalle. F: 134—135°. Leicht löslich in Alkohol und anderen organischen Lösungsmitteln, schwer in Wasser. Löslich in verd. Salzsäure. Die alkalischen und sodaalkalischen Lösungen sind violettrot. Färbt Seide aus essigsaurer Lösung rötlichbraun. $C_{12}H_{11}ON_3 + Hcl$. Goldgelbe Krystalle (aus Alkohol). F: 204—205° (W.); zersetzt sich bei ca. 205° (Hewitt, Ratoliffe, Soc. 101, 1767). Löst sich in Alkalien mit tiefroter Farbe (H., R.). $C_{12}H_{11}ON_3 + H_2SO_4$. Dunkelrote Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich beim Erhitzen (H., R.).
- 2-Benzolazo-4-acetamino-phenol, 5-Acetamino-2-oxy-azobenzol $C_{14}H_{13}O_4N_3=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Einw. von Benzoldiazoniumchlorid auf 4-Acetamino-phenol in verd. Sodalösung (Woroshzow, \mathcal{H} . 43, 789; J. pr. [2] 84, 531) oder in wäßrig-alkoholischer Natriumacetat-Lösung (Hewitt, Ratcliffer, Soc. 101, 1767). Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 226° (W.; H., R.). Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol und heißem Eisessig, schwer in Benzol und Ather, unlöslich in kaltem Wasser (W.). Löst sich in Natronlauge oder Sodalösung mit orangeroter Farbe (W.).
- [2-Chlor-benzol]- $\langle 1$ azo 2 \rangle -[4-acetamino-phenol], 2'-Chlor-5-acetamino-2-oxy-azobenzol $C_{14}H_{12}O_2N_3Cl=C_4H_4Cl\cdot N:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Einw. von 2-Chlor-benzoldiazoniumchlorid auf 4-Acetamino-phenol in wäßrig-alkoholischer Natrium-acetat-Lösung unter Kühlung (Hewitt, Ratcliffe, Soc. 101, 1768). Rote Nadeln (aus Eisessig). F: 199—200°.
- [3-Chlor-benzol]- $\langle 1$ azo $2 \rangle$ -[4-acetamino-phenol], 3'-Chlor-5-acetamino-2-oxy-azobenzol $C_{14}H_{12}O_2N_3Cl = C_6H_4Cl\cdot N:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Hewitt, Ratcliffe, Soc. 101, 1768). Orangebraune Nadeln (aus Alkohol). F: $206-207^{\circ}$.
- [4-Chlor-benzol]- $\langle 1$ azo 2 \rangle -[4-acetamino-phenol], 4'-Chlor-5-acetamino-2-oxy-azobenzol $C_{14}H_{12}O_2N_3Cl=C_6H_4Cl\cdot N:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Hewitt, Ratcliffe, Soc. 101, 1768). Gelbe Nadeln (aus Eisessig). F: $217-218^{\circ}$.
- [2-Brom-benzol]- $\langle 1$ azo 2 \rangle -[4-acetamino-phenol], 2'-Brom-5-acetamino-2-oxy-azobenzol $C_{14}H_{12}O_2N_3$ Br = C_6H_4 Br·N: $N\cdot C_6H_3(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2$. B. Durch Einw. von 4-Acetamino-phenol auf diazotiertes 2-Brom-anilin (Hewitt, Ratcliffe, Soc. 101, 1768). Gelbe Prismen (aus Eisessig). F: 206—208,5° (Zers.).
- [3-Brom-benzol]- $\langle 1$ azo 2 \rangle -[4-acetamino-phenol], 3'-Brom-5-acetamino-2-oxy-azobenzol $C_{14}H_{12}O_{3}N_{3}$ Br = $C_{6}H_{4}$ Br·N:N· $C_{6}H_{3}$ (OH)·NH·CO·CH₃. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Hewitt, Ratcliffe, Soc. 101, 1768).—Rotbraune Nadeln (aus Eisessig). F: 217—218°.

- [4-Brom-benzol]- $\langle 1$ azo 2 \rangle -[4-acetamino-phenol], 4'-Brom-5-acetamino-2-oxy-azobenzol $C_{14}H_{12}O_2N_3Br=C_6H_4Br\cdot N:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Hewitt, Ratoliffe, Soc. 101, 1768). Braune Tafeln (aus Eisessig). F: 222—223°.
- [2-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 2 \rangle -[4-acetamino-phenol], 2'-Nitro-5-acetamino-2-oxy-azobenzol $C_{14}H_{12}O_4N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus diazotiertem 2-Nitro-anilin und 4-Acetamino-phenol (Hewitt, Ratcliffe, Soc. 101, 1768). Dunkelrote Krystalle (aus Eisessig). F: 216—217°. Löslich in Alkohol, schwer löslich in Aceton, Benzol und Chloroform.
- [3-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 2 \rangle -[4-acetamino-phenol], 3'-Nitro-5-acetamino-2-oxy-azobenzol $C_{14}H_{12}O_4N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Hewitt, Ratcliffe, Soc. 101, 1769). Rotbraune Nadeln (aus Eisesig). F: 231—233°.
- [4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 2 \rangle -[4-acetamino-phenol], 4'-Nitro-5-acetamino-2-oxy-azobenzol $C_{14}H_{12}O_4N_4=O_4N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$ (8. 402). Rote Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 235° (Hewitt, Ratcliffe, Soc. 101, 1769). Löst sich in Alkalien mit violetter Farbe.
- 2-Benzolazo 4-acetamino phenol acetat, 5-Acetamino 2-acetoxy-azobenzol $C_{16}H_{16}O_3N_3 = C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_3(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Kochen von 5-Acetamino 2-oxy-azobenzol mit Acetanhydrid unter Zusatz einiger Tropfen konz. Schwefelsäure (Hewitt, Ratcliffe, Soc. 101, 1767). Orangegelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 196—198°.
- 2-Benzolazo-4-benzamino-phenol, 5-Benzamino-2-oxy-azobenzol $C_{19}H_{15}O_{2}N_{3}=C_{6}H_{5}\cdot N:N\cdot C_{6}H_{3}(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot C_{6}H_{5}\cdot B$. Aus Benzoldiazoniumchlorid und 4-Benzamino-phenol in wäßrig-alkoholischer Natriumacetat-Lösung (Hewitt, Ratcliffe, Soc. 101, 1769). Braune Nadeln (aus Alkohol oder Eisessig). F: 201°.
- [4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ aso $2 \rangle$ -[4-benzamino-phenol], 4'-Nitro-5-benzamino-2-oxy-azobenzol $C_{15}H_{14}O_4N_4=O_4N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_3(OH)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Hewitt, Ratcliffe, Soc. 101, 1770). Dunkle Nadeln (aus Eisessig). F: 267—268°. Löst sich in Alkalien mit violetter Farbe.

Trimethyl-{3-[2-oxy-naphthalin-(1)-azo]-4-oxy-phenyl}-ammoniumhydroxyd $C_{19}H_{21}O_3N_5$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 6-Jod-2-nitro-benzochinon-(1.4)-trimethylimid-(4) (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 188) mit Zinn und Salzsäure, Diazotieren des erhaltenen Amins und Einw. einer alkal. β -Naph-

ÖH ÖH N: N · ○ **N**(CH₃)₃ · O

thol-Lösung auf die Diazoniumsalz-Lösung (Meldola, Hollely, Soc. 105, 1474). — Violette Nadeln. Leicht löslich in Alkohol mit violetter, in siedendem Wasser mit violettroter Farbe. Gibt bei 120° 1 Mol Wasser ab unter Bildung von [Naphthol-(2)]- $\langle 1 azo 2 \rangle$ -[benzochinon-(1.4)-trimethylimid-(4)] (s. u.). — Chlorid $C_{19}H_{20}O_2N_3$ ·Cl. Rote Nadeln. — Nitrat $C_{19}H_{20}O_2N_3$ ·NO₃. Scharlachrote Nadeln. Fast unlöslich in kalter verdünnter Salpetersäure.

[Naphthol-(2)]- $\langle 1$ azo 2 \rangle -[benzochinon-(1.4)-trimethylimid-(4)] $C_{19}H_{19}O_{2}N_{3}=HO\cdot C_{10}H_{6}\cdot N:N\cdot C_{6}H_{5}(:O):N(CH_{3})_{3}$ bezw. desmotrope Formen. B. s. o. Violette Nadeln. F: 157—162° (Zers.) (M., H.).

Trimethyl-{8-[2-oxy-naphthalin-(1)-azo]-5-nitro-4-oxy-phenyl}-ammonium-hydroxyd $C_{19}H_{90}O_5N_4=H0\cdot C_{10}H_6\cdot N:N\cdot C_6H_9(NO_3)(OH)\cdot N(CH_3)_5\cdot OH.$ B. Durch Kochen von 2.6-Dinitro-benzochinon-(1.4)-trimethylimid-(4) (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 191) mit verd. Ammoniak und Ammoniumsulfid, Diazotieren des erhaltenen Amins und Behandeln der Diazo-Verbindung mit β -Naphthol in alkal. Lösung (Meldolla, Hollely, Soc. 103, 189). — Bronzefarbene Nadeln (aus Essigsäure). Gibt bei 100° mehr als 1 Mol Wasser ab. Schmilzt oberhalb 300° (Zers.). Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol mit violetter Farbe. — Löst sich in alkoh. Natronlauge mit violetter Farbe, die Lösung wird auf Zusatz von Salzsäure rot. Die violette Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich beim Verdünnen rot. Löst sich in heißem Anlin mit blauvioletter Farbe: — Chlorid $C_{19}H_{19}O_4N_4\cdot Cl$. Ziegelrote Nadeln (aus Eisessig + Salzsäure).

6.6' - Diamino - 3.3' - diāthoxy - azobenzol , Azophenetidin $C_{16}H_{20}O_2N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von 6.6'-Bislactylamino-3.3'-diāthoxy-azobenzol mit alkoh. Kalilauge (ELBS, J. pr. NH: NH: NH2 NH2

6.6'-Bis-acetamino-8.8'-diäthoxy-azobenzol, Azophenacetin $C_{20}H_{24}O_4N_4 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_3(O \cdot C_8H_5) \cdot N : N \cdot C_6H_3(O \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Durch Kochen von 6.6'-Diamino-3.3'-diäthoxy-azobenzol mit Acetanhydrid (Elbs, J. pr. [2] 83, 19). — Blaßrotgelbe Nadeln. F: 306°.

- 6.6'-Bis-lactylamino-3.3'-diäthoxy-azobenzol, Azolactophenin $C_{33}H_{30}O_4N_4=CH_3\cdot CH(OH)\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(O\cdot C_2H_5)\cdot N:N\cdot C_6H_3(O\cdot C_2H_5)\cdot NH\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH_2$. B. Durch elektrolytische Reduktion von 3-Nitro-4-lactylamino-phenetol in wäßrig-alkoholischer essigsaurer Natriumacetat-Lösung bei Siedetemperatur (ELBS, J. pr. [2] 83, 19). Gelbrote Nadeln (aus Nitrobenzol). F: 269°. Liefert beim Kochen mit alkoh. Kalilauge 6.6'-Diamino-3.3'-di- athoxy-azobenzol.
- 3-Benzolazo-2.6-dinitro-4-acetamino-phenol, 2.4-Dinitro-6-acetamino-3-oxy-azobenzol $C_{14}H_{11}O_{15}$, s. nebenstehende Formel (S. 402). B. {Beim Erhitzen von 2.3.6-Trinitro-4-acetamino-phenol . . . (Meldola, Soc. 89, 1943); vgl. M., Kuntzen, Soc. 99, 40). Rubinrote Prismen (aus Eisessig), rote Nadeln (aus Pentachlorāthan). Zersetzt sich entgegen der früheren Angabe (M., Soc. 89, 1943) bei 248°. Sehr schwer löslich in siedendem Alkohol, löslich in Pentachlorāthan mit roter Farbe. Gibt bei längerer Einw. von Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure das O-Acetylderivat (s. u.). Scheidet sich aus der orangefarbenen Lösung in konz. Schwefelsäure beim Verdünnen unverändert wieder ab. Das Natriumsalz ist tiefviolett und löst sich in heißem Wasser mit dunkelroter Farbe.
- [4-Nitro-benzol] - $\langle 1$ azo 3 \rangle -[2.6-dinitro-4-acetamino-phenol], 2.4.4'-Trinitro-6-acetamino-3-oxy-azobenzol $C_{14}H_{10}O_8N_6=O_2N\cdot C_8H_4\cdot N:N\cdot C_8H(OH)(NO_2)_8\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch Erwärmen von 2.3.6-Trinitro-4-acetamino-phenol mit etwas mehr als 1 Mol 4-Nitro-phenylhydrazin in Alkohol (Meldola, Kuntzen, Soc. 99, 42). Dunkelbraune Prismen (aus Eisessig). F: 244—245° (Zers.). Die Lösung in Eisessig ist tieforangefarben. Bei Einw. von Acetanhydrid in Gegenwart von konz. Schwefelsäure bei Zimmertemperatur erhält man nach 5 Tagen das O-Acetylderivat (s. u.), nach 9 Tagen 2.4.4'-Trinitro-6-diacetyl-amino-3-acetoxy-azobenzol.
- 3-Benzolazo-2.6-dinitro-4-acetamino-phenol-acetat, 2.4-Dinitro-6-acetamino-3-acetoxy-azobensol $C_{16}H_{13}O_7N_5=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H(NO_2)_4(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2$. B. Durch längere Einw. von Acetanhydrid und konz. Schwefelsäure auf 2.4-Dinitro-6-acetamino-3-oxy-azobenzol (Meldola, Kuntzen, Soc. 99, 42). Ockerfarbenes Krystallpulver. F: ca. 203° (Zers.). Gibt beim Kochen in Eisessig ockerfarbene Nadeln, die sich bei 284—285° zersetzen, und andere Produkte.
- [4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 3 \rangle -[2.6-dinitro-4-acetamino-phenol-acetat], 2.4.4'-Trinitro-6-acetamino-3-acetaxy-azobenzol $C_{16}H_{13}O_9N_6=O_9N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H(NO_9)_8(O\cdot CO\cdot CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Durch 5-tăgige Einw. von Acetanhydrid auf 2.4.4'-Trinitro-6-acetamino-3-oxy-azobenzol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure bei Zimmertemperatur (Meldoll, Kuntzen, Soc. 99, 42). Ockerfarbenes Krystallpulver. Zersetzt sich bei 160—168°. Einw. von siedendem Eisessig: M., K.
- [4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo 3 \rangle -[2.6-dinitro-4-diacetylamino-phenol-acetat], 2.4.4'-Trinitro-6-diacetylamino-3-acetoxy-azobenzol $C_{18}H_{14}O_{16}N_8 = O_2N \cdot C_4H_4 \cdot N : N \cdot C_4H(NO_2)_2 \cdot (O \cdot CO \cdot CH_2) \cdot N(CO \cdot CH_3)_2$. B. Durch 9-tägige Einw. von Acetanhydrid auf 2.4.4'-Trinitro-6-acetamino-3-oxy-azobenzol in Gegenwart von konz. Schwefelsäure bei Zimmertemperatur (Meldola, Kuntzen, Soc. 99, 42). Ockerfarbenes Krystallpulver. Zersetzt sich bei 162° bis 164°. Einw. von siedendem Eisessig: M., K.
- [4-Nitro-benzol]-(1 azo 5)-[2.4-diamino-anisol], 4'-Nitro-4.6 diamino-3 methoxy azobenzol C₁₃H₁₃O₂N₅, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von 4-Nitro-benzoldiazonium-chlorid auf 4.6 Diamino-3 methoxy phenylarsonszure in Essignature oder Natriumacetat-Lösung (Benda, B. 47, 1007). Aus diazotiertem 4-Nitro-anilin und 2.4-Diamino-anisol (B.). Zinnoberroter Niederschlag. Unlöslich in Alkalilauge und Sodalösung. Liefert beim Behandeln mit Alkalilauge violette Flocken.

Trimethyl-{3.5-bis-[2-oxy-naphthalin-(1)-azo]-4-oxy-OH OH OH phenyl}-ammoniumhydroxyd C₂₉H₃₇O₄N₅, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduzieren von 2.6-Dinitro-benzochinon-(1.4)-trimethylimid-(4) (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 191) mit Zinn und Salzsäure, Diszotieren des erhaltenen Diamins und Behandeln der Diazoniumsalz-Lösung mit einer alkal. β-Naphthol-Lösung (Meldola, Hollely, Soc. 105, 1476). — Dunkelbronzefarbene Nadeln. F: 237—239°. Gibt bei 110—115° ca. 1 Mol Wässer unter teilweiser Zersetzung ab. — Löst sich in konz. Schwefelsäure und in alkoh. Natronlauge mit indigoblauer Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich beim Verdünnen rot. — Chlorid C₂₉H₃₆O₂N₅·Cl. Ziegelrotes Krystallpulver. — Acetat C₂₉H₃₆O₂N₅·Cc₂H₃O₃ + H₂O. Bronzefarbene Nadeln (aus Eisessig). F: 248—250° (Zers.).

2. Derivat des 4-0xy-toluols (p-Kresols) $C_7H_8O = CH_3 \cdot C_9H_4 \cdot OH$.

Anilin-(4 azo 6)-[3-amino-4-methoxy-toluol], 4.4'-Diamino-5-methoxy-2-methyl-azobenzol C₁₄H₁₆ON₄, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von diazotiertem 4-Nitroanilin mit 3-Amino-4-methoxy-toluol und Reduzieren des Reaktionsprodukts (AGFA, D. R. P. 293659; C. 1916 II, 533; Frdl. 18, 522). — Verwendung zur Herstellung von Trisazofarbstoffen: AGFA.

2. Derivate der Dioxy-Verbindungen.

[4-Amino-3.3'-dimethoxy-diphenyl]-\(\lambda'\) azo 4'\rangle - [4-amino-3.3'-dimethoxy-diphenyl], 2.2'-Dimethoxy-4.4'-bis-[4-amino-3-methoxy-phenyl]-azobenzol \$C_{28}H_{28}O_4N_4\$, s. nebenstehende Formel. \$B\$. Bei \$CH_3 \cdot O \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot O \cdot CH_3 \cdot O \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot O \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot O \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot O \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot O \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cdot O \cdot CH_3 \cdot CH_3 \cd

Q. Azoderivate der Amino-sulfonsäuren.

1. Derivate der Monosulfonsäuren.

a) Derivate der Monosulfonsäuren C_nH_{2n-6}O₃S.

[Benzol - sulfonsäure - (1)] - (4 azo 4) - [anilin - sulfonsäure - (2)], 4 - Amino - azobenzol - disulfonsäure - (3.4')

C₁₂H₁₁O₂N₃S₃, s. nebenstehende Formel (S. 408). Überführng HO₂S. N:N. NH₃
in gelbe Wollfarbetoffe: AGFA, D. R. P. 237545; C. 1911 II, 813; Frdl. 10, 795.

b) Derivate der Monosulfonsäuren C_nH_{2n-12}O₃S.

Derivate der Monosulfonsäuren C₁₀H₂O₂S.

1. Derivate der Naphthalin-sulfonsäure-(1) $C_{10}H_8O_8S=C_{10}H_7\cdot SO_8H$.

Azoderivate der 4-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1) [Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4)].

Naphthalin-1.5-bis-[(ago 2) - naphthylamin - (1)-sulfonsäure-(4)] C₂₀H₂₃O₆N₆S₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Diazotieren von Naphthylendiamin-(1.5) und Kuppeln der Diazoniumsalz-Lösung mit Naphthionsäure (BASF, D. R. P. 39954; Frdl. 1, 525; vgl. So₂H NH₂
Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 526). — Adsorption des Natriumsalzes an basische Gele: Wederind, Rheinboldt, B. 52, 1020. — Natriumsalz (Naphthylenrot). Rote Krystalle (BASF). Färbt ungebeizte Baumwolle aus alkal. Bade rot (BASF).

 $\begin{array}{c} \textbf{Diphenyl - 4.4' - bis - [\langle azo \ 2 \rangle - naphthyl-amin-(1)-sulfonsäure-(4)], Diphenyl-bis-[azo-$ NHe N:N naphthionsäure], Kongoblau, Säure des Kongorots C₃₂H₂₄O₆N₆S₂, s. nebenstehende For-mel (S. 410). Über die Zusammensetzung ver-80aH HeO8 schiedener Kongoblau-Präparate vgl. Bogojawlenski, Schaposchnikow, Ж. 44, 1822, 1826; C. 1913 I, 1472; Sch., B., C. 1918 I, 812. Blaue Nadeln (durch Einleiten von Kohlendioxyd in eine wäßr. Lösung von Kongorot, anfangs bei Zimmertemperatur, später bei 60-70°) (B., Sch.; Sch., B.). Aus konz. Kongorot-Lösungen scheidet sich nach Biltz, v. Vegesack (Ph. Ch. 73, 487 Anm.) beim Einleiten von Kohlendioxyd ein schwarzrotes Gel ab. Über das Auftreten einer roten Form vgl. Hantzsch, B. 48, 158; vgl. dagegen jedoch Weiser, Rad-CLIFFE, J. phys. Chem. 32, 1878. — Adsorption von Kongoblau an basische Gele: BAYLISS, C. 1911 II, 1095; WEDEKIND, RHEINBOLDT, B. 47, 2150; 52, 1019; vgl. dazu Weiser, Rad-CLIFFE, J. phys. Chem. 82, 1884. Adsorption des Dinatriumsalzes an Baumwolle, Kohle und Eisenhydroxyd-Gel: Biltz, Steiner, C. 1910 II, 1268; an Asbest und Sand: Vignon, C.r. 151, 74; Bl. [4] 7, 783; an Filtrierpapier: Alexander, Am. Soc. 39, 85. — Kongoblau ist in Wasser kolloidal löslich (B., Sch.). Löslichkeit in Wasser bei Zimmertemperatur: B., Sch., M. 44, 1824; C. 1913 I, 1472. Kongorot gibt mit Wasser eine echte Lösung (BAYLISS, C. 1909 II, 711; B., Sch.). Die Lösung wird durch die Kohlensäure der Luft gebräunt (Biltz, v. VEGESACK, Ph. Ch. 73, 487 Anm.; B., Sch.). Die frisch ausgefällte Säure löst sich in Methanol und Alkohol schwer, etwas leichter in Aceton mit roter Farbe, die beim Verdünnen über Rotbraun in Violettblau übergeht; sie wird beim Aufbewahren schwerer löslich (HANTZSCH, B. 48, 162); es gelingt, optisch-leere Lösungen zu erhalten (H., B. 48, 159). Verteilung von Kongorot zwischen Wasser und Isobutylalkohol: Reinders, C. 1913 II, 2180. Innere Reibung wäßriger und alkoholischer Lösungen von Kongorot: Frank, C. 1913 I, 1746. Kongorot diffundiert durch Pergamentmembranen nicht (Vignon, C. r. 150, 620; Bl. [4] 7, 293). Diffusion von Kongorot in Wasser: Herzog, Polotzky, Ph. Ch. 87, 456; in Gelatine-Gel: Schule-MANN, Bio. Z. 80, 62; H., P., Ph. Ch. 87, 472. Osmotisches Verhalten wäßr. Kongorot-Lösungen, auch in Gegenwart von Elektrolyten: BILTZ, v. VEGESACK, Ph. Ch. 73, 487; DONNAN, HARRIS, Soc. 99, 1554; BAYLISS, C. 1911 II, 1766. Oberflächenspannung einer wäßr. Kongorot-Lösung bei verschiedenen Temperaturen: Lewis, Ph. Ch. 74, 624. Farbstärke von Kongoblau-Lösungen: B., Sch., H. 44, 1824. Absorptionsspektrum von Kongorot in alkoh. Natriumäthylatlösung, in wäßrig-alkoholischer Schwefelsäure, in verdünnter und konzentrierter Schwefelsäure: Hantzsch, B. 48, 160, 165. Elektrische Leitfähigkeit von (Natriumchlorid enthaltenden) Lösungen des Kongoblaus: Bogojawlenski, Schaposch-NIKOW, Ж. 44, 1824; C. 1913 I, 1472; vgl. Pelet-Jolivet, Die Theorie des Färbeprozesses [Dresden 1910], S. 142. Leitfähigkeit von Kongorot im wäßr. Lösung: Pelet-Jolivet, S. 27; Biltz, v. Vegesack, Ph. Ch. 73, 489; Bayliss, C. 1911 II, 1766; Bogojawlenski, SCHAPOSCHNIKOW, Ж. 44, 1817; С. 1913 I. 1472; DONNAN, HARRIS, Soc. 99, 1566; in wäßr. Natriumchlorid-Lösung bei 180 und bei 300: B., Sch. Kataphorese von Kongoblau: B., Sch. Membranpotentiale von Kongorot-Lösungen: Bayliss, C. 1911 II, 1766. Farbumschlag von Kongorot erfolgt zwischen $p_H=3.0$ und $p_H=5.2$ (I. M. Kolthoff, Säure-Basen-Indicatoren [Berlin 1932], S. 155). Verwendung von Kongorot als Indicator in Gegenwart von Neutralsalzen: Michaelis, Rona, Bio. Z. 23, 63; Kolthoff, C. 1916 II, 277.

Na₂C₃₂H₃₂O₆N₆S₂. Rote Nadeln mit grünem Oberflächenglanz (aus verd. Alkohol) (Schaposchnikow, Bogojawlenski, C. 1913 I, 812; B., Sch., Ж. 44, 1815; C. 1913 I, 1472). Zersetzt sich beim Aufbewahren an der Luft (B., Sch.; Sch., B.). 1 l Wasser von Zimmertemperatur löst 9 g, 1 l siedendes Wasser 139 g (Sch., B.; B., Sch.; vgl. a. Dehn, Am. Soc. 39, 1400). Löslichkeit in Pyridin und wäßr. Pyridin: D. Weitere physikalische Eigenschaften s. o. bei Kongoblau.

[3.3'-Dimethyl-diphenyl]-4.4'-bis-[\azo 2\rangle -naphthylamin - (1) - sulfonsäure - (4)], Ditolyl - bis - [azo - naphthionsäure], Säure des Benzopurpurins 4 B C₃₄H₂₈O₆N₆S₂, s. nebenstehende Formel (S. 411). Über die Existenz einer braunvioletten und einer braunroten Ditolyl-bis-[azo-naphthionsäure] vgl. Hantzsch, B. 48, 166. — Natriumsalz, Benzopurpurin 4 B. Adsorption an basische Gele: Wede-kend, Rheinboldt, B. 52, 1020; an Filtrier-papier: Alexander, Am. Soc. 39, 85; an Baumwolle, Kohle und Eisenhydroxyd-Gel: Biltz, Steiner, C. 1910 II, 1268. Über die Viscosität von Lösungen von technischem Benzopurpurin im Wasser vgl. Biltz, v. Vegesack, Ph. Ch. 73, 500. Diffusion in Gelatine-Gel: Schulemann, Bio. Z. 80, 62; Herzog, Polotzky, Ph. Ch. 87, 472. Osmotisches Verhalten wäßr. Benzopurpurin-Lösungen: Donnan, Harris, Soc. 99, 1562; B., v. V., Ph. Ch. 73, 496, 502. — Physiologische Wirkung: Sch., Bio. Z. 80, 48.

O · C2H5 Benzol - $\langle 1 \text{ azo } 2 \rangle$ - phenetol - $\langle 5 \text{ azo } 2 \rangle$ - [naphthyl-NH2 amin-(1)-sulfonsäure-(4)] C₂₄H₂₁O₄N₂S, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 6-Benzolazo-3-amino-phenetol N: N C6H5 und Naphthionsäure in Gegenwart von Natriumacetat (REVER-DIN, RILLIET, VERNET, Bl. [4] 23, 384; C. 1919 I, 86). — SO₃H Braunschwarzes Pulver. Färbt Seide rotbraun; die Färbung ist nicht lichtecht.

[3.3'-Dimethoxy-diphenyl]-4.4'-bis- $O \cdot CH_3$ O·CH₃ NH2 [(azo 2) - naphthylamin - (1) - sulfonsäure - (4)], Säure des Benzopurpurins 10 B $C_{34}H_{28}O_8N_6S_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von diazotiertem o-Dianisidin mit Naphthionsäure in SO₃H SOaH Sodalösung (BAYER & Co., D. R. P. 38802; Frdl. 1, 488; Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 489). — Natriumsalz, Benzopurpurin 10 B. Dunkelblaues Pulver. Löslich in Natronlauge mit roter, in konz. Schwefelsäure mit indigoblauer Farbe (B. & Co.). Adsorption an basische Gele: Wedekind, Rheinboldt, B. 52, 1020.

Azoderivat der 5-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1) [Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5)].

Färbt ungebeizte Baumwolle aus alkal. Bade blaurot (B. & Co.).

[3.3' - Dimethyl - diphenyl] - 4.4' - bis - $[\langle azo 2 \rangle - naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5)],$ Säure des Benzopurpurins 6 B C₃₄H₂₈O₆N₆S₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem o-Tolidin und Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) 80aH 80aH (AGFA, D. R. P. 35615; Frdl. 1, 473; Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 450). — Natriumsalz, Benzopurpurin 6 B. Diffusion in Gelatine-Gel: SCHULEMANN, Bio. Z. 80, 62, 66. Färbt vital (Sch., Bio. Z. 80, 21).

Derivat der Naphthalin-sulfonsäure-(2) $C_{10}H_8O_3S = C_{10}H_7 \cdot SO_3H$.

[3.3'- Dimethyl - diphenyl] - 4.4'- bis - $[\langle azo 1 \rangle - naphthylamin - (2) - sulfon$ säure-(6)], Säure des Benzopurpurins B $C_{34}H_{38}O_6N_6S_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem o-Tolidin und Naphthyl-HO38. · SO₃H amin-(2)-sulfonsäure-(6) in Sodalösung (AGFA, D. R. P. 35615; Frdl. 1, 473; Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 451). — Natriumsalz, Benzopurpurin B. Rote Krystalle. Diffusion in Gelatine-Gel: Schulemann, Bio. Z. 80, 62, 66. Färbt vital (Sch., Bio. Z. 80, 15, 38, 39).

2. Derivate der Disulfonsäuren.

[Naphthylamin - (2) - sulfonsäure - (6)] - $\langle 1 \text{ azo } 4 \rangle$ - [3.3' - dimethyl - diphenyl] - $\langle 4' \text{ azo } 1 \rangle$ - [naphthylamin - (2) - disulfonsäure - (3.6)], Säure des Brillantkongo R $C_{34}H_{36}O_{9}N_{5}S_{3}$, s. nebenstehende Formel. B. CH. CH.

Durch Diazotieren von o-Tolidin und Kuppeln der erhaltenen Tetrazoverbindung zunächst mit 1 Mol Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(3.6) und darauf mit 1 Mol Naphthylamin-(2)-sulfon-HO38. säure-(6) in Gegenwart von Natriumacetat

H₂N (AGFA, D. R. P. 41095; Frdl. 1, 476; Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 452). - Natriumsalz, Brillantkongo R Na₃C₃₄H₃₅O₉N₆S₃. Dunkelkirschrote Krystalle (aus Wasser) (Biltz, Ph. Ch. 77, 99). Elektrische Leitfähigkeit der wäßr. Lösung bei 25°: B. Osmotisches Verhalten: B., Ph. Ch. 77, 106. Diffusion in Gelatine-Gel: SCHULEMANN, Bio. Z. 80, 63, 66. Färbt vital (Sch., Bio. Z. 80, 71).

[Diphenyl-sulfonsäure-(3)]-4.4'-bis- $[\langle azo 1 \rangle - naphthylamin - (2) - disulfon$ säure - (3.6)], Säure des Trypanrots $C_{32}H_{24}O_{15}N_6S_5$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von 1 Mol diazotierter Benzidin-sulfonsäure-(3) mit 2 Mol Naphthyl-

amin-(2)-disulfonsaure-(3.6) (Ehrlich, Shiga, Berl. klin. Wechr. 41 [1904], 330; Krauss, Am. Soc. 36, 962). — Blaue Flocken. — Das Natriumsalz liefert beim Kochen mit Kaliumjodid und verd. Schwefelsäure [Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(3.6)]-(1 azo 4)-[diphenyl-sulfonsäure-(3 oder 3')]-(4'azo 1)-[x-jod-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(3.6)], beim Kochen mit Jod in verd. Alkohol in Gegenwart von Quecksilberoxyd [Diphenyl-sulfonsäure-(3)]-

4.4'-bis-[(azo1)-x-jod-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(3.6)] (K.). Trypanrot gibt bei der Umsetzung nach Sandmeyer [Diphenyl-sulfonsäure-(3)]-4.4'-bis-[(azo4)-3.x-dijod-naphthalindisulfonsäure-(2.7)] (S. 300) (K.). — Natriumsalz, Trypanrot Na₄C₃₅H₂₀O₁₅N₆S₅. Rote Krystalle (aus Alkohol + Essigsäure + Salzsäure). Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Aceton (E., Sh.; K.). Diffusion in Wasser und in Gelatine-Gel: Herzog, Polotzky, Ph. Ch. 87, 456, 472. Über die physiologische, vornehmlich trypanoeide Wirkung von Trypanorot vgl. E., Sh., Berl. klin. Wechr. 41, 330, 362; H. Fühner in A. Heffter, Handbuch der experimentellen Pharmakologie Bd. I [Berlin 1923], S. 1232. — Verbindung von Trypanot mit Jodoform Na₄C₃₃H₃₀O₁₅N₅S₅ + CHI₅. Rotbraun (K., Am. Soc. 36, 965). Löst sich in Wasser mit hellroter Farbe. Spaltet beim Aufbewahren langsam Jodoform ab. Zersetzt ich heim Erkitzun mit benr Schwickleine und Absorbung von Ledoform und Blanförbung sich beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure unter Abspaltung von Jodoform und Blaufärbung. Gibt mit Kalilauge eine rotviolette Färbung. — Verbindung mit Phenol $Na_4C_{32}H_{30}O_{12}N_5S_6+2C_3H_4O^{-1}$. Carminrot (K., Am. Soc. 36, 967). Löst sich in Wasser mit gelbroter Farbe. +2C₃H₃O · Carminrot (K., Am. 80c. 36, 907). Lost sich in Wasser int gelotter rarbe. Gibt keine Phenol-Reaktionen. Spaltet beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure Phenol ab. — Verbindung mit o·Kresol Na₄C₂₃H₃₀O₁₅N₆S₅ + 2C₇H₈O. Rotbraun (K., Am. 80c. 36, 968). Löst sich in Wasser mit roter Farbe. Ist gegen siedendes Wasser beständig. Gibt beim Behandeln mit Jod in Natronlauge ein Hexajodderivat. Spaltet beim Kochen mit konz. Schwefelsäure unter Blaufärbung o·Kresol ab. — Verbindung mit m·Kresol Na₄C₂₃H₃₀O₁₅N₆S₅ + 2C₇H₈O. Dunkelbraunrot (K., Am. 80c. 36, 968). Gibt beim Behandeln mit Jod in Natronlauge ein Hexajodderivat. Mit konz. Schwefelsäure entsteht eine violett-blaue Fährung. Verbindung mit n·Kresol Na C. H. O. N. S. + 2C. H. O. Dunkelprathrauge blaue Färbung. — Verbindung mit p-Kresol $Na_4C_{33}H_{30}O_{18}N_6S_5 + 2C_7H_6O$. Dunkelrotbraun (K., Am. Soc. 36, 968). Gibt beim Behandeln mit Jod in Natronlauge ein Hexajodderivat. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine dunkelblaue Färbung. — Verbindung mit Thymol Na $_4$ C $_{35}$ H $_{30}$ O $_{15}$ No $_6$ S $_5$ + C $_{10}$ H $_{14}$ O. Carminrot (K., Am. Soc. 36, 965). Löst sich in Wasser mit carminroter Farbe, unlöslich in Alkohol. Liefert beim Erwärmen mit Jod und verd. Natronlauge auf 80° ein scharlachrotes Monojodderivat. Gibt mit Kalilauge eine gelbrote, mit konz. Schwefelsäure eine dunkelblaue Färbung. Spaltet beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure Thymol ab. — Verbindung mit Guajacol Na₄C₃₂H₃₀O₁₅N₆S₅ + C₇H₈O₂. Rotbraunes Pulver (K., Am. Soc. 36, 966). Löst sich in Wasser mit gelbstichig roter Farbe. — Verbindung mit einem Jodguajacol Na₄C₃₂H₃₀O₁₅N₆S₅ + C₇H₇O₂I. Dunkelbraun (K., Am. Soc. 36, 967). Löst sich in Wasser mit schwach gelbstichig roter Farbe. — Gibt mit Kalilauge eine gelbrote Färbung. Spaltet beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure Jod ab. — Verbindung mit Zimtsäure-o-tolylester $Na_4C_{33}H_{30}O_{15}N_6S_5 + 2C_{16}H_{16}O_2$. B. Aus der Verbindung von Trypanrot mit 2 Mol o-Kresol (s. o.) und zimtsaurem Natrium in Gegenwart von Phosphorpentachlorid in siedendem Benzol (K., Am. Soc. 36, 968). Rot. Löst sich in Wasser mit roter Farbe. Die Lösung in Natronlauge ist gelbrot. Gibt mit konz. Schwefelsaure eine blaue Farbung. — Verbindung mit 2 Mol Zimtsaure -m - tolylester. B. analog der vorangehenden Verbindung (K.). Scharlachrot. — Verbindung mit 2 Mol Zimtsäure-p-tolylester. B. analog der vorangehenden Verbindung (K.). Dunkelrot. — Verbindung mit Zimtsäure-[x.x.x-trijod-2-methyl-phenylester] Na₂C₃₂H₃₀O₁₅N₆S₅ + 2C₁₆H₁₁O₃I₃. B. Durch Einw. von Jod auf die Verbindung von Trypanrot mit 2 Mol o-Kresol (s. o.) in verd. Natronlauge und Behandeln des erhaltenen Hexajodderivates mit zimtsaurem Natrium in Benzol in Gegenwart von Phosphorpentachlorid (K.). Carminrotes Pulver. Löst sich in Wasser mit roter Farbe. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine blaue Färbung. Spaltet beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure Jod ab.

[Naphthylamin - (2) - disulfonsäure - (3.6)] - $\langle 1$ azo 4 \rangle - [diphenyl - sulfonsäure - (3 oder 3')]- $\langle 4'$ azo 1 \rangle -[x-jod-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(3.6)] $C_{a3}H_{a3}O_{18}N_{a}IS_{5}=(HO_{3}S)_{5}C_{16}H_{4}(NH_{4})\cdot N:N\cdot C_{6}H_{5}(SO_{2}H)\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:N\cdot C_{10}H_{3}I(NH_{2})(SO_{3}H)\cdot der(HO_{3}S)_{2}C_{10}H_{4}(NH_{2})\cdot N:N\cdot C_{10}H_{2}I(NH_{2})(SO_{3}H)_{2}.$ B. Durch Kochen von Trypanrot mit Kaliumjodid in verd. Schwefelsäure (Krauss, Am. Soc. 36, 964). — Das Natriumsalz liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in siedender ammoniakalischer Lösung Benzidin-sulfonsäure-(3). — Natriumsalz, Mono jodtrypanrot Na $_{4}C_{32}H_{19}O_{15}N_{6}IS_{5}.$ Carminrotes Pulver. Löst sich in Wasser mit roter Farbe, unlöslich in Alkohol, Äther und Benzol. Färbt sich mit Kalilauge violett, mit konz. Schwefelsäure blau. Spaltet beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure Jod ab.

[Diphenyl-sulfonsäure-(3)]-4.4'-bis-[\langle aso 1 \rangle -x-jod-naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(3.6)] $C_{32}H_{32}O_{12}N_6I_4S_5 = (HO_3S)_2C_{16}H_3I(NH_2)\cdot N:N\cdot C_6H_6(SO_3H)\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{16}H_3I(NH_2)(SO_3H)_3.$ B. Durch Kochen von Trypanrot mit Jod in verd. Alkohol in Gegenwart von Quecksilberoxyd (Krauss, Am. Soc. 36, 964). — Natriumsalz, Dijodtrypanrot $Na_4C_{32}H_{12}O_{12}N_6I_2S_5$. Rot. Löst sich in Wasser mit tiefroter Farbe. Färbt sich mit konz. Kalilauge violett, mit konz. Schwefelsäure blau. Spaltet beim Erhitzen mit konz. Schwefelsäure Jod ab.

¹⁾ Diese und die folgenden Verbindungen sind abweichend von den Angaben des Autors als additionelle Verbindungen formuliert.

R. Azoderivate von Amino-oxy-sulfonsäuren.

Derivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen.

Derivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $C_{10}H_8O$.

1. Derivate von Sulfonsäuren des 1-Oxy-naphthalins.

Anilin- $\langle 3$ azo 2 \rangle -[6-amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)] NH₂ OH $C_{16}H_{14}O_4N_4S$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) auf diazotiertes N-Acetylm-phenylendiamin in sodaalkalischer Lösung und Kochen des Reaktionsprodukts mit Natronlauge (Bayer & Co., D. R. P. 235591; C. 1911 II, 173; Frdl. 10, 867). — Verwendung zur Herstellung von Farbstoffen: B. & Co.; Cassella & Co., D. R. P. 291607; C. 1916 I, 957.

Benzoesäure - $\langle 2$ azo 5 \rangle - [6 - amino - naphthol - (1) - sulfonsäure - (3)] $C_{17}H_{13}O_6N_3S = HO_4C \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_4(OH)(NH_2) \cdot SO_3H$. B. Aus diazotierter Anthranikäure und 6-Aminonaphthol - (1) - sulfonsäure - (3) (Bayer & Co., D. R. P. 286048; C. 1915 II, 374; Frdl. 12, 330). — Verwendung zur Herstellung eines Wollfarbstoffs: B. & Co.

[Naphthalin-sulfonsäure-(2)]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -naphthalin- $\langle 4$ azo 5 \rangle -[6-amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)] $C_{50}H_{51}O_7N_5S_5$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Diazotieren des Kupplungsprodukts aus α -Naphthylamin und diazotierter Naphthylamin -(1)-sulfonsäure-(2) und Einw.

803H H2N 803H

von 6-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) auf die Diazoniumsalz-Lösung (KALLE & Co., D. R. P. 275660; C. 1914 II, 274; Frdl. 12, 347). — Verwendung zur Herstellung eines Baumwollfarbstoffs: K. & Co.

[p - Toluolsulfonyl - methyl - anilin]- $\langle 4$ aso $2\rangle$ -[7 - amino - naphthol - (1) - sulfonsaure - (3)] $C_{24}H_{12}O_{4}N_{4}S_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von 7-Amino parhthol. (4) sulfonsaure. (3) in Sodelkeung

naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) in Sodalösung auf diazotiertes N-p-Toluolsulfonyl-N-methyl-p-phenylendiamin (Morgan, Micklethwait, Soc. 101, 146). — Überführung in Disazofarbstoffe: Mo., Mi. — NaC₂₄H₂₁O₆N₄S₂. Fast schwarze Krystalle (aus Wasser). Färbt Wolle und Seide bräunlichrot.

[2-Acetamino-anisol-sulfonsäure-(4)]-(5 azo 8)[7-amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3)] C₁₉H₁₈O₂N₄S₂,
s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von diazotierter 5-Amino-2-acetamino-anisol-sulfonsäure-(4) mit
7-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(3) in schwach saurer
Lösung (AGFA, D. R. P. 291 963; C. 1916 I, 1286; Frdl. HO₃S
13, 479). — Färbt Wolle blaurot.

[Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(3.6)]-(1 azo 4)-diphenyl-(4' azo 8)-[7-aminonaphthol-(1)-sulfonsäure-(3)], Säure des Dianilgranats B C₃₂H₂₄O₁₆N₆S₃, s. untenstehende Formel. B. Durch Diazotieren von Benzidin und Kuppeln der Tetrazoverbindung nbeliebiger Reihenfolge mit je 1 Mol Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(3.6) und 7-Aminonaphthol-(1)-sulfonsäure-(3) (BAYER & Co., D. R. P. 190694; C. 1907 II, 2009; Frdl. 9, 366; Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 387). — Trinatriumsalz, Dianilgranat B. Adsorption an Glanzstoff: Schaposchnikow, Ph. Ch. 78, 224; Ж. 43, 1583; C. 1912 I, 861.

Anilin- $\langle 4$ azo 4 \rangle -[8-amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.5)] $C_{12}H_{14}O_7N_4S_2$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid mit 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.5) in saurer Lösung und Reduzieren des Reaktionsprodukts mit Natriumsulfid (Bayer & Co., D. R. P. 243685; C. 1912 I, 763; H_{2N} .

Frdl. 10, 895). — Verwendung zur Herstellung von Farbstoffen: B. & Co.

Anilin - (4 azo 8) - [7 - amino - naphthol - (1) - disulfon- H_2N säure-(3.6)] $C_{16}H_{16}O_7N_4\tilde{S}_1$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid durch Kuppeln mit 7-Amino-H₂N SO₃H HO₃S naphthol-(1)-disulfonsaure-(3.6) und Reduktion mit Natriumsulfid-Lösung unter gelindem Erwärmen (BASF, D. R. P. 275040; C. 1914 II, 183; Frdl. 11, 421). — Verwendung zur Herstellung von Farbstoffen: BASF. OH NH2 [4-Nitro-benzol] $\langle 1 \text{ azo } 2 \rangle$ -[8 - amino - naphthol - (1)disulfonsaure-(3.6)] $C_{16}H_{12}O_9N_4S_9$, s. nebenstehende Formel. O_{2N} < B. Durch Kuppeln von diazotiertem 4-Nitro-anilin mit $\cdot N:N$ HO₃S 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) in schwach saurer Lösung (Reverdin, Rilliet, Vernet, Bl. [4] 23, 386; C. 1919 I, 86). - Karmoisinrot. CH_3 [3.3'-Dimethyl-diphenyl]-4.4'-OH NH2 NH₂ OH bis-[(azo 2)-8-amino-naphthol-(1)-· N : N disulfonsäure - (3.6)], Säure des
Trypanblaus C₃₄H₂₈O₁₄N₆S₄, s. neben. HO₃S. SO₃H HO₃S. SO₃H
stehende Formel. B. Durch Einw. von 2 Mol 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) auf diazotiertes o-Tolidin in alkal. Lösung (Cassella & Co., D. R. P. 74593; Frdl. 3, 684; Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 471). — Natriumsalz, Trypanblau. Diffusion in Gelatine-Gel: Schule-MANN, Bio. Z. 80, 54. Färbt ungebeizte Baumwolle grünblau (C. & Co.). Physiologisches Verhalten und Vital-Färbungsvermögen: H. FÜHNER in A. HEFFTER, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. I [Berlin 1923], S. 1234.

[3.3' - Dimethoxy - diphenyl]- $O \cdot CH_3$ O·CH₃ OH NH2 4.4'-bis-[$\langle azo 2 \rangle$ -8-amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6)], Säure $\cdot N : N$ des Diaminreinblaus C₃₄H₂₈O₁₈N₆S₄, HO₃S. s. nebenstehende Formel. B. Durch SO₃H Einw. von 2 Mol 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6) auf diazotiertes o-Dianisidin in alkal. Lösung (Cassella & Co., D. R. P. 74593; Frdl. 3, 684; Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 513; BASF, Priv.-Mitt.). — Natriumsalz, Diaminreinblau Na₄C₃₄H₂₄O₁₆N₆S₄. Blau mit metallischem Oberflächenglanz (Biltz, Ph. Ch. 77, 100). Adsorption an Baumwolle: Schapo-SCHNIKOW, Ж. 43, 1578, 1580, 1581; C. 1912 I, 861; Ph. Ch. 78, 220, 221, 222. Diffusion in Gelatine-Gel: Schulemann, Bio. Z. 80, 54, 56. Osmotisches Verhalten wäßr. Lösungen: B., Ph. Ch. 77, 99. Elektrische Leitfähigkeit wäßr. Lösungen bei 25°: B. Färbt ungebeizte Baumwolle grünblau (C. & Co.). Färbt vital (Sch., Bio. Z. 80, 61). Ist giftig (Sch.).

[4 - Nitro - benzol] - \(1 \) azo 2\> - OH \(\text{NH}_2 \) \(\frac{O \cdot C_2 H_5}{O \cdot S_3 H_5} \) SO_3H (S - amino - naphthol - (1) - disulfonsaure - (3.6)] - \(\frac{7(P)}{20} \) azo 5\> - phenetol - \(\frac{1}{30} \) Ho_3S (S_3 H_5) - \(\frac{1}{30} \) Ho_3S (S_3 H_5) - \(\frac{1}{30} \) SO_3H (S_3 H_5) - \(\frac{1}{30} \) B. Aus [4 - Nitro - benzol] - \(\frac{1}{3} \) azo 2\> - [8 - amino - naphthol - (1) - disulfonsaure - (3.6)] und diszotierter 2 - \(\frac{1}{3} \) Atos (B - \(\frac{1}{3} \) Atos (B - \(\frac{1}{3} \) B. Aus [4] 23, 386; C. 1919 I, 86). — Grünschwarzes Pulver. Farbt Wolle grünblau bis schwarz.

[8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure - (5)] - $\langle 2 \text{ azo } 4 \rangle$ - [8.3' - dimethoxy - diphenyl]-(4' azo 2)-[8-amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(5.7)], Säure des Chicagoblaus 4 B, Benzoreinblaus 4 B C₃₄H₃₈O₁₅N₆S₃, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kup- $CH_3 \cdot O$ $O \cdot CH_3$ H₂N OH OH NH2 peln von diazotiertem o-Dianisidin in SO₃H alkal. Lösung zunächst mit 1 Mol 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(5.7) ŠO₃H SO₃H und darauf mit 1 Mol 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsaure-(5) (Schultz, Tab. 7. Aufl. No. 511). — Natriumsalz, Chicagoblau 4 B. Benzoreinblau 4 B. Adsorption an Baumwolle: Schaposchnikow, Ж. 43, 1580; C. 1912 I, 861; Ph. Ch. 78, 221.

[3.3' - Dimethoxy - diphenyl]-O·CH₃ CH₃·O H₂N OH OH NH2 4.4'-bis - [$\langle azo 2 \rangle$ - 8 - amino - naphthol-(1)-disulfonsäure-(5.7)], Säure HO3S SO₃H des Chicagoblaus 6 B C₃₄H₃₈O₁₆N₆S₄, s. nebenstehende Formel. B. Durch HO38 Kuppeln von diazotiertem o-Dianisidin mit 2 Mol 8-Amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(5.7) in alkal. Lösung (Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 510). — Natriumsalz, Chicagoblau 6 B Na₄C₃₄H₂₄O₁₆N₆S₄. Diffusion in Gelatine-Gel: SCHULEMANN, Bio. Z. 80, 55, 58. Osmotisches Verhalten wäßr. Lösungen: Biltz, Ph. Ch. 77, 100, 109. Elektrische Leitfähigkeit wäßr. Lösungen bei 25°: B. Färbt vital (Sch., Bio. Z. 80, 61). Ist giftig (Sch.).

2. Derivate von Sulfonsäuren des 2-Oxy-naphthalins.

4 - Benzolazo - 1 - amino - naphthol - (2) - sulfonsäure - (6) $C_{16}H_{13}O_4N_3S$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem Anilin und 1-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) in alkal. Lösung (Weber, M. 34, 250). — Natriumsalz. Blaustichig dunkelrot. Färberische Eigenschaften: W., M. 34, 254.

[3-Brom-benzol]- $\langle 1$ azo 4>-[1-amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(6)] $C_{16}H_{13}O_4N_3$ BrS, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kuppeln von 1-Amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) mit diazotiertem 3-Brom-anilin in alkal. Lösung (Weber, M. 34, 250). — Natriumsalz. Blaustichig dunkelrot. Färberische Eigenschaften: W., M. 34, 254.

[4-Brom-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -[1-amino-naphthol-(2)-sulfonsäure-(6)] $C_{16}H_{12}O_4N_3$ BrS, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Brom-anilin und 1-Amino-naphthol-(2)-sulfosäure-(6) HO₃S in alkal. Lösung (Weber, M. 34, 250). — Natriumsalz. Blaustichig dunkelrot. Färberische Eigenschaften: W., M. 34, 254.

[2.4 - Dibrom - benzol] - $\langle 1$ azo 4 \rangle - [1 - amino - naphthol-(2)-sulfonsäure-(6)] $C_{16}H_{11}O_4N_3Br_2S$. s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 2.4 - Dibrom - anilin und 1-Amino - naphthol - (2) - sulfonsäure - (6) in alkal. Lösung (Weber, M. 34, 251). — Natriumsalz. Färberische Eigenschaften: W., M. 34, 254.

S. Azoderivate der Hydroxylamine.

4'-Nitro-4-hydroxylamino-azobenzol bezw. Benzochinon-(1.4)-oxim-[4-nitro-phenylhydrazon] bezw. 4-Nitroso-4'-nitro-hydrazobenzol $C_{12}H_{10}O_3N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N: N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot N\cdot N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot N\cdot N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NO. B. Neben 4.4'-Dinitro-azobenzol beim Aufbewahren einer Lösung von 4.4'-Dinitro-hydrazobenzol mit wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Witt, Kopetschni, B. 45, 1150). — Orangerote Würfel mit violettem Reflex (aus Aceton). Zersetzt sich bei ca. 203° (G., B.). Leicht löslich in Alkohol, Ather, Eisessig und Aceton, schwer in Kohlenwasserstoffen (G., B.). Die Lösung in Aceton ist tief gelb (G., B.). — Liefert beim Kochen mit indifferenten Lösungsmitteln oder mit verd. Alkalien 4.4'-Bis-[4-nitro-benzolazo]-azobenzol (S. 232) (G., B.). Gibt beim Behandeln mit Dimethylsulfat und verd. Kalilauge in Aceton 4'-Nitro-4-[O.N-dimethyl-hydroxylamino]-azobenzol und ein bei 140—145° schmelzendes Monomethylderivat(?) (W., K.). — Löslich in Alkalien mit violettblauer Farbe (G., B.; W., K.), die bei Einw. von Luft oder von Jod verschwindet, in verd. Säuren mit hellroter Farbe (G., B.), in konz. Schwefelsäure mit carminroter Farbe, die auf Zusatz von verd. Salpetersäure in Gelb übergeht (G., B.).$

2'.6'-Dinitro-4-hydroxylamino-azobenzol bezw. Benzochinon-(1.4)-oxim-[2.6-dinitro-phenylhydrazon] $C_{12}H_0O_5N_5$, Formel I bezw. Formel II. B. Aus 2.6-Dinitro-phenylhydrazin und Chinonmonoxim in Alkohol (Borsche, Rantscheff, A. 379, 173). —

Braunes Krystallpulver. Zersetzt sich bei 230°. — Geht beim Auflösen in verd. Natronlauge in 4.4′-Bis-[2.6-dinitro-benzolazo]-azoxybenzol (Syst. No. 2217) über. Beim Kochen mit Salpetersäure (D: 1,4) und Eisessig entsteht 2.6.4′-Trinitro-azobenzol.

4'-Nitro-4-[O.N-dimethyl-hydroxylamino]-azobenzol, O.N-Dimethyl-N-[4-(4-nitro-benzolazo)-phenyl]-hydroxylamin $C_{14}H_{14}O_3N_4 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)\cdot O\cdot CH_3$. B. Neben anderen Verbindungen bei der Einw. von Dimethylsulfat und Kalilauge auf 4.4'-Dinitro-hydrazobenzol in wäßr. Aceton auf dem Wasserbad (WITT, KOPETSCHNI. B. 45, 1140). Bei der Methylierung von 4'-Nitro-4-hydroxylamino-azobenzol mit Dimethylsulfat und verd. Kalilauge in Aceton (W., K., B. 45, 1151). — Granatrote Nadeln mit blauviolettem Oberflächenschimmer. F: 186,5°. Löslich in organischen Lösungsmitteln mit gelbroter, in konz. Schwefelsäure mit schwärzlichvioletter, in verd. Salzsäure mit fuchsinroter Farbe. — Gibt bei der Reduktion mit Natriumhydrosulfid eine gelbe, krystallinische, in Alkohol schwer lösliche Base, die sich in verd. Salzsäure mit indigoblauer, beim Erwärmen in Rot übergehender Farbe löst.

T. Azoderivate der Hydrazine.

a) Azoderivate der Monohydrazine C_nH_{2n-4}N₂.

Azoderivate des Phenylhydrazins $C_6H_8N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot NH_2$.

Chloracetaldehyd - [4 - benzolazo - phenylhydrazon], 4 - [β - Chlor - äthyliden-hydrazino]-azobenzol $C_{14}H_{18}N_4Cl=C_6H_5\cdot N\cdot N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N\cdot CH\cdot CH_4Cl.$ B. Aus Chloracetaldehydhydrat und 4-Benzolazo-phenylhydrazin- β -sulfonsäure beim Erwärmen mit Alkohol und etwas konz. Schwefelsäure (Tröger, Piotrowski, Ar. 255, 258). — $C_{14}H_{18}N_4Cl+H_2SO_4$. Schwarzes, amorphes Pulver mit grünlichem Oberflächenglanz.

Aceton - [4 - benzolazo - phenylhydrazon], 4 - Isopropylidenhydrazino - azobenzol $C_{15}H_{16}N_4=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_2)_2$. B. Aus 4-Benzolazo-phenylhydrazin- β -sulfonsäure und Aceton beim Erwärmen mit Alkohol und etwas konz. Schwefelsäure (Tröger, Piotrowski, Ar. 255, 254). — Dunkelbraune Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 111,5°. — $C_{15}H_{16}N_4+H_2SO_4$. Blauviolettes Krystallpulver.

Bensaldehyd-[4-bensolago-phenylhydragon], 4-Bensalhydragino-agobengol $C_{19}H_{16}N_4=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_5\cdot (S.~416).$ — $C_{19}H_{16}N_4+HCl.$ Vgl. dazu Tröger, Piotrowski, $A\tau.$ 255, 237. — $C_{19}H_{16}N_4+HI.$ Schwarzviolettes, amorphes Pulver (T., P.). — $C_{19}H_{16}N_4+H_2SO_4$. Ultramarinblaue Nadeln (aus schwefelsäurehaltigem Eisessig) (T., P.).

- 2 Chlor benzaldehyd [4 benzolazo phenylhydrazon], 4 [2 Chlor benzalhydrazino] azobenzol $C_{19}H_{18}N_4Cl = C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4Cl.$ B. Aus 2-Chlorbenzaldehyd und 4-Benzolazo-phenylhydrazin- β -sulfonzaure beim Erwärmen mit Eisessig oder alkoh. Salzsäure (Tröger, Piotrowski, Ar. 255, 242). Braunrote Krystalle (aus Ligroin + Benzol). F: 150,5°. $C_{19}H_{18}N_4Cl+HCl.$ Braunviolettes, amorphes Pulver. $C_{19}H_{18}N_4Cl+HBr.$ Braunschwarzes, mikrokrystallinisches Pulver. $C_{19}H_{15}N_4Cl+H_8SO_4.$ Schmutzigviolettes, amorphes Pulver. Leicht löslich in Eisessig.
- 4-Chlor-benzaldehyd-[4-benzolazo-phenylhydrazon], 4-[4-Chlor-benzal-hydrazino]-azobenzol $C_{19}H_{15}N_4Cl = C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4Cl.$ B. Aus 4-Chlorbenzaldehyd und 4-Benzolazo-phenylhydrazin- β -sulfonsäure beim Erwärmen mit alkoh. Salzsäure oder mit Eisessig und etwas konz. Schwefelsäure (Tröger, Piotrowski, Ar. 255, 245). Goldgelbe Blättohen (aus Ligroin + Benzol). F: 177°. $C_{19}H_{15}N_4Cl + H_2SO_4$. Ultramarinblaue Krystalle.
- 2 Nitro benzaldehyd [4 benzolazo phenylhydrazon], 4 [2 Nitro benzalhydrazino] azobenzol $C_{19}H_{15}O_2N_5 = C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus 2-Nitro-benzaldehyd und 4-Benzolazo-phenylhydrazin- β -sulfonsäure beim Erwärmen mit Alkohol und etwas konz. Schwefelsäure (Tröger, Piotrowski, Ar. 255, 246). Rotbraune Nadeln (aus wenig Benzol). F: 194°. $C_{19}H_{15}O_2N_5 + HCl$. Grauviolette Nadeln. $C_{19}H_{15}O_2N_5 + H$. Braunschwarze Nadeln. $C_{19}H_{15}O_2N_5 + H_2SO_4$. Ultramarinblaue Nadeln.
- 4-Nitro-benzaldehyd-[4-benzolazo-phenylhydrazon], 4-[4-Nitro-benzalhydrazino]-azobenzol $C_{10}H_{15}O_2N_5=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot NO_3$ (8. 416).— $C_{10}H_{15}O_2N_5+H_2SO_4$. Stahlblaue Nadeln (Tröger, Piotrowski, Ar. 255, 248).
- p-Toluylaldehyd-[4-benzolazo-phenylhydrazon], 4-[4-Methyl-benzalhydrazino]-asobenzol $C_{50}H_{18}N_4 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (S. 416). $C_{50}H_{18}N_4 + HCl$. Dunkelviolette Nadeln (Tröger, Piotrowski, Ar. 255, 238). $C_{30}H_{18}N_4 + HBr$. Dunkelviolettes amorphes Pulver (T., P.). $C_{30}H_{18}N_4 + H_2SO_4$. Violette Nadeln (T., P.).

Cuminaldehyd-[4-benzolazo-phenylhydrason], 4-[4-Isopropyl-benzalhydrasino]-asobenzol $C_{13}H_{32}N_4 = C_4H_5$: $N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot CH(CH_2)_3$ (S. 417). — $C_{23}H_{32}N_4$ + HCl. Blauschwarzes, mikrokrystallinisches Pulver (Tröger, Piotrowski, Ar. 255, 240). — $C_{13}H_{23}N_4 + H_3SO_4$. Ultramarinblaue Nadeln.

Zimtaldehyd-[4-bensolaso-phenylhydrason], 4-Cinnamalhydrazino-azobensol $C_{21}H_{10}N_4=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot CH\cdot CH\cdot C_6H_5$ (S. 417). — $C_{21}H_{10}N_4+HCl.$ Sehwarzes, mikrokrystallinisches Pulver (Tröger, Piotrowski, Ar. 255, 241). — $C_{21}H_{10}N_4+HCl.$ HBr. Schwarzes, mikrokrystallinisches Pulver. — $C_{21}H_{10}N_4+H_2SO_4$. Vgl. dazu P., T.

Acetylaceton - bis - [4 - bensolaso - phenylhydrason] $C_{29}H_{28}N_8 = [C_6H_5 \cdot N:N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N:C(CH_2)]_5CH_2$. B. Aus 1 Mol Acetylaceton und 2 Mol 4-Benzolaso-phenylhydrazin- β -sulfonsäure beim Erwärmen mit Eisessig und etwas konz. Schwefelsäure (Tröger, Proteowski, Ar. 255, 255). — Orangefarbene Blättchen (aus $80^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). F: 87° . — $C_{29}H_{28}N_8 + 2H_28O_4$. Violettbraune Krystalle. Sehr leicht löslich in Eisessig.

Salicylaldehyd-[4-bensolaso-phenylhydrason], 4-Salicylalhydrasino-asobensol $C_{19}H_{16}ON_4 = C_6H_5 \cdot N: N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N: CH \cdot C_6H_4 \cdot OH \ (S.\ 417). - C_{19}H_{16}ON_4 + HCl.$ Moosgrüne Nadeln (Tröger, Pioteowski, Ar. 255, 249). - $C_{19}H_{16}ON_4 + HI$. Olivgrünes, mikrokrystallinisches Pulver. - $C_{19}H_{16}ON_4 + H_2SO_4$. Stahlblaue Nadeln.

Anisaldehyd - [4 - bensolazo - phenylhydrazon], 4 - Anisalhydrazino - azobenzol $C_{20}H_{18}ON_4 = C_0H_5\cdot N:N\cdot C_0H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_0H_4\cdot O\cdot CH_2$ (S. 417). — $C_{20}H_{18}ON_4 + HCl$. Blauschwarze Nadeln (Tzöger, Piotrowski, Ar. 255, 251).

d-Glucose-[4-bensolaso-phenylhydrason] $C_{18}H_{22}O_5N_4=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:CH\cdot [CH(OH)]_4\cdot CH_4\cdot OH.$ B. Aus d-Glucose und 4-Benzolazo-phenylhydrazin-β-sulfonsäure beim Erwärmen mit alkoh. Salzsäure (Tröger, Piotrowski, Ar. 255, 259). — Läßt sich nur in Form des Hydrochlorids rein erhalten. — $C_{18}H_{22}O_5N_4+HCl$. Stahlblaue, prismatische Krystalle.

Acetessigsäure-äthylester-[4-benzolazo-phenylhydrazon] $C_{18}H_{10}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot N$: $N \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot N \cdot C(CH_3) \cdot CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus Acetessigester und 4-Benzolazo-phenylhydrazin- β -sulfonsäure beim Erwärmen mit alkoh. Salzsäure (Tröger, Piotrowski, Ar. 255, 256, 257). — Rotbraune Nadeln (aus Benzol). F: 127°. Schwer löslich in Wasser. — $C_{18}H_{20}O_2N_4 + HCl$. Violettes Krystallpulver.

4-Benzolazo-phenylhydrazin- β -sulfonsäure, 4-[β -Sulfo-hydrazino]-azobenzol $C_{12}H_{12}O_3N_4S=C_6H_5\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NH\cdot SO_3H$ (S. 418). B. {Man diazotiert 15 g Anilin ... (Tröger, Franke, Ar. 244, 309; J. pr. [2] 72, 527}; T., Piotrowski, Ar. 255, 235).

 $\begin{array}{c} \alpha-[4-(4-Oxy-3-carboxy-benzolazo)-phenylhydrazono]-acetessigsäureäthylester\\ (\alpha-[4-(4-Oxy-3-carboxy-benzolazo)-benzolazo]-acetessigsäureäthylester) & $C_{19}H_{18}O_{6}N_{4}$,\\ s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter Anilin-<math>\langle 4azo5 \rangle$ -salicylsäure und Acetessigester bei Gegenwart von Natriumacetat in verd. Alkohol oder in sodaalkalischer Lösung (Bülow, \$B\$. 44, 610). — Gelbbraune Nadeln (aus Eisessig). F: 236°. Leicht löslich in Aceton, Eisessig und siedendem Alkohol, löslich in Äther, Chloroform, Benzol und Essigester, sehr schwer löslich in Ligroin. Sehr leicht löslich in Pyridin mit gelber, in Piperidin mit orangeroter Farbe. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist eosinfarben. — Färbt Wolle und ungebeizte Baumwolle gelb. — Natriumsalz. Gelbe Prismen. Sehr leicht löslich in Pyridin, leicht in siedendem Alkohol und Aceton, unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin.

 β -[2.4-Dinitro-phenylhydrazono]- α -[4-(4-oxy-3-carboxy-benzolazo)-phenylhydrazono]-buttersäureäthylester (2.4-Dinitro-phenylhydrazon des α -[4-(4-Oxy-3-carboxy-benzolazo)-benzolazo]-acetessigsäureäthylesters) $C_{12}H_{12}O_{2}N_{6}=HO_{2}C\cdot C_{6}H_{3}(OH)\cdot N:N\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot N:C(CO_{3}\cdot C_{2}H_{5})\cdot C(CH_{3}):N\cdot NH\cdot C_{6}H_{3}(NO_{2})_{2}.$ B. Aus der vorangehenden Verbindung und 2.4-Dinitro-phenylhydrazin in heißem Eisessig (BÜLOW, B.44, 612). — Nadeln. F: 252—253° (Zers.). Löslich in Aceton, absol. Alkohol und Eisessig. Leicht löslich in Pyridin mit orangegelber Farbe; sehr leicht löslich in Piperidin mit bläulichroter Farbe, die in der Kälte allmählich, beim Erhitzen rasch in Orange übergeht.

4.4'-Bis-[4-amino-benzolazo]-hydrazobenzol $C_{24}H_{22}N_3=H_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6$

[1-Diphenylmethylenhydrazino-benzol] - $\langle 4$ azo $4 \rangle$ - naphthylamin - $\langle 1 \rangle$, Benzophenon- $\{4\text{-}[4\text{-amino-naphthalin-(1)-azo}]$ -phenylhydrazon] $C_{20}H_{23}N_5$, s. untenstehende Formel. B. Aus Benzophenon-[4-amino-phenyl-hydrazon] beim Diazotieren und Kuppeln mit $\alpha\text{-Naph-thylamin}$ ($C_{6}H_{5})_{2}C:N\cdot NH$ N:N·N·N·N·N+2 thylamin (Busch, Kunder, B. 49, 330). — Schwarzbraune, grünlichglänzende Krystalle (aus Alkohol).

F: 203°. Ziemich leicht lösich in Benzol und Chloroform, schwer in siedendem Alkohol.

— Die Lösung in siedendem Alkohol ist gelbrot und wird auf Zusatz von Salzsäure grünlichblau. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist violettblau und wird beim Verdünnen carminrot.

AZO-HYDRAZINE

b) Azoderivate der Monohydrazine C_nH_{2n-10}N₂.

Azoderivate des α -Naphthylhydrazins $C_{10}H_{10}N_2=C_{10}H_7\cdot NH\cdot NH_2$.

Zimtaldehyd - [4 - (4 - chlor - benzolazo) - naphthyl - (1) hydrazon] C₃₅H₁₉N₄Cl, s. nebenstehende Formel. B. Aus $N\hbox{-}[4\hbox{-}(4\hbox{-}Chlor\hbox{-}benzolazo)\hbox{-}naphthyl\hbox{-}(1)]\hbox{-}hydrazin\hbox{-}N'\hbox{-}sulfons \"aure}$ (s. u.) und Zimtaldehyd beim Erwärmen mit alkoh. Salzsäure (Tröger, Piotrowski, Ar. 255, 169). — Dunkelrote Nadeln N:N·C₆H₄Cl (aus wäßr. Aceton). F: 166° (Zers.), Schwer löslich in Wasser. — Hydrochlorid. Schwarz-

NH · N : CH · CH : CH · C6H5

violettes, amorphes grünglänzendes Pulver.

Salicylaldehyd-[4-(4-chlor-benzolazo)-naphthyl-(1)-hydrazon] $C_{23}H_{17}ON_4Cl = C_6H_4Cl\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot NH\cdot N:CH\cdot C_6H_4\cdot OH.$ B. analog der vorangehenden Verbindung. — Braune Nadeln (aus wäßr. Aceton). F: 162° (Zers.) (Tröger, Piotrowski, Ar. 255, 170). — Hydrochlorid Schwarzyickton Grands Germany (1) (Zers.) Hydrochlorid. Schwarzviolettes, grünglänzendes Krystallpulver.

 $\label{eq:N-interpolation} $$N-[4-(4-Chlor-benzolaso)-naphthyl-(1)]-hydrazin-N'-sulfonsäure $C_{16}H_{19}O_3N_4ClS=C_6H_4Cl\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot NH\cdot NH\cdot SO_3H.$$ B. Man trägt eine Lösung von [4-Chlor-benzol]-(1azo1)-naphthalin-diazoniumchlorid-(4) in eine mit Kaliumcarbonat alkalisch gemachte$ Kaliumsulfit-Lösung ein, läßt einige Zeit stehen und reduziert das so erhaltene Diazosulfonat mit Schwefelammonium in siedendem Wasser (Tröger, Piotrowski, Ar. 255, 166). Braunviolettes, olivgrünglänzendes Pulver. Läßt sich durch Behandeln des Kaliumsalzes mit wenig Salzsäure krystallinisch erhalten. — KC16H12O3N4ClS. Krystallisiert aus konz. Lösungen in goldglänzenden Blättchen, aus verd. Lösungen in Nadeln oder Stäbchen.

p-Toluylaldehyd-[4-o-toluolazo-naphthyl-(1)-hydrazon] $C_{25}H_{22}N_4 = CH_3 \cdot C_5H_4 \cdot N$: N·C₁₀H₆·NH·N:CH·C₆H₄·CH₈. B. Aus N·[4-o-Toluolazo-naphthyl-(1)]-hydrazin-N'-sulfonsäure und p-Toluylaldehyd beim Erwärmen mit alkoh. Salzsäure (TRÖGER, LANGE, Ar. 255, 13). — Kaffeebraune Krystalle (aus wäßr. Aceton). F: 152°. — C₂₅H₂₂N₄ + HCl. Schwarzes Krystallpulver.

Zimtaldehyd-[4-o-toluolazo-naphthyl-(1)-hydrazon] $C_{36}H_{32}N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{16}H_6 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH \cdot CH \cdot C_6H_5 \cdot B$. Analog der vorangehenden Verbindung. — Braun', grünlichglänzende Krystalle (aus Aceton). F: 170° (Tböger, Lange, Ar. 255, 12). — C₂₆H₂₂N₄+HCl. Schwärzliches Krystallpulver.

Salicylaldehyd-[4-o-toluolazo-naphthyl-(1)-hydrazon] $C_{24}H_{20}ON_4 = CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot N$: $N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot N \cdot CH \cdot C_4H_4 \cdot OH$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. — Dunkelbraune Krystalle (aus wäßr. Aceton). F: 162° (Tröger, Lange, Ar. 255, 12). — $C_{24}H_{20}ON_4$ + HCl. Blaugrünes Krystallpulver.

Anisaldehyd-[4-o-toluolazo-naphthyl-(1)-hydrazon] $C_{15}H_{22}ON_4 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. — Braune Blättehen (aus wäßr. Aceton). F: 153° (Tröger, Lange, Ar. 255, 13). — $C_{25}H_{22}ON_4 + HCl$. Tiefblaue Blättchen.

 $N - [4 - o - Toluolazo - naphthyl - (1)] - hydrazin - N' - sulfonsäure <math>C_{17}H_{19}O_3N_4S = CH_3$ $N^{-1}(2^{-5}-10^{-10}) = 10^{-10}$ $N^{-1}(2^{-5}-10^{-5}) = 10^{-10}$ $N^{-1}(2^{-5}-10^{-5}) = 10^{-5}$ $N^{-1}(2^{-$

Anisaldehyd-[4-m-toluolazo-naphthyl-(1)-hydrazon] $C_{25}H_{22}ON_4 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N$: N·C₁₀H₆·NH·N:CH·C₆H₄·O·CH₃. B. Aus Anisaldehyd und N·[4-m-Toluolazo-naphthyl-(1)]hydrazin N' sulfonsäure beim Erwärmen mit alkoh. Salzsäure (Tröger, Lange, Ar. 255, 16). — Kaffeebraune Krystalle (aus wäßr. Aceton). F: 159—160°. — C₂₅H₂₂ON₄+HCl. Schwarzblaues Krystallpulver.

N-[4-m-Toluolazo-naphthyl-(1)]-hydrazin-N'-sulfonsäure $C_{17}H_{16}O_3N_4S=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot NH\cdot NH\cdot SO_3H.$ B. Analog N-[4-p-Toluolazo-naphthyl-(1)]-hydrazin-N'-sulfonsäure (S. 351) (Tröger, Lange, Ar. 255, 15). — Violette Flocken. — $KC_{17}H_{16}O_3N_4S$. Rotbraune Nadeln.

p-Toluylaldehyd-[4-p-toluolazo-naphthyl-(1)-hydrazon] $C_{25}H_{22}N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot N \cdot CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2$. B. Aus p-Toluylaldehyd und N-[4-p-Toluolazo-naphthyl-(1)]-hydrazin-N'-sulfonsäure beim Erwärmen mit alkoh. Salzsäure (Tröger, Lange, Ař. 255, 8). — Schwarzbraune Krystalle (aus wäßr. Aceton). F: 159°. — Car Harn + HCl. Blauschwarze Krystalle.

 $\begin{array}{ll} \textbf{Zimtaldehyd-[4-p-toluolazo-naphthyl-(1)-hydrazon]} & C_{10}H_{21}N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot \\ C_{10}H_6 \cdot NH \cdot N : CH \cdot CH \cdot CH \cdot CH_5 \cdot H_5. & \textbf{Analog der vorangehenden Verbindung.} & -- Dunkelrot-leading of the control of the con$ braune Krystalle (aus wäßr. Aceton). Sintert bei 162°, F: 168,5° (Tröger, Lange, Ar. 255, 7). - CasHanNa + HCl. Schwärzliches Pulver mit grünlichem Oberflächenglanz.

Salicylaldehyd-[4-p-toluolazo-naphthyl-(1)-hydrazon] $C_{24}H_{20}ON_4 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot OH.$ B. Analog der vorangehenden Verbindung. — Dunkelrotbraune Nadeln (aus wäßr. Aceton). F: 166,5° (Tröger, Lange, Ar. 255, 6). — $C_{24}H_{20}ON_4 + HCl$. Dunkelgrünes krystallinisches Pulver.

Anisaldehyd-[4-p-toluolazo-naphthyl-(1)-hydrazon] $C_{25}H_{22}ON_4 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Tröger, Lange, Ar. 255, 8). — Braune Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 156°. — $C_{25}H_{22}ON_4 + HCl$. Dunkelgrüne Krystalle.

N- [4 - p - Toluolazo - naphthyl - (1)] - hydrazin - N'- sulfonsäure $C_{17}H_{16}O_3N_4S=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_{10}H_6\cdot NH\cdot NH\cdot SO_3H.$ B. Man diazotiert 4-p-Toluolazo-naphthylamin-(1) in salzsaurer Lösung, filtriert von einem in Wasser unlöslichen braunen Nebenprodukt ab, trägt die Diazolösung in mit Kaliumcarbonat alkalisch gehaltene Kaliumsulfit-Lösung ein und reduziert das nach etwa 15 Stunden abgeschiedene dunkelbraune diazosulfonsaure Kaliumsalz mit heißer wäßriger Schwefelammonium-Lösung (Tröger, Lange, Ar. 255, 4). — Schwarzviolette Flocken. Wird beim Zerreiben bronzeglänzend. — $KC_{17}H_{16}O_3N_4S.$ Hellbraune Nadeln (aus Wasser).

XIII. Diazo-Verbindungen.

Lichtabsorption von Diazoniumsalzen in wäßr. Lösung: Hantzsch, Lifschitz, B. 45, 3012. Kupplung von Diazoverbindungen mit Phenoläthern: K. H. MEYER, LENHARDT, A. 398, 74; M., IRSCHICK, SCHLÖSSER, B. 47, 1744, 1753; v. AUWERS, MICHAELIS, B. 47, 1281; v. Au., Borsche, B. 48, 1719.

A. Monodiazo-Verbindungen.

1. Monodiazo-Verbindungen $C_n H_{2n-6} ON_2$.

1. Diazobenzol C₆H₆ON₂.

Benzoldiazonium hydroxyd $C_6H_6ON_2=C_6H_5\cdot N(:N)\cdot OH$ und seine Salze (S.428). Benzoldiazonium salze entstehen: Beim Zufügen einer Lösung von Nitrosylchlorid in Toluol zu einer Lösung von Anilin in alkoh. Salzsäure oder alkoh. Schwefelsäure (Struszynski, SWIETOSLAWSEI, Anz. Krakau. Akad. 1911 [A], 461; C. 1911 II, 1920). Wärmetönung der Bildung von Benzoldiazoniumehlorid aus Anilin, Natriumnitrit und Salzsäure: SWIETOSLAWSEI, B. 43, 1481. Aus Sulfanilid (Ergw. Bd. XI/XII, S. 293) bei der Einw. von Natriumnitrit in essigsaurer oder salzsaurer Lösung oder bei der Einw. von Stickoxyden in alkoholischätherischer Lösung (WOHL, KOOH, B. 43, 3303). In geringer Menge neben Phenylnitrosohydroxylamin und anderen Produkten bei der Einw. von salpetriger Saure auf Phenylhydroxylamin (Bamberger, Landau, B. 52, 1840). Durch Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) auf Phenylhydrazin in Chloroform + Ather bei Siedetemperatur (Charrier, G. 45 I, 521). Bei der Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) auf Anthrachinon-monophenylhydrazon in Chloroform + Ather (CH., G. 45 I, 510). Bei der Einw. von Chlor, Brom oder unterchloriger Säure auf in Wasser suspendiertes 4-Oxy-azobenzol (M. P. Schmidt, J. pr. [2] 85, 237). Bei der Einw. von starker Salpetersäure auf 4-Oxy-azobenzol (M. F. SCHMINT, J. Tr. [2] 85, 257. Bei der Einw. von starker Salpetersäure auf 4-Oxy-azobenzol (Charrier, Ferrer, G. 44 I, 174) und auf 1-Benzolazo-naphthol-(2) (Ch., F., G. 44 I, 176). Bei der Einw. von Chlor auf benzoldiazosulfonsaures Kalium (S. 222) in Wasser (Sch., J. pr. [2] 85, 239). {Bei der Einw. von 1 Mol Pikrinsäure . . . auf 1 Mol Diazoaminobenzol . . . (Ciusa, Pestalozza, R. A. L. [5] 18 II, 92; G. 41 I, 393). Aus Diazoaminobenzol durch Einw. von Amylnitrit in äther. Lösung (C., P., R. A. L. [5] 18 II, 93; G. 41 I, 394).

Wärmetönung der Neutralisation von Benzoldiazoniumhydroxyd mit Salzsäure: Swietos-LAWSKI, IK. 43, 1063; B. 44, 2430. Wärmetönung des Übergangs von Benzoldiazoniumchlorid in Natrium-benzolnormaldiazotat durch Einw. von Natronlauge: Sw., 3K. 43, 1073;

B. 44, 2435.

Benzoldiazoniumsalze. Chlorid C₆H₅·N₃·Cl (S. 431). Ultraviolettes Absorptions-spektrum in Wasser: Hantzsch, Lipschitz, B. 45, 3012. Wärmetönung der Auflösung in Wasser: Swietoslawski, B. 43, 1481. — Nitrat C₆H₅·N₃·O·NO₃ (S. 432). Explodiert bei 90° (Ciusa, Pestalozza, R. A. L.: [5] 18 II, 93; G. 41 I, 394). — C₆H₅·N₃·Cl+2CuCl. B. Aus Benzoldiazoniumchlorid und Kupferchlorür in gesättigter wäßriger Lösung bei tiefer Temperatur (Waentig, Thomas, B. 46, 3925). Rote prismatische Krystalle. Zersetzt sich rasch bei gewöhnlicher Temperatur. Zersetzt sich bei Einw von Wasser oder Alkohol unter Stickstoff-Entwicklung. — Benzoldiazoniumborfluorid. R. Aus Benzoldiazoniumchlorid Stickstoff-Entwicklung. — Benzoldiazoniumborfluorid. B. Aus Benzoldiazoniumchlorid und Natriumborfluorid in wäßr. Lösung (Bart, D. R. P. 281055; C. 1915 I, 74; Frdl. 12, 311). Durch Diazotieren von Anilinhydrofluorid mit Natriumnitrit in einer Lösung von Borfluorwasserstoffsäure (B.). Ziemlich leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol und Äther. Zersetzt sich bei 80—100°. — C₂H₅·N₂·Cl+SbCl₂. Blättchen (Max, Soc. 101, 1038). Unlöslich in Wasser. Gibt beim Kochen mit Wasser Phenol und Diphenyl. — Benzoldiazoniumsalz des Trinitromethans C₂H₅·N:N·O·NO:C(NO₂)₂. B. Aus Benzoldiazoniumacetat und

DIAZOBENZOL

Trinitromethan-kalium in wäßr. Lösung unter Eiskühlung (Ponzio, G. 45 II, 21). Goldgelbe Prismen (aus Aceton + Äther). Explodiert außerordentlich heftig beim Erwärmen auf ca. 40° oder beim Schlagen; reine Präparate sind mehrere Tage haltbar, unreine Präparate explodieren gelegentlich von selbst. Schwer löslich in kaltem, etwas leichter in heißem Wasser, sehr schwer in Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol, leicht in Aceton. Wird durch kaltes Wasser langsam, durch heißes Wasser rasch unter Bildung von Trinitromethan und Phenol zersetzt. Gibt beim Eintragen in kalte 35% gige Salzsäure Benzoldiazoniumchlorid und Trinitromethan. Liefert beim Behandeln mit feuchtem Äther unter guter Kühlung Benzolazoformhydroxamsäure (S. 221); bei ungenügender Kühlung erhält man 4-Nitro-benzolazo-formhydroxamsäure und geringe Mengen einer bei etwa 305° (Zers.) schmelzenden Substanz. — Pikrat C₆H₅·N₂·O·C₆H₈(NO₃)₃. Explodiert bei 85° (Ciusa, Pestalozza, R. A. L. [5] 18 II, 92; G. 41 I, 393). Benzol-normaldiazohydroxyd, Benzol-syn-diazohydroxyd C₆H₆ON₂ = C₆H₅·N

 $C_6H_5\cdot N$ O_8 O_8

Benzol-isodiazohydroxyd, Benzol-anti-diazohydroxyd $C_6H_6ON_2 = C_6H_5 \cdot N \cdot OH$ (S. 434). Absorptionsspektrum von Natrium-benzolisodiazotat im Ultraviolett:

HANTZSCH, LIFSCHITZ, B. 45, 3026.

Chemisches Verhalten des Diazobenzols.

Beim Erwärmen alkal. Lösungen von Benzoldiazoniumchlorid und arseniger Säure (Koenics, B. 23, 2672 Anm.)); Einw. von Arseniten auf Diazobenzol s. u. Benzolnormal-diazotat wird durch Kaliumcyanid + Natriumsulfid in alkal. Lösung unter Bildung von Benzol reduziert; bei der Einw. auf Benzolisodiazotat erfolgt keine Reduktion (Gutmann, B. 45, 823). Benzoldiazoniumchlorid oxydiert schweflige Saure zu Schwefelsaure; Benzolnormaldiazotat wirkt in stark alkal. Lösung auf schweflige Säure nicht oxydierend (G., B. 45, 827). Benzoldiazoniumperbromid wird durch Natriumarsenit, Kaliumcyanid + Natriumsulfit oder Natriumplumbit unter Bildung von Brombenzol reduziert (G., B. 45, 829). Eine aus Anilin, Salzsäure, Natriumnitrit und Natriumacetat hergestellte Benzoldiazoniumacetat-Lösung gibt bei starker Verdünnung und nachfolgendem Aufbewahren 4-Benzolazo-phenol, bei mäßiger Verdünnung und nachfolgendem Aufbewahren 2.4-Bis-benzolazo-phenol (PONZIO, G. 43 I, 560). Geschwindigkeit der Umsetzung von Benzoldiszoniumchlorid mit Kupferchlorür und Salzsäure unter verschiedenen Reaktionsbedingungen: Heller, Tischner, B. 44, 250; Waentig, Thomas, B. 46, 3930, 3932, 3935. Eine mit Soda neutralisierte Diszobenzol-Lösung gibt mit Chloramin Azidobenzol (Forster, Soc. 107, 263). Benzoldiszoniumsalz gibt mit Kaliumselenid oder Kaliumdiselenid Diphenylselenid (LESSER, WEISS, B. 47, 2521; vgl. Schoeller, B. 52, 1518). Bei der Umsetzung von Benzoldiazoniumsalzen oder Benzolnormaldiazotaten mit Natriumarsenit überwiegt die Bildung von Benzol (Koenics, B. 23, 2672 Anm.; Gutmann, B. 45, 822) nur in alkal. Lösung; in neutraler oder nahezu neutraler Lösung erhält man als Hauptprodukt Phenylarsonsäure (H. Schmidt, A. 421, 159; Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 264924; C. 1913 II, 1439; Frdl. 11, 1030; Bart, A. 429, 58, 75). Phenylarsonsäure entsteht auch beim Umsetzen von Kaliumbenzolisodiazotat mit Dinatriumarsenit in wäßr. Lösung bei Gegenwart von Kohlendioxyd oder Natriumdicarbonat (BART, A. 429, 110; D. R. P. 250 264; C. 1912 II, 882; Frdl. 10, 1254). Durch Umsetzung von Diazobenzol mit Magnesiumarsenit in neutraler Lösung in Gegenwart von Kupferpulver und nachfolgende Reduktion mit Na₂S₂O₄ erhält man Arsenobenzol (Babt, D. R. P. 254092; C. 1913 I, 196; Frdl. 11, 1030). Benzoldiazoniumsalze geben mit Natriumantimonit in alkal. Lösung Phenylstibonsäure (H. Schmidt, A. 421, 188; Chem. Fabt. v. Heyden, D. R. P. 254421, 261825; C. 1913 I, 345; II, 395; Frdl. 11, 1084, 1086). Verhalten des Salzes $C_{e}H_{5} \cdot N_{2} \cdot Cl + SbCl_{3}$ gegen Wasser s. S. 352.

Chemisches Verhalten des Trinitromethansalzes s. o. Benzoldiazoniumchlorid gibt in essigsaurer Lösung mit dem Kaliumsalz des aci-Diphenylnitromethans ein amorphes Produkt, das sich beim Aufbewahren in Benzophenon-[4-nitro-phenylhydrazon] umwandelt (Ponzio, G. 42 I, 526); analog entsteht bei der Einw. auf das Kaliumsalz des aci-9-Nitro-fluorens Fluorenon-[4-nitro-phenylhydrazon] (P., G. 42 II, 56). Einfluß der Alkalikonzentration auf das Mengenverhältnis von 2.4-Bis-benzolazo-phenol und 2.4.6-Tris-benzolazo-phenol bei der Einw. von Benzoldiazoniumchlorid auf Phenol in alkal. Lösung: Heller, J. pr. [2] 81, 184. Diazobenzol gibt in alkal. Lösung mit Phenol-Homologen mit unbesetzter o- und p-Stellung (in bezug auf die Hydroxylgruppe) Monobenzolazo- und Bis-benzolazo-Verbindungen (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1275; v. Au., Borsche, B. 48, 1716; vgl. a. Mazzara, Possetto, G. 15, 53; Ma., G. 15, 214). Liefert mit Pentamethylphenol in alkal. Lösung Benzoldiazo-pentamethylphenyläther (Dimkoth, Leichtein, Friedemann, B. 50, 1545); über die analoge

Reaktion mit 2.4.6 Trimethyl-phenol vgl. D., L., F., B. 50, 1548. Wärmetönung der Kupplung von Benzoldiazoniumchlorid mit Natrium-β-naphtholat: Swietoslaweki, 3k. 43, 1074; B. 44, 2436. Benzoldiazoniumchlorid gibt mit Triphenylthiocarbinol den entsprechenden Benzoldiazoather (S. 358) (Vorländer, Mittag, B. 52, 423). Gibt mit Phloroglucintrimethyläther bei Gegenwart von Natriumacetat in Eisessig Benzolazo-phloroglucintrimethyläther (K. H. Meyer, Lenhardt, A. 398, 76). Bei der Einw. von Benzoldiazoniumchlorid auf ms-Formyl-desoxybenzoin in Gegenwart von Natriumacetat in verd. Alkohol erhält man Benzil-monophenylhydrazon (Wislioenus, Ruthing, A. 379, 258). Benzoldiazoniumchlorid gibt mit dem Natriumsalz der [β-Brom-āthyl]-malonsäure in wäßr. Lösung α-Phenylhydrazono-butyrolacton (Syst. No. 2475) (Kletz, Lapworth, Soc. 107, 1262). Benzoldiazoniumchlorid und Benzolnormaldiazotat geben mit Kaliumcyanid in stark alkal. Lösung in der Kälte Benzoldiazo-[benzolazo-imino-methylāther] C₂H_z·N_z·O·C(:NH)·N_z·C₆H₅ (S. 355) (Heller, Meyer, B. 52, 2289, 2291). Benzoldiazoniumchlorid gibt mit symm. Diformylhydrazin in alkal. Lösung 1-Phenyl-tetrazol; analog erhält man durch Einw. auf symm. Diacetylhydrazin oder Acethydrazid in sodaalkalischer Lösung und Behandlung der Reaktionsprodukte mit Natronlauge 1-Phenyl-5-methyl-tetrazol (Dimrott, der Montmollin, B. 43, 2907). Benzoldiazoniumchlorid gibt in alkal. Lösung mit Cyanamid Benzoldiazo-cyanamid C₆H₅·N:N·NH·CN (Syst. No. 2228) mit Dicyandiamid Benzoldiazo-dicyandiamid C₆H₅·N:N·NH·CN (Syst. No. 2228) (v. Walther, Gereshammer, J. pr. [2] 92, 218, 254). Bei der Umsetzung von Benzoldiazoniumchlorid mit symm. Hydrazindicarbonsäurediäthylester in sodaalkalischer Lösung und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Natronlauge erhält man 1-Phenyl-5-oxy-tetrazol (Syst. No. 4110) (D., de M.). Benzoldiazoniumchlorid liefert mit N-p-Toluolsulfonyl-sulfanilsäure in neutraler oder schwach alkalischer Lösung N-p-Toluolsulfonyl-diazoaminobenzol-sulfonsäure-(4) (Syst. No. 2237) (AG

Funktionelle Derivate von Benzoldiazohydroxyden.

Benzoldiazo-[2.4.6-trimethyl-phenyläther] $C_{15}H_{16}ON_2=C_6H_5\cdot N:N\cdot O\cdot C_6H_2(CH_3)_3.$ Vgl. hierüber Dimroth, Leichtlin, Friedemann, B. 50, 1548.

Benzoldiazo - pentamethylphenyläther, O - Benzolazo - pentamethylphenol $C_{17}H_{20}ON_2 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot O \cdot C_6(CH_3)_5$. B. Aus Benzoldiazoniumhydroxyd und Pentamethylphenol in kalter verdümnter Natronlauge (Dimboth, Leichtlin, Friedemann, B. 50, 1545). — Sehr unbeständige, bräunlichgelbe Krystalle. Zersetzt sich nach einigem Aufbewahren oder beim Erwärmen explosionsartig. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Gasolin; die Lösungen zersetzen sich bei Zimmertemperatur unter starker Gasentwicklung. — Wird durch Natronlauge nicht verändert. Gibt bei der Einw. von verd. Säuren Phenol und Pentamethylphenol. Liefert mit α -Naphthylamin-hydrochlorid in Alkohol bei —20° 4-Benzolazo-naphthylamin-(1) und Pentamethylphenol.

Benzoldiazoäther der Enolform des Diacetyl-benzoyl-methans $C_{18}H_{16}O_3N_3=C_6H_5\cdot N:N\cdot O\cdot C(CH_3):C(CO\cdot CH_3)\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus dem Natriumsalz der Enolform des Diacetyl-benzoyl-methans und Benzoldiazoniumhydroxyd in wäßrig-alkoholischer Lösung (AUWERS, A. 378, 258). — Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol), Krystalle (aus Ligroin). F: 77° bis 78°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln. — Bleibt beim Kochen mit unterhalb 100° siedenden Lösungsmitteln oder bei kurzem Erhitzen auf $110-112^\circ$ unverändert; beim Kochen mit Toluol erfolgt Umlagerung in Methylphenyltriketon-mono-acetylphenylhydrazon (S. 63). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig Anilin und Phenylhydrazin. Gibt bei der Einw. von alkoh. Natronlauge oder von äther. Salzsäure Methylphenyltriketon-monophenylhydrazon (S. 49); bei der Einw. von äther. Salzsäure treten daneben Benzoesäure und Benzoldiazoniumchlorid auf. Beim Kochen mit Eisessig erhält man Benzoylaceton. Liefert bei der Einw. auf β -Naphthol in Alkohol 1-Benzolazo-naphthol-(2) und Diacetyl-benzoyl-methan.

Benzoldiazo - [phenylhydrazino - imino - methyläther] $C_{15}H_{12}ON_5 = C_6H_5 \cdot N:N\cdot O \cdot C(:NH)\cdot NH\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Aus Benzoldiazo - [benzolazo - imino - methyläther] (S. 355) bei der Einw. von Reduktionsmitteln (Heller, Meyer, B. 52, 2293). — Nadeln oder Krystallkörner (aus Alkohol oder Benzol). Schmilzt unter Zersetzung gegen 154°. Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln. Löslich in Alkalien und Ammoniak mit gelber Farbe; die Lösungen färben sich an der Luft infolge Oxydation rot. — Gibt in alkal. Lösung mit Fehlengscher Lösung einen schwarzbraunen Niedarschlag, der sich beim Erwärmen unter Stickstoff-Entwicklung

auflöst; bei längerem Erhitzen entsteht Cuprooxyd. Liefert bei der Zersetzung in alkal. Lösung dieselben Produkte wie Benzoldiazo-[benzolazo-imino-methyläther]. Bei längerer Einw. eines Gemisches von Eisessig und $50^{\circ}/_{\circ}$ iger Schwefelsäure entsteht neben anderen Produkten Phenol. Liefert mit Dimethylsulfat in alkal. Lösung eine Verbindung $C_{14}H_{15}ON_{5}$ (Krystalle aus Alkohol; F: 137—138° [Zers.]).

Benzoldiazo - [benzolazo - imino - methyläther] $C_{13}H_{11}ON_5 = C_6H_5 \cdot N : N \cdot O \cdot C (: NH) \cdot N \cdot N \cdot C_6H_5$. B. Das Kaliumsalz en teht aus Benzoldiazoniumchlorid oder Benzolnormaldiazotat und Kaliumcyanid in wäßr. Kalilauge in der Kälte (Heller, Meyer, B. 52, 2289, 2291). — Rote Nadeln (aus Alkohol). F: 92° (Zers.). Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln. Schwer löslich in konz. Salzsäure, löslich in Ammoniak und in verd. Sodalösung. — Gibt bei der Einw. von Reduktionsmitteln Benzoldiazo-[phenylhydrazmo-imino-methyläther] (S. 354). Zersetzt sich beim Erhitzen mit Wasser; beim Erhitzen mit Eisessig und etwas verd. Schwefelsäure entstehen geringe Mengen Phenol und Benzonitril. Bei der Einw. von verd. Natronlauge entstehen Anilin, Benzonitril, Azobenzol, eine Verbindung vom Schmelzpunkt 174—175° (Zers.) und eine Verbindung vom Schmelzpunkt 202—206°. — NaC₁₈H₁₀ON₅. Gelbe, bronzeglänzende Blättchen (aus Aceton). F: 209° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol. — KC₁₈H₁₀ON₅. Dunkelrote Blättchen (aus Aceton). F: 239° (Zers.). Löslich in Alkohol und Benzol. — Mercurisalz. Krystalle (aus Alkohol). — Weitere Salze: H., M.

Substitutions produkte des Diazobenzols.

- 2-Chlor-benzol-diazoniumhydroxyd-(1), o-Chlor-benzoldiazoniumhydroxyd $C_6H_5ON_3Cl=C_6H_4Cl\cdot N(:N)\cdot OH$ (S. 462). Bei der Einw. von feuchtem Äther auf das durch Umsetzung von Trinitromethan-kalium mit o-Chlor-benzoldiazoniumacetat entstehende Salz des Trinitromethans erhält man [2-Chlor-benzolazo]-formhydroxamsäure (S. 222) (Ponzio, G. 46 II, 57).
- 4-Chlor-benzol-diazoniumhydroxyd-(1), p-Chlor-benzoldiazoniumhydroxyd $C_6H_5ON_2Cl=C_6H_4Cl\cdot N(:N)\cdot OH$ (8. 463). Darstellung von p-Chlor-benzoldiazoniumborfluorid: Bart, D. R. P. 281055; C. 1915 I, 74; Frdl. 12, 311. $C_6H_4Cl\cdot N_2\cdot Cl+SbCl_3$. Krystalle. Zersetzt sich langsam beim Kochen mit Wasser unter Bildung von 4.4'-Dichlordiphenyl und geringen Mengen 4-Chlor-phenol (Max, Soc. 101, 1038). Bei der Einw. von verd. Natronlauge entsteht 4-Chlor-phenylstibonsäure (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 261825; C. 1913 II, 395; Frdl. 11, 1086; H. SCHMIDT, A. 421, 177).
- [4-Chlor-benzoldiago]-[(4-chlor-benzolago)-imino-methyläther] $C_{13}H_9ON_5Cl_9 = C_6H_4Cl\cdot N:N\cdot O\cdot C(:NH)\cdot N:N\cdot C_6H_4Cl.$ B. Analog Benzoldiago-[benzolago-imino-methyläther] (s. o.). F: 114° (Heller, Meyer, B. 52, 2291).
- 2.4 Dichlor benzol diazoniumhydroxyd (1) C₆H₄ON₂Cl₂ = C₆H₃Cl₂·N(:N)·OH (S. 466). Darstellung des Chlorids durch Diazotieren von 2.4-Dichlor-anilin: BÜLOW, NEBER, B. 49, 2187. Bei der Einw. von feuchtem Äther auf das durch Umsetzung von Trinitromethan-kalium mit 2.4-Dichlor-benzoldiazoniumacetat entstehende Salz des Trinitromethans erhält man [2.4-Dichlor-benzolazo]-formhydroxamsäure (Ponzio, G. 46 II, 58). Das Sulfat gibt in Eisessig-Lösung mit α-Naphtholāthylāther [2.4-Dichlor-benzol]-(1azo4)-naphthol-(1)-āthylāther und freies [2.4-Dichlor-benzol]-(1azo4)-naphthol-(1); bei der Einw. auf Resorcindimethylāther entsteht ausschließlich [2.4-Dichlor-benzol]-(1azo4)-resorcindimethylāther (K. H. Meyer, Irsohior, Schlösser, B. 47, 1743, 1749, 1750). Das Chlorid liefert mit Cyanessigsäureāthylester bei Gegenwart von Natriumacetat in kalter alkoholischer Lösung die Verbindung C₁₁H₂O₂N₃Cl₄ (S. 115, Z. 16 v. o.) (B., N.).
- 2.5 Dichlor-benzol diazoniumhydroxyd (1) $C_6H_6ON_2Cl_2 = C_6H_3Cl_1 \cdot N(:N) \cdot OH$ (S. 467). Das Chlorid gibt mit Cyanessigsäureäthylester in Gegenwart von Natriumacetat in wäßrig-alkoh. Lösung die Verbindung $C_{11}H_9O_2N_3Cl_2$ (S. 115, Z. 14 v. u.) (Bülow, Neber, B. 49, 2196).
- 3-Brom-benzol-diagoniumhydroxyd-(1), m-Brom-benzoldiagoniumhydroxyd $C_0H_5ON_2Br=C_0H_4Br\cdot N(:N)\cdot OH$ (8. 469). B. Das Sulfat entsteht beim Behandeln von 3-Brom-anilin mit Amylnitrit und konz. Schwefelsäure in Eisessig (K. H. Meyer, Irschick, Schlösser, B. 47, 1747). Das Sulfat gibt mit α -Naphtholäthyläther in essigsaurer Lösung [3-Brom-benzol]- $\langle 1$ azo $4 \rangle$ -[naphthol-(1)-āthyläther].
- 4-Brom-bensol-diasoniumhydroxyd-(1), p-Brom-bensoldiasoniumhydroxyd C₆H₅ON₂Br = C₆H₄Br·N(:N)·OH (S. 469). B. Das Chlorid entsteht aus 4-Brom-anilin und Natriumnitrit in verd. Salzsäure (BART, D. R. P. 250264; C. 1912 II, 882; Frdl. 10, 1254). Absorption einer wäßr. Lösung des Sulfats im Ultraviolett: Hantzsch, Lisschitz, B. 45, 3012. Das Chlorid gibt beim Erhitzen mit Natriumarsenit und Alkali 4-Brom-bensolaure (B.). Das Sulfat liefert mit α-Naphtholäthyläther in Eisessig [4-Brom-bensol]-(1azo4)-[naphthol-(1)-āthylāther] (K. H. Meyer, Irschick, Schlösser, B. 47, 1749).

- 4-Brom-benzol-[diazo-(4-nitro-phenyl)-äther]-(1) $C_{19}H_6O_3N_3Br = C_6H_4Br\cdot N:N\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 474). Elektrische Leitfähigkeit in 76% igem Aceton bei 0°: DIMBOTH, LEICHTLIN, FRIEDEMANN, B. 50, 1537, 1540.
- 2.4.6-Tribrom-benzol-diazoniumhydroxyd-(1) C₆H₃ON₃Br₃ = C₆H₂Br₃·N(:N)·OH (S. 476). Durch Umsetzung des Acetats mit Trinitromethan-kalium und Behandlung des entstandenen Trinitromethansalzes mit feuchtem Äther erhält man [2.4.6-Tribrom-benzolazo]-formhydroxamsäure (Ponzio, G. 46 II, 59). Das bei der Umsetzung des Acetats mit Phenyldinitromethan-kalium entstehende Produkt gibt bei Behandlung mit feuchtem Äther Benzoyl-[2.4.6-tribrom-phenyl]-diimid (S. 225) (P., Macciotta, G. 44 I, 276). Das Sulfat gibt mit α-Naphtholäthyläther in essigsaurer Lösung [2.4.6-Tribrom-benzol]-(1azo4)-[naphthol-(1)-äthyläther]; resgiert analog mit Resorcindimethyläther (K. H. MEYER, IRSCHICK, SCHIÖSSER, B. 47, 1750). Durch Einw. von 2.4.6-Tribrom-benzoldiazoniumsalz auf Hydrazin-N.N'-dicarbonsäure-diäthylester in Gegenwart von Natriumacetat und etwas Soda erhält man [2.4.6-Tribrom-benzoldiazo]-hydrazin-N.N'-dicarbonsäurediäthylester (Syst. No. 2248) (DIMROTH, DE MONTMOLLIN, B. 43, 2910).

2-Nitro-1-diazo-benzol, o-Nitro-diazobenzol $C_6H_5O_3N_3$.

- 2-Nitro-benzol-diazoniumhydroxyd-(1), o-Nitro-benzoldiazoniumhydroxyd $C_6H_5O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(:N) \cdot OH$ (S. 480). B. Wärmetönung der Bildung des Chlorids aus 2-Nitro-anilinhydrochlorid und Natriumnitrit in salzsaurer Lösung und bei Gegenwart von Essigsäure: Swietoslawski, 3K. 45, 1761; C. 1914 I, 652. Das Sulfat entsteht beim Behandeln von 2-Nitro-anilin mit Amylnitrit und konz. Schwefelsäure in Eisessig (K. H. Meyer, Irschiok, Schlösser, B. 47, 1747). Wärmetönung der Umwandlung von 2-Nitro-benzol-diazoniumchlorid-(1) in Natrium-[2-nitro-benzolisodiazotat]: Sw., 3K. 45, 1762; C. 1914 I, 652. 2-Nitro-benzoldiazoniumsalz der 2-Nitro-benzol-sulfinsäure-(1) $C_{12}H_8O_6N_4S = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N_3 \cdot O \cdot SO \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus 2-Nitro-benzoldiazoniumchlorid und o-nitro-benzolsulfinsaurem Natrium in wäßr. Lösung (Claasz, B. 44, 1418). Gelb. Explodiert heftig bei ca. 100°. Schwer löslich in kaltem Wasser mit gelber Farbe, löslich in Alkohol. Elektrische Leitfähigkeit in Alkohol: Cl. Verhalten gegen siedendes Wasser und siedenden Alkohol s. u.
- 2-Nitro-benzol-isodiazohydroxyd-(1), 2-Nitro-benzol-anti-diazohydroxyd-(1) C₆H₆O₃N₃ = O₂N·C₆H₄·N:N·OH (S. 481). B. Wärmetönung der Bildung des Natriumsalzes aus 2-Nitro-benzoldiazoniumchlorid und Natronlauge: Swietoslawski, Ж. 45, 1762; C. 1914 I, 652. Kaliumsalz: Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Kalilauge: Hantzsch, Lifschitz, B. 45, 3030.

Chemisches Verhalten des 2-Nitro-1-diazo-benzols. Beim Einleiten von Schwefeldioxyd in eine Lösung von 2-Nitro-benzoldiazoniumsulfat erhalt man 2-Nitro-benzol-sulfonsäure-(1)-[2-nitro-phenylhydrazid] (CLAASZ, B. 44, 1417; vgl. LIMPRICHT, B. 20, 1241). Natrium-[2-nitro-benzolisodiazotat] gibt mit Natriumarsenit in heißem Wasser 2-Nitro-phenylarson-säure (BART, D. R. P. 250 264; C. 1912 II, 882; Frdl. 10, 1254). 2-Nitro-benzoldiazonium-sulfat gibt mit α-Naphtholäthyläther in Eisessig fast ausschließlich [2-Nitro-benzol]-(1 azo 4)-naphthol-(1) (K. H. MEYER, IRSCHICK, SCHIÖSSER, B. 47, 1748). Das 2-Nitro-benzoldiazoniumsalz der 2-Nitro-benzol-sulfinsäure-(1) (s. o.) gibt beim Kochen mit Wasser 2.2'-Dinitro-diphenylsulfon; beim Kochen mit Alkohol treten Nitrobenzol und Acetaldehyd auf (CLAASZ, B. 44, 1419).

- **2-Nitro-benzoldiazo-[2-nitro-phenylsulfon]** $C_{12}H_8O_6N_4S=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N: Y\cdot SO_2\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ s. S. 225.
 - 3-Nitro-1-diazo-benzol, m-Nitro-diazobenzol C₆H₅O₃N₃.
- 3-Nitro-benzol-diazoniumhydroxyd-(1), m-Nitro-benzoldiazoniumhydroxyd $C_6H_5O_3N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N(:N)\cdot OH$ (8. 482). B. Wärmetönung der Bildung des Chlorids aus 3-Nitro-anilinhydrochlorid und Natriumnitrit in salzsaurer Lösung und bei Gegenwart von Essigsäure: Swietoslawski, \mathcal{H} . 45, 1742; C. 1914 I, 652. Wärmetönung der Umwandlung des Chlorids in Natrium-[3-nitro-benzolisadzotat]: Sw., \mathcal{H} . 45, 1743; C. 1914 I, 652. $O_2N\cdot C_6H_4\cdot N_2\cdot Cl+2HCl+8bCl_3$. Blättchen (May, Soc. 101, 1039). Unlöslich in Wasser. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser langsam unter Bildung geringer Mengen 3-Nitro-phenol.
- 3-Nitro-benzol-isodiazohydroxyd-(1), 3-Nitro-benzol-anti-diazohydroxyd-(1) $C_6H_5O_3N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot OH$ (S. 482). B. Wärmetönung der Bildung von Natrium-[3-nitro-benzolisodiazotat] aus 3-Nitro-benzoldiazoniumehlorid und Natronlauge: Swietoslawski, \mathcal{H} . 45, 1743; C. 1914 I, 652.
- Chemisches Verhalten des 3-Nitro-1-diazo-benzols. 3-Nitro-benzoldiazoniumsulfat gibt mit α-Naphtholäthyläther in Eisessig [3-Nitro-benzol]-(1azo4)-[naphthol-(1)-äthyläther] und

geringere Mengen [3-Nitro-benzol]-\(\frac{1}{2}\)-\(\left{naphthol-(1)}\)] (K. H. Meyer, Irschick, Schlösser, B. 47, 1747). Wärmetönung der Kupplung von 3-Nitro-benzoldiazoniumchlorid mit Natrium-β-naphtholat: Swietoslawski, 3K. 45, 1750; C. 1914 I, 652.

4-Nitro-1-diazo-benzol, p-Nitro-diazobenzol C₅H₅O₃N₃.

- 4-Nitro-benzol-diazoniumhydroxyd-(1), p-Nitro-benzoldiazoniumhydroxyd $C_6H_5O_3N_3=O_3N\cdot C_6H_4\cdot N(:N)\cdot OH$ (8. 483). B. Ein Chlorid der Zusammensetzung $4O_2N\cdot C_6H_4\cdot N_2\cdot Cl+HCl$ entsteht beim Zufügen einer Lösung von Nitrosylchlorid in Toluol zu einer Lösung von 4-Nitro-anilin in alkoh. Salzsäure (Struszynski, Swietoslawski, C. 1911 II, 1920). Wärmetönung der Bildung von 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid aus 4-Nitroanilinhydrochlorid und Natriumnitrit in salzsaurer Lösung und bei Gegenwart von Essigsäure: Swietoslawski, B. 43, 1768; M. 45, 1753; C. 1914 I, 652. — Wärmetönung der Umwandlung von 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid in Natrium-[4-nitro-benzoldiazotat] durch Natronlauge: Sw., B. 43, 1769; M. 45, 1755; C. 1914 I, 652.
- 4-Nitro-benzoldiazoniumsalze. Chlorid O₂N·C₆H₄·N₂·Cl (S. 484). Ultra-violettes Absorptionsspektrum in Wasser: Hantzsch, Lipschitz, B. 45, 3012. Wärmetönung der Auflösung in Wasser: Swietoslawski, B. 43, 1769. — 4-Nitro-benzoldiazoniumborfluorid. B. Aus 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid und borfluorwasserstoffsaurem Natrium (BART, D. R. P. 281055; C. 1915 I, 74; Frdl. 12, 311). Fast farblose Nadeln. Löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Ather. — Salze der Naphthalin-sulfonsäure-(2): O₂N·C₆H₄·N₂·O₃S·C₁₀H₇. Explosiv; sehr leicht löslich in Wasser; läßt sich aus wäßr. Lösungen nicht aussalzen (Witt, C. 1913 II, 916; D. R. P. 264268; C. 1913 II, 1183; Frdl. 11, 370). — $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N_2 \cdot O_3S \cdot C_{10}H_7 + NaO_3S \cdot C_{10}H_7 + H_2O$ ("Paranil A"). Citronengelbe Nadeln (aus Wasser) (W.). Löslich in kaltem Wasser zu ca. $5^0/_0$, leichter in heißem Wasser mit neutraler Reaktion. Lichtempfindlich, im Dunkeln haltbar. Nicht explosiv. Bleibt bei kurzem Erhitzen auf 100° oder beim Erhitzen der wäßr. Lösung auf 80° unverändert.

4-Nitro-benzol-isodiazohydroxyd-(1), 4-Nitro-benzol-anti-diazohydroxyd

 $C_6H_5O_3N_3 = O_3N \cdot C_6H_4 \cdot N$ N·OH (8.485). B. Wärmetönung der Bildung von Natrium-[4-nitro-

benzolisodiazotat] aus 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid und Natronlauge: Swietoslawski, B. 43, 1769; Ж. 45, 1755; С. 1914 I, 652. — Ultraviolettes Absorptionsspektrum des freien 4-Nitro-benzolisodiazohydroxyds in Ather und des Kaliumsalzes in Kalilauge: Наитгесн, LIFSCHITZ, B. 45, 3030. — Warmetönung der Überführung von Natrium-[4-nitro-benzolisodiazotat] in 4-Nitro-phenylnitrosamin: Sw., B. 43, 1771; Ж. 45, 1758; C. 1914 I, 652.

4-Nitro-phenylnitrosamin $C_6H_5O_3N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NO$ (S. 486). B. Wärmetönung der Bildung aus Natrium-[4-nitro-benzolisodiazotat]: Swietoslawski, B. 43, 1771; Ж. 45, 1758; С. 1914 I, 652. — Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Chloroform: Наптзен,

Lifschitz, B. 45, 3030.

Chemisches Verhalten des 4-Nitro-1-diazo-benzols. 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid liefert mit Natriumhypochlorit in sodaalkalischer Lösung 4.4'-Dinitro-diazoaminobenzol (Forster, Soc. 107, 265). Gibt mit Chloramin in sodaalkalischer Lösung 4-Nitro-1-azidobenzol und unreines 4.4'-Dinitro-diazoaminobenzol (F., Soc. 107, 264). Beim Umsetzen von 4-Nitrobenzoldiazoniumchlorid mit einer alkal. Arsenit-Lösung erhält man 4-Nitro-phenyl-arsonsäure (Bart, A. 429, 66, 95; D. R. P. 250264; C. 1912 II, 882; Frdl. 10, 1257; Jacobs, HEIDELBERGER, ROLF, Am. Soc. 40, 1584); daneben entsteht wenig Nitrobenzol (GUTMANN, B. 45, 824). 4-Nitro-phenyl-arsonsaure erhält man auch beim Behandeln von Natrium-4-nitro-benzolisodiazotat mit Natriumarsenit in schwach alkal. Lösung bei 20° (B., A. 429, 110). 4-Nitro-1-diazo-benzol gibt mit 2.3-Dimethyl-butadien-(1.3) in Essigsaure α-[4-Nitrobenzolazo]-β.γ-dimethyl-α.γ-butadien (S. 225) (K. H. MEYER, B. 52, 1473, 1474); reagiert analog mit Pentadien-(1.3) (M.) und mit Isopren (M., IRSCHICK, SCHLÖSSER, B. 47, 1754). 4-Nitro-1-diazo-benzol gibt mit Athylvinyläther in Eisessig eine Verbindung C₈H₇O₃N₃ [ziegelrotes Pulver oder orangerote Nadeln; F: ca. 180° (Zers.)] (M., LENHARDT, A. 898, 70). Liefert mit α -Athoxy-styrol in Eisessig eine rote Verbindung, die mit alkoh. Kalilauge eine tiefviolette Färbung gibt (M., L.). Liefert mit α -Naphtholmethyläther in essigsaurer Lösung [4-Nitro-benzol]-(1azo4)-[naphthol-(1)-methyläther]; reagiert analog mit Resorcindimethyläther und Phloroglucintrimethyläther (M., L., A. 898, 77, 78) sowie mit Athern von Phenol-Homologen mit freier o- und p-Stellung (v. Auwers, Michaelis, B. 47, 1281, 1289; v. Au., Borsche, B. 48, 1722). Wärmetönung der Kupplung von 4-Nitro-1-diazo-benzol mit β -Naphthol: Swietoslawski, B. 43, 1772; 36. 45, 1760; C. 1914 I, 652. Beim Kuppeln mit Thiophenol in alkal. Lösung erhält man neben 4-Nitro-benzol-diazothiophenyläther-(1) (Hptw. Bd. XVI, S. 494) geringe Mengen eines Produkts, das beim Kochen mit Methyljodid in alkoh. Kalilauge [4-Nitro-benzol]- $\langle 1$ azo $4 \rangle$ -thiophenolmethyläther liefert (Fox, Pope, Soc. 101, 1502). 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid gibt mit symm. Diformylhydrazin in verd. Natronlauge 1-[4-Nitro-phenyl]-tetrazol (DIMBOTH, DE MONTMOLLIN, B. 43, 2908). Liefert mit Acethydrazid bei Gegenwart von Natriumscetat in der Kälte [4-Nitro-benzoldiazo]-[β -acetyl-

hydrazin] (Syst. No. 2248); analog entsteht bei der Einw. auf symm. Diacetylhydrazin 14-Nitro-benzoldiazo]- $[\alpha.\beta$ -diacetyl-hydrazin] (Syst. No. 2248) (D., De M., B. 43, 2009, 2912). 4-Nitro-1-diazo-benzol gibt mit β -Athoxy-crotonsaureathylester in Essigsaure [4-Nitro-benzolazo]-acetessigsaureathylester (S. 143) (K. H. Meyer, Lenhardt, A. 398, 69). Mit Natronlauge neutralisierte 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid-Lösung gibt mit 4-nitro-phenylarsinigsaurem Matrium Bis-[4-nitro-phenyl]-arsinsaure (Bart, A. 429, 102; D. R. P. 250264; C. 1912 II, 882; Frdl. 10, 1257). Umsetzung von 4-Nitro-1-diazo-benzol magnesium bei Gegenwart von Kupferpulver: B., D. R. P. 254092; C. 1913 I, 196; Frdl. 11, 1030. Natrium-[4-nitro-benzolisodiazotat] gibt mit Bis-[4-nitro-phenyl]hydroxyarsin in verd. Natronlauge bei 75-80° Tris-[4-nitro-phenyl]-arsinoxyd oder dessen Hydrat (B., D. R. P. 254345; C. 1913 I, 196; Frdl. 10, 1258).

Verwendung. Zur Darstellung haltbarer p-Nitro-diazobenzol-Praparate vgl. Witt, C. 1913 II, 916; D. R. P. 264268; C. 1913 II, 1183; Frdl. 11, 370; Cassella & Co., D. R. P.

281 098; C. 1915 I, 105, Frdl. 12, 310.

4-Nitro-benzol-diazomethyläther-(1) $C_7H_7O_5N_3 = O_5N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot O \cdot CH_2$ (S. 492). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: HANTZSCH, LIFSCHITZ, B. 45, 3030. Elektrische Leitfähigkeit in 76% igem Aceton bei 0°: Dimroth, Leichtlin, Friedemann, B. 50, 1537, 1540.

- 4-Chlor-8-nitro-benzol-diazoniumhydroxyd-(1) $C_6H_4O_3N_3Cl = O_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot N(:N)$ OH. B. Die Salze entstehen beim Diazotieren von 4-Chlor-3-nitro-anilin in stark salzsaurer oder schwefelsaurer Lösung (Morgan, Porter, Soc. 107, 652). — Die Salze sind nur in stark sauren Lösungen haltbar; beim Verdünnen, teilweisen Neutralisieren oder beim Zusatz von Natriumacetat entsteht 2-Nitro-4-diazo-phenol. — Chlorid und Sulfat scheiden sich beim Zufügen von Alkohol und Äther zu den sauren Lösungen in Form farbloser Krystalle aus.
- 2.6-Dichlor-4-nitro-benzol-diazoniumhydroxyd-(1) $C_6H_2O_3N_3Cl_2 = O_2N \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot C_6H_3Cl_2$ N(: N) OH. — Nitrat. B. Beim Einleiten von Stickoxyden in eine Suspension von 2.6-Dichlor-4-nitro-anilin in Salpetersäure (D: 1,38) bei 0º (Körner, Contardi, R. A. L. [5] 22 I, 826). Explosiv. Ziemlich schwer löslich in Wasser.
- 2.4 Dinitro benzol diazoniumhydroxyd (1) $C_6H_4O_5N_4=(O_2N)_2C_6H_3\cdot N(:N)\cdot OH$ (vgl. S. 493). B. Das Nitrat entsteht beim Einleiten von Stickoxyden in ein Gemisch aus gleichen Teilen 2.4-Dinitro-anilin und Salpetersäure (D: 1,48) (KÖRNER, CONTARDI, R. A. L. [5] 23 I, 634). Das Sulfat entsteht beim Behandeln von 2.4-Dinitro-anilin mit Nitrosylschwefelsäure und konz. Schwefelsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 266944; C. 1913 II, 1905; Frdl. 11, 1033) oder mit Amylnitrit und konz. Schwefelsäure in Eisessig (К. Н. МЕУЕВ, IRSCHICK, SCHLÖSSER, B. 47, 1747). — Beim Aufbewahren einer Lösung des Sulfats in Eisessig entsteht eine Verbindung $C_{18}H_{19}O_{10}N_{10}$ (s. u.) (М., І., Sch., B. 47, 1754). Beim Behändeln des Sulfats mit Sodalösung in der Kälte erhält man 5-Nitro-phenol-diazoniumhydroxyd-(2) und ein gelbes, in Alkalien unlösliches Produkt, das sich zwischen 64° und 80° zersetzt (MORGAN, Evens, Soc. 115, 1137). Das Nitrat gibt mit Kupfersulfat und Natriumnitrit in wäßr. Lösung 1.2.4-Trinitro-benzol und etwas 2.4-Dinitro-phenol (K., C.). Das Sulfat liefert in schwefelsaurer Lösung mit Natriumarsenit 2.4-Dinitro-phenylarsonsaure (H. F., D. R. P. 266944). Das Sulfat liefert mit Anisol in Eisessig [2.4-Dinitro-benzol]-(1azo4)-anisol; reagiert analog mit Phenetol und mit Resorcindiäthyläther, während man bei der Einw. auf Phenyl-α-naphthyl-āther [2.4-Dinitro-benzol]-(1azo4)-[naphthol-(1)-phenylāther] und freies [2.4-Dinitro-benzol]-(1azo4)-naphthol-(1) erhālt (M., I., Sch., B. 47, 1747, 1750). Reaktion des Sulfats mit Furfuralkohol: M., I., Sch., B. 47, 1753.

 Verbindung C₁₈H₁₂O₁₀N₁₀. B. Beim Aufbewahren einer Lösung von 2.4-Dinitro-benzoldiazoniumsulfat in Eisessig (K. H. MEYER, IRSCHICK, SCHLÖSSER, B. 47, 1754).—
 Date Discoun (Aug Nitrobana). Schmilts cherkall, 2001. Istlich in ellect.

Rote Prismen (aus Nitrobenzol). Schmilzt oberhalb 280°. Löslich in alkoh. Lauge mit tief-

blauer Farbe.

Derivat des Schwefelanalogons des Diazobenzols.

Benzoldiazo - thiotriphenylmethyläther, Triphenylmethyl - [thiodiazobenzol] $C_{25}H_{20}N_2S=C_6H_5\cdot N_2\cdot S\cdot C(C_6H_5)_3$. Beim Zufügen von Benzoldiazoniumehlorid-Lösung zu einer gesättigten Lösung von Triphenylthiocarbinol in Alkohol (VORLÄNDER, MITTAG, B. 52, 423). — Gelbe Blättchen (aus Benzol + Petroläther). F:108°. Unlöslich in Alkalilaugen. - Spaltet bei Einw. von kalter konzentrierter Salzsäure allmählich Benzoldiazoniumchlorid ab. - Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. Gibt mit alkoh. Silbernitrat-Lösung eine schwarzbraune Fällung.

2. Diazo-Verbindungen $C_7H_8ON_2$.

1. 2-Diazo-toluol, o-Diazo-toluol C₇H₈ON₈.
o-Toluoliazoniumhydroxyd C₇H₈ON₈ = CH₃·C₆H₄·N(:N)·OH (S. 495). B. Wärmetönung der Bildung des Chlorids aus o-Toluolihydrochlorid und Natriumnitrit in salzsaurer Lösung: Swietoslawski, Ж. 43, 1078; B. 44, 2439. Das Sulfat entsteht beim

Zufügen einer Lösung von Nitrosylchlorid in Toluol zu einer Lösung von o-Toluidin in alkoh. Schwefelsäure (STRUSZYNSKI, Sw., C. 1911 II, 1920). — Wärmetönung der Neutralisation von o-Toluoldiazoniumhydroxyd mit Salzsäure: Sw., X. 43, 1064; B. 44, 2430. Wärmetönung der Umwandlung von o-Toluoldiazoniumehlorid in Natrium-o-toluolnormaldiazotat: Sw., M. 43, 1078; B. 44, 2439. — CH₃·C₆H₄·N₂·Cl+SbCl₃. Krystalle (MAY, Soc. 101,

1038). Unlöslich in Wasser. o-Toluol-normaldiazohydroxyd, o-Toluol-syn-diazohydroxyd $C_7H_8ON_2 =$ $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N$

(S. 496). Wärmetönung der Bildung des Natriumsalzes aus o-Toluoldiazonium-

chlorid: Swietoslawski, K. 43, 1078; B. 44, 2439.

Chemisches Verhalten des o-Diazotoluols. Aus einer mit Natriumacetat versetzten Lösung von o-Toluoldiazoniumehlorid scheiden sich nach einiger Zeit 3.5-Bis-o-toluolazo-2-oxy-toluol und geringe Mengen 5-o-Toluolazo-2-oxy-toluol aus (Ponzio, G. 43 I, 562). Geschwindigkeit der Zersetzung von o Toluoldiazoniumchlorid in Gegenwart von Cuprochlorid: Heller, TISCHNER, B. 44, 255. Bei der Einw. von feuchtem Ather auf das durch Umsetzung von o-Toluoldiazoniumacetat mit Trinitromethan-kalium entstehende o-Toluoldiazoniumsalz des Trinitromethans erhält man 3-Nitro-2-oxy-toluol (Ponzio, G. 46 II, 60). Wärmetönung der Kupplung von o-Toluoldiazoniumchlorid mit Natrium-β-naphtholat: Swietoslawski, ж. 43, 1078; В. 44, 2439.

o-Toluoldiazo-[o-tolylhydrazino-imino-methyläther] $C_{15}H_{17}ON_5 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot O \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von o-Toluoldiazo-[o-toluolazo-imino-methyläther] (s. u.) mit Phenylhydrazin in kaltem Alkohol (Heller, Meyer, B. 52, 2294). — Krystalle (aus Alkohol oder Benzol). F: 150° (Zers.). Leicht löslich in Aceton, schwerer in Äther und Benzol. Schwer löslich in Natronlauge mit gelber Farbe.

o-Toluoldiazo - [o-toluolazo - imino - methyläther] $C_{15}H_{15}ON_5 = CH_5 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot O \cdot C(:NH) \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Analog Benzoldiazo - [benzolazo - imino - methyläther] (S. 355). — Blaustichigrote Säulen (aus Alkohol). F: 100° (Zers.) (Heller, Meyer, B. 52, 2291). — Gibt bei der Reduktion mit Phenylhydrazin in kaltem Alkohol o-Toluoldiazo-[o-tolylhydrazinoimino-methyläther] (s. o.).

O₂N· N(: N)· OH 5-Nitro-2-diazo-toluol C,H,O,N, 5 - Nitro - toluol - diazonium hydr- I. $oxyd\cdot(2)$ C₇H₇O₃N₈, Formel I (S. 499). Durch Umsetzung von 5-Nitro-toluol-diazoniumsulfat-(2) mit Phenyldinitromethan-kalium bei Gegenwart von Natriumacetat in wäßr. Lösung und Behandeln des Reaktionsprodukts mit feuchtem Äther erhält man Benzoyl-[4-nitro-2-methyl-phenyl]-diimid (Ponzio, Macciotta, G. 44 I, 273).

5-Nitro-toluol-isodiazohydroxyd-(2),5-Nitro-toluol-anti-diazohydroxyd-(2) C₇H₇O₂N₂, Formel II (vgl. S. 499). B. Das Kaliumsalz entsteht aus 6-Nitroso-3-nitro-toluol und aus 2.5-Dinitro-toluol durch Einw. von Hydroxylamin in methylalkoholischer Kalilauge (Meisenhamer, Hesse, B. 52, 1175, 1176). Das Natriumsalz entsteht beim Eintragen einer Losung von 5-Nitro-toluol-diazonium chlorid-(2) in 18% gige Natronlauge bei 50-60% (M., H., B. 52, 1177). — Das Kaliumsalz gibt beim Ansäuern der wäßr. Lösung fast farblose Nadeln vom Schmelzpunkt 123°, die sich beim Aufbewahren rasch zersetzen und beim Umkrystallisieren aus Alkohol 6-Nitroso-3-nitro-toluol liefern. — Natriumsalz. Gelbe, sehr explosive Krystalle (aus Methanol). — KC₇H₆O₃N₃ + H₂O. Gelbe Nadeln (aus Methanol). Färbt sich bei 150° hellgelb, schmilzt unter Zersetzung bei 202°. Wird an der Luft orange. Leicht löslich in Wasser und Alkohol mit roter Farbe.

2. 4-Diazo-toluol, p-Diazo-toluol C,H₀ON₂.
p-Toluoldiazoniumhydroxyd C,H₀ON₂ = CH₃·C₆H₄·N(:N)·OH (S. 501). B. Wärmetönung der Bildung des Chlorids aus p-Toluidinhydrochlorid und Natriumnitrit in salzsaurer Lösung: Swietoslawski, H. 43, 1076; B. 44, 2438. Das Sulfat entsteht beim Zufügen einer Lösung von Nitrosylchlorid in Toluol zu einer Lösung von p-Toluidin in alkoh. Schwefelsäure (Struszynski, Sw., C. 1911 II, 1920). — Wärmetönung der Neutralisation von p-Toluoldiazoniumhydroxyd: Sw., R. 48, 1064; B. 44, 2431. Wärmetönung der Umwandfung von p-Toluoldiazoniumchlorid in Natrium-p-toluolnormaldiazotat durch Natronlauge: $S\widetilde{w}$., \mathcal{H} . 43, 1066, 1074; B. 44, 2432, 2436. — $C_7H_7\cdot N_2\cdot Cl + SbCl_3$. Krystalle. Unlöslich in Wasser (MAY, Soc. 101, 1038).

p-Toluol-normaldiazohydroxyd, p-Toluol-syn-diazohydroxyd C,H8ON, = $CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot N$ HO·N (S. 502). Wärmetönung der Bildung von Natrium-p-toluolnormaldiazotat aus

p-Toluoldiazoniumehlorid und Natronlauge: Swietoslawski, Ж. 43, 1066, 1074; В. 44, 2432, 2436.

Chemisches Verhalten des p-Diazotoluols. Geschwindigkeit der Umsetzung von p-Toluoldiazoniumchlorid mit Cuprochlorid und Salzsäure unter verschiedenen Reaktionsbedingungen: HELLER, TISCHNER, B. 44, 255; WAENTIG, THOMAS, B. 46, 3931. Eine mit Natronlauge neutralisierte p-Toluoldiazoniumchlorid-Lösung gibt mit Natriumarsenit beim Erhitzen p-Tolylarsonsäure (Bart, D. R. P. 250264; C. 1912 II, 882; Frdl. 10, 1256). Das' durch Umsetzung von p-Toluoldiazoniumacetat mit Trinitromethan-kalium erhaltene Salz des Trinitromethans gibt bei Behandlung mit feuchtem Äther p-Toluolazo-formhydroxamsäure (S. 229) (Ponzio, G. 48 II, 57). Wärmetönung der Kupplung von p-Toluoldiazoniumchlorid mit Natrium β -naphtholat: Swietoslawski, \mathcal{H} . 48, 1077; B. 44, 2438. p-Toluoldiazoniumchlorid gibt bei Einw. auf Acethydrazid in alkslischer oder essigsaurer Lösung und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Natronlauge 1-p-Tolyl-5-methyl-tetrazol (DIMROTH, DE MONTMOLLIN, B. 48, 2911). Durch Einw. von p-Toluoldiazoniumchlorid auf symm. Diacetylhydrazin in sodaalkalischer Lösung erhält man p-Toluoldiazo-[α.β-diacetyl-hydrazin] (Syst. No. 2248) (D., DR M., B. 48, 2909). p-Toluoldiazoniumchlorid liefert mit Semicarbazid in essigsaurer Lösung 2(!)-[p-Toluoldiazo]-semicarbazid (D., DE M., B. 43, 2914).

p-Toluoldiaso-[p-toluolaso-imino-methyläther] $C_{1b}H_{1b}ON_5 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot O \cdot C(:NH) \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Analog Benzoldiazo-[benzolazo-imino-methyläther] (S. 355). Rote Krystalle (aus Alkohol und etwas Wasser). F: 1110 (Zers.) (Heller, Meyer, B. 52, 2290).

p-Toluoldiazo-[p-toluolazo-anilinoformylimino-methyläther] $C_{22}H_{20}O_2N_6=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot O\cdot C(:N\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_5)\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Aus der vorangehenden Verbindung und Phenylisocyanat in Ather (Heller, Meyer, B. 52, 2291). — Schwach orangegelbe Krystalle (aus Benzol). F: 148º (Zers.). Leicht löslich in Chloroform, Eisessig und Aceton, schwerer in Alkohol. Löslich in warmer Natronlauge. Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure wird bei Zusatz von Wasser dunkelrot.

2-Nitro-toluol-diazoniumhydroxyd-(4) $C_7H_7O_3N_3$, s. nebenstehende Formel CH₃ (vgl. S. 506). Durch Umsetzung von 2-Nitro-toluol-diazoniumsulfat-(4) mit Phenyldinitromethan-kalium bei Gegenwart von Natriumacetat und Be-· NO2 handlung des Reaktionsprodukts mit feuchtem Äther erhält man Benzoyl-[3-nitro-4-methyl-phenyl]-diimid (Ponzio, Macciotta, G. 44 I, 274). N(: N) · OH

3-Nitro-4-diazo-toluol C7H7O3N3.

NO₂ 3-Nitro-toluol-isodiazohydroxyd-(4), 3-Nitro-toluol-anti-di-azohydroxyd-(4) C₇H₇O₃N₃, s. nebenstehende Formel (S. 506). B. Man N·OH diazotiert 3-Nitro-4-amino-toluol, fällt mit Naphthalin-disulfonsäure-(1.5) und behandelt den Niederschlag mit Natronlauge (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 292118; C. 1916 I, 1211; Frdl. 18, 472).

Verbindung C₁₄H₁₁O₆N₅ (wahrscheinlich [2-Nitro-4-methyl-benzolazo]-phenyl-dinitromethan). Zur Konstitution vgl. Ponzio, G. 39 II, 537. — B. Durch Umsetzung von 3-Nitro-toluol-diazoniumsulfat (4) mit Phenyldinitromethan-kalium bei Gegenwart von Natriumacetat (Ponzio, Macciotta, G. 44 I, 271). — Gelber amorpher Niederschlag. F: 67° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol, löslich in Äther. Unlöslich in Alkalien. — Zersetzt sich beim Erwärmen mit Wasser unter Bildung von Stickoxyden. Oxydiert Alkohol in der Wärme zu Acetaldehyd. Liefert beim Behandeln mit feuchtem Äther Benzoyl-[2-nitro-4-methylphenyl]-diimid.

3. ω-Diazo-toluol C7H8ON.

 $\omega\text{-Toluol-anti(?)-diazohydroxyd} \quad C_7H_8ON_2 = \frac{C_6H_5\cdot CH_2\cdot N}{2}$ N·OH (?) (S. 507). —

Natriumsalz, Natriumbenzylisodiazotat NaC7H7ON2. B. Bei der Reduktion von Benzylnitramin durch kurze Behandlung mit Aluminium und verd. Natronlauge (THIELE, A. 376, 257). Zersetzt sich beim Erhitzen im Kohlendioxyd-Strom unter lebhafter Gasentwicklung (TH., A. 376, 255). Gibt bei der Oxydation mit Kaliumferrieyanid und verd. Natronlauge Benzylnitramin (Th., A. 376, 256). Liefert bei der Reduktion mit Aluminium und verd. Natronlauge Benzylhydrazin (Th., A. 376, 255). Gibt bei Einw. von verd. Schwefelsäure Benzylalkohol und anscheinend etwas Dibenzyläther (Th., A. 376, 255). — Kupfersalz. Violett (TH., A. 376, 257).

3. Diazo-Verbindungen $C_8H_{10}ON_2$.

1. m-Xylol-diazoniumhydroxyd-(4) C₈H₁₀ON₂, s. nebenstehende Formel (S. 507). Durch Umsetzung des Sulfats mit Phenyldinitromethan-kalium in Gegenwart von Natriumacetat und Behandlung des Reaktionsprodukts mit feuchtem Ather erhält man Benzoyl-[2.4-dimethy.-phenyl]-diimid (Ponzio, Macciotta, G. 44 I, 275).

2. 2-Diazo-p-xylol $C_0H_{10}ON_2$.

3.5 - Dinitro - p - xylol - diazoniumhydroxyd - (2) $C_0H_0O_0N_0$, s. nebenstehende Formel. — Perbromid $(CH_3)_2C_0H(NO_3)_3$, N_3 , Br_3 , B. Man trägt 5-Amino-p-xylol-sulfonsäure-(2) in auf —5° abgekühlte CH₂ N(:N)·OH ·NO2 Salpetersäure (D: 1,52) ein und versetzt die Lösung des entstandenen Nitramins erst mit Natriumnitrit-Lösung, dann mit Brom-Kaliumbromid-Lösung (Fries, Noll, A. 389, 371). Rot. Geht beim Aufbewahren, besonders im Sonnenlicht, in 3-Brom-2.6-dinitro-1.4-dimethyl-benzol über. Gibt beim Erwärmen mit Alkohol 5.6-Dibrom-2-nitro-1.4-dimethyl-benzol. Liefert bei der Einw. von wäßr. Ammoniak 3.5-Dinitro-2-azido-1.4-dimethyl-benzol.

4. Diazo-Verbindungen $C_9H_{12}ON_2$.

Pseudocumol - diazoniumhydroxyd - (5) C₂H₁₂ON₂, s. nebenstehende Formel (S. 508). Ultraviolettes Absorptionsspektrum einer wäßr. Lösung von Pseudocumol-diazoniumsulfat-(5): Hantzsch, Ho (N:)N. Lifschitz, B. 45, 3012. — Das Chlorid liefert bei der Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure 2.4.5. Trimethyl-phenylhydrazin und Pseudocumol (Franzen, Onsager, Faerden, J. pr. [2] 97, 351).

2. Mesitylen-diazoniumhydroxyd-(2) $C_0H_{12}ON_2$, s. nebenstehende Formel (S. 509). Das Chlorid liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure 2.4.6-Trimethyl-phenylhydrazin und Mesitylen (Franzen, Onsager, Faerden, J. pr. [2] 97, 350).

2. Monodiazo-Verbindungen $C_n H_{2n-12} ON_2$.

Diazo-Verbindungen C₁₀H₈ON₂.

1. 1-Diazo-naphthalin, α -Diazo-naphthalin $C_{10}H_8ON_2=C_{10}H_7\cdot N_2\cdot OH$. α -Naphthalindiazoniumhydroxyd $C_{10}H_8ON_2=C_{10}H_7\cdot N(:N)\cdot OH$ (8. 510). B. Das Chlorid entsteht bei der Einw. von Chloroform auf 1-Nitrosohydroxylamino-naphthalin (Syst. No. 2219) bei Zimmertemperatur im Dunkeln (BAUDISCH, FÜRST, B. 45, 3428). — Chlorid C₁₀H₁·N₂·Cl. Gelbe Nadeln. F: 95° (B., F.). Absorptionsspektrum der Lösung in Wasser oder verd. Säure im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: Hantzsch, Lifschitz, B. 45, 3013. — $C_{10}H_7\cdot N_2\cdot Cl + SbCl_8 + HCl$. Brauner, amorpher Niederschlag. Liefert beim Kochen mit Wasser geringe Mengen α -Naphthol und α -Chlor-naphthalin, neben anderen Produkten (MAY, Soc. 101, 1039).

2. 2-Diazo-naphthalin, β -Diazo-naphthalin $C_{10}H_8ON_2$. β -Naphthalindiazoniumhydroxyd $C_{10}H_8ON_2 = C_{10}H_7 \cdot N(:N) \cdot OH$ (S. 511). — $C_{10}H_7 \cdot N_2 \cdot Cl + SbCl_8 + HCl$ (May, Soc. 101, 1039).

- 1-Chlor-naphthalin-diagoniumhydroxyd-(2) $C_{10}H_7ON_2Cl = C_{10}H_6Cl \cdot N(:N) \cdot OH$ (vgl. 8. 513). Dichloridjodid $C_{10}H_9Cl \cdot N_2 \cdot Cl_2I$. B. Beim Diazotieren von 1-Nitronaphthylamin-(2) in salzsaurer Lösung und nachfolgenden Umsetzen mit Kaliumjodid oder Jodmonochlorid (Mascarelli, Martinelli, G. 45 II, 205; R. A. L. [5] 24 II, 29). Goldgelbe Schuppen (aus Salzsaure). F: 148—149° (Zers.). Unlöslich in Äther und kaltem Wasser, löslich in Alkohol, Natriumchlorid-Lösung und Salzsäure. Zersetzt sich beim Behandeln mit verd. Alkali, beim Kochen mit Wasser oder Alkohol.
- 1-Nitro-naphthalin-diagoniumhydroxyd-(2) $C_{10}H_7O_3N_3 = O_3N \cdot C_{10}H_6 \cdot N(:N) \cdot OH$ (S. 513). B. Das Sulfat entsteht beim Diagotieren von 1-Nitro-naphthylamin-(2) in schwefelsaurer Lösung mit Natriumnitrit (Friedlaender, Littner, B. 48, 330). Das Chlorid liefert in salzsaurer Lösung beim Behandeln mit Jodmonochlorid das Dichloridjoidid des 1-Chlor-naphthalin-diazoniumhydroxyds-(2) (s. o.), beim Behandeln mit Kaliumjodid außerdem 1-Chlor-2-jod-naphthalin (Mascarelli, Martinelli, G. 45 II, 205; R. A. L. [5] 24 II, 28).

3. Monodiazo-Verbindungen $C_n H_{2n-16} ON_2$.

Fluoren-diazonium hydroxyd-(2) C₁₃H₁₀ON₂, s. neben-·(N; N)·OH stehende Formel (S. 514). — Absorptionsspektrum des Chlorids in Wasser im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: Hantzsch, LIFSCHITZ, B. 45, 3013.

4. Monodiazo-Verbindungen $C_n H_{2n-34} ON_2$.

[4-Diaso-phenyl]-di- α -naphthyl-methan $C_{27}H_{20}ON_2 = (C_{10}H_7)_2CH \cdot \bigcirc \cdot N(:N) \cdot OH$. — Sulfat. B. Beim Behandeln von schwefelsaurem [4-Amino-phenyl]-di- α -naphthyl-methan in Eisessig mit Amylnitrit (Magidson, M. 47, 1309; C. 1916 II. 129). Gelbliches krystallinisches Pulver. Zersetzt sich oberhalb 100°. Färbt sich an der Luft kirschrot. Beim Kochen mit Schwefelsäure + Essigsäure entsteht [4-Oxy-phenyl]-di- α -naphthyl-methan. Beim Kuppeln mit β -Naphthol entsteht ein roter Farbstoff.

B. Bisdiazo(Tetrazo)-Verbindungen.

1. Bisdiazo-Verbindungen $C_n H_{2n-6} O_2 N_4$.

Benzol-bis-diazoniumhydroxyd-(1.4) C₆H₈O₂N₄ = C₆H₄[N(: N)·OH]₂ (S. 515). — Perchlorat. B. Aus salzsaurem p-Phenylendiamin, Überchlorsäure und Natriumnitrit in Wasser unter Kühlung (Hofmann, Roth, Höbold, Metzler, B. 43, 2628). Blaßgelbe Nadeln. Schwer löslich. Äußerst explosiv.

2. Bisdiazo-Verbindungen $C_n H_{2n-12} O_2 N_4$.

Naphthalin-bis-diazoniumhydroxyd-(2.7) $C_{10}H_{a}O_{2}N_{4} = C_{10}H_{a}[N(:N)\cdot OH]_{2}$. B. Das Sulfat entsteht beim Behandeln von 2.7-Diamino-naphthalin mit Nitrosylschwefelsäure in starker Schwefelsäure (Morgan, Micklethwait, Soc. 97, 2558). — Sulfat $C_{10}H_{a}(N_{2}\cdot O\cdot SO_{3}H)_{2}$. Gelbe Krystalle mit 0,5 $C_{2}H_{3}O$ (aus Alkohol + Äther). Leicht löslich in Wasser. Lietert in wäßr. Lösung mit Natriumzid 2.7-Bis-azido-naphthalin. — Chloraurat $C_{10}H_{a}(N_{3}\cdot Cl)_{2}+2$ AuCl₃. Rotbrauner krystallinischer Niederschlag. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Äther. — Dichromat $C_{10}H_{a}N_{4}Cr_{2}O_{7}$. Rotbraune Blättchen. Explodiert sehr heftig beim Reiben oder Erwärmen. — Chloroplatinat $C_{10}H_{6}(N_{3}\cdot Cl)_{2}+PtCl_{4}+2H_{2}O$. Bräunlichgelber krystalliner Niederschlag.

3. Bisdiazo-Verbindungen $C_n H_{2n-14} O_2 N_4$.

4.4'-Bis-diazo-diphenyl $C_{12}H_{10}O_2N_4 = HO \cdot N_2 \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N_2 \cdot OH$.

Diphenyl-bis-diazoniumhydroxyd-(4.4') (Tetrazodiphenyl) C₁₂H₁₀O₂N₄ = HO·N(:N)·C₆H₄·C₆H₄·N(:N)·OH (S. 515). — Chlorid C₁₂H₆(N₂·Cl)₂. Wärmetönung der Bildung aus salzsaurem Benzidin und salpetriger Säure: Swietosilawski, Ж. 43, 1079; B. 44, 2440. Wärmetönung der Reaktion mit Natronlauge und der Reaktion mit Natrium-β-naphtholat: Sw. — C₁₂H₆(N₂·Cl)₂ + SbCl₃ + HCl. Nadeln. Liefert beim Erwärmen mit Wasser auf 80° 4.4'-Dioxy-diphenyl (Max, Soc. 101, 1039). — C₁₂H₆(N₃·Cl)₂ + 2 SbCl₃ + 2 HCl. Krystallinischer Niederschlag (M.). Liefert beim Kochen mit Wasser 4.4'-Dioxy-diphenyl

Diphenyl-bis-isodiazohydroxyd-(4.4') $C_{12}H_{10}O_2N_4 = HO \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot OH$. B. Man führt diazotiertes Benzidin in das Salz der Naphthalin-disulfonsäure-(1.5) über und erhitzt dieses mit starker Natronlauge (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 292118; C. 1916 I, 1211; Frdl. 13, 472). — Pulver.

2-Nitro-diphenyl-bis-diagoniumhydroxyd-(4.4') $C_{12}H_9O_4N_5 = HO \cdot N(:N) \cdot C_8H_4 \cdot C_6H_3(NO_9) \cdot N(:N) \cdot OH.$ — $C_{12}H_7O_2N(N_2 \cdot Cl)_2 + 2 \, SbCl_2 + 2 \, HCl.$ Gelber, krystallinischer Niederschlag. Verhalten beim Erhitzen mit Wasser: May, Soc. 101, 1039.

C. Oxy-diazo-Verbindungen.

- 1. Diazoderivate der Monooxy-Verbindungen.
- a) Diazoderivate der Monooxy-Verbindungen C_nH_{2n-6}O.
- 1. Diazoderivate des Phenois $C_bH_bO=C_bH_b\cdot OH$.
- 4-Nitro-2-diazo-phenol bezw. 4-Nitro-benzochinon-(1.2)-diazid-(2) $C_6H_3O_3N_3$ (S. 524). B. Beim Behandeln von 4-Nitro-anisol-diazoniumhydroxyd-(2) mit verd. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur (Noellting, Steimle, Bl. [4] 17, 392). Rotbraune Nadeln. Explodiert bei 118° (N., St.). Gibt beim Behandeln mit Cuprochlorid in Salzsäure 2-Chloranitro-phenol (Meldola, Woolcott, Wray, Soc. 69, 1328; N., St.). Liefert mit Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) einen rötlichbraunen Farbstoff, der durch Kaliumdichromat in einen bräunlichschwarzen Farbstoff übergeführt wird (N., St.).
- 4-Nitro-1-methoxy-benzol-diazoniumhydroxyd-(2), 4-Nitro-anisol-diazoniumhydroxyd-(2) $C_7H_7O_4N_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(NO_9)\cdot N(:N)\cdot OH$ (8. 524). Beim Behandeln des Sulfats mit verd. Schwefelsäure bei gewöhnlicher Temperatur entsteht 4-Nitro-2-diazo-phenol (Noelting, Steimle, Bl. [4] 17, 392). Mit Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) entsteht ein bläulichroter Farbstoff, der gegen kurze Einw. von Kaliumdichromat beständig ist.
- 5-Nitro-phenol-diazoniumhydroxyd-(2) $C_6H_5O_4N_3 = HO \cdot C_6H_5(NO_2) \cdot N(:N) \cdot OH$. B. Man gießt eine Lösung von 2.4-Dinitro-benzoldiazoniumsulfat in verdünnte eisgekühlte Sodalösung (Morgan, Evens, Soc. 115, 1137). Überführung in Azofarbstoffe: M., E., Soc. 115, 1139.
- 5-Nitro-2-diazo-phenol bezw. 5-Nitro-benzochinon (1.2) diazid (2) $C_6H_3O_3N_3$. B. Aus 5-Nitro-2-amino-phenol beim Behandeln mit Natriumnitrit in verd. Salzsäure oder mit Äthylnitrit in Eisessig (Morgan, Porter, Soc. 107, 655). Rote Nadeln (aus Aceton oder Essigester). Wird bei 95° dunkel, bei 105° schwarz und explodiert bei 111°. Schwer löslich in Ather und Benzol, ziemlich leicht in heißem Wasser und Alkohol mit gelber Farbe, löslich in Aceton und Essigester mit orangeroter Farbe.
- 5-Nitro-1-methoxy-benzol-diazoniumhydroxyd-(2), 5-Nitro-anisol-diazoniumhydroxyd-(2) $C_7H_7O_4N_3=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot N(:N)\cdot OH$. Verhalten in schwefelsaurer und essigsaurer Lösung: Noelting, Steimle, Bl. [4] 17, 395.
- 3.5 Dibrom 4 nitro anisol diazoniumhydroxyd (2) $C_7H_8O_4N_3Br_2 = CH_3 \cdot O \cdot C_6HBr_8(NO_4) \cdot N(:N) \cdot OH$. B. Beim Diazotieren von 3.5-Dibrom-4-nitro-2-amino-anisol in kalter verdünnter Schwefelsäure oder in Eisessig mit Natriumnitrit (Noellting, Steimle, Bl. [4] 17, 394). Wandelt sich in schwefelsaurer oder essigsaurer Lösung in 5-Brom-4-nitro-2-diazo-resorein-1-methyläther (?) (S. 365) um.
- 1 Oxy benzol diazoniumhydroxyd (3), Phenol diazoniumhydroxyd (3) $C_6H_6O_2N_2=HO\cdot C_6H_4\cdot N(:N)\cdot OH$ (8. 525). B. Das Chlorid entsteht bei d r Einw. von verd. Salzsäure auf 3-Nitrosohydroxylamino-phenol bei Zimmertemperatur (Baudisch, Klaus, B. 50, 330).
- 1-Methylmercapto-benzol-diazoniumhydroxyd-(3), Thioanisol-diazoniumhydroxyd-(3) $C_7H_8ON_2S = CH_3 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot N (:N) \cdot OH$. Chlorid $C_7H_7S \cdot N_2 \cdot Cl$. B. Aus Methyl-[3-amino-phenyl]-sulfid und Amylnitrit (ZINOKE, MÜLLER, B. 46, 783). Ziemlich beständige, gelbe Blättchen. Verpufft beim Erhitzen. Wird beim Kochen mit Wasser zersetzt.
- 1 Oxy benzol diazoniumhydroxyd (4), Phenol diazoniumhydroxyd (4) $C_6H_6O_2N_2=HO\cdot C_6H_4\cdot N(:N)\cdot OH$ (8. 525). Liefert mit Natriumarsenit in alkal. Lösung in Gegenwart von Kupferpulver 4-Oxy-phenyl-arsonsäure (Bart, D. R. P. 268172; C. 1914 I, 308; Frdl. 11, 1032). Analog erhält man mit Natriumantimonit in Natronlauge 4-Oxy-phenylstibonsäure (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 254421; C. 1913 I, 345; Frdl. 11, 1084).
- 4-Diazo-phenol, p-Diazophenol bezw. Benzochinon-mono-diazid $C_6H_4\mathrm{ON}_2$ (S. 526). Absorptionsspektrum der Lösung in Alkohol im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: Hantzsch, Lifschitz, B. 45, 3023.
- 1-Methoxy-bensol-diasoniumhydroxyd-(4), Anisol-diasoniumhydroxyd-(4) $C_7H_8O_2N_2=CH_3\cdot O\cdot C_8H_4\cdot N(:N)\cdot OH$ (8. 526). Nitrat $C_7H_7O\cdot N_2\cdot O\cdot NO_2$. B. Beim Erwärmen von 4-Hydrazino-anisol mit Salpetersäure (D: 1,48) und Chloroform + Äther auf dem Wasserbad (Charrier, G. 45 I, 522).

- 1-Äthoxy-benzol-diazoniumhydroxyd-(4), Phenetol-diazoniumhydroxyd-(4) $C_8H_{10}O_2N_2=C_2H_5\cdot O\cdot C_8H_4\cdot N(:N)\cdot OH$ (8. 528). Nitrat. B. Beim Erwärmen von 4-Hydrazino-phenetol mit Salpetersäure (D: 1,48) und Chloroform + Äther auf dem Wasserbad (Charrier, G. 45 I, 522).
- 2-Nitro-4-diazo-phenol, 2-Nitro-benzochinon-(1.4)-diazid-(4) C₆H₃O₃N₃. B. Beim Diazotieren von 2-Nitro-4-amino-phenol mit Natriumnitrit in verd. Schwefelsaure unter Kühlung (Morgan, Porter, Soc. 107, 652). Beim Diazotieren von 4-Chlor-3-nitro-anilin in salzsaurer oder zufügen von Natriumacetat (M., P., Soc. 107, 653). Durch Diazotieren von 2-Nitro-4-amino-anisol in schwefelsaurer Lösung bei 70—80° (Klemenc, B. 47, 1413). Beim Erwärmen von 2-Nitro-anisol-diazoniumehlorid-(4) mit Wasser oder mit Essigsäure-anhydrid auf 80° (Kl., B. 47, 1416). Gelbe Blättchen (aus Aceton oder Wasser). Explodiert bei 168° (Kl.; M., P.) oder durch Schlag (Kl.). Löslich in Alkohol, Essigester und siedendem Aceton, unlöslich in Chloroform, Äther und Benzol (Kl.; M., P.); löslich in konz. Schwefelsäure und in rauchender Salpetersäure (Kl.). Wird nach einiger Zeit am Licht braun (Kl.). Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser unter Bildung eines amorphen Produkts, das beim Erhitzen verpufft (Kl.). Wird durch konz. Jodwasserstoffsäure zersetzt (Kl.). Liefert beim Kochen mit Methanol oder Alkohol 2-Nitro-phenol und eine in Kalilauge mit blutroter Farbe lösliche Substanz (Kl.).
- 2-Nitro-anisol-diazoniumhydroxyd-(4) $C_7H_7O_4N_3 = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot N(:N) \cdot OH$. Chlorid. B. Beim Diazotieren von 2-Nitro-4-amino-anisol-hydrochlorid in Eisessig mit Amylnitrit (Klemenc, B. 47, 1416). Beim Erwärmen mit Wasser oder mit Essigsäure-anhydrid auf 80° entsteht 2-Nitro-4-diazo-phenol.
- 3-Nitro-4-diazo-phenol, 2-Nitro-benzochinon-(1.4)-diazid-(1) C₆H₃O₃N₃. B. Aus 3-Nitro-4-amino-phenol beim Behandeln mit Äthylnitrit in Essigsäure oder beim Einleiten von Stickoxyden in die ätherisch-alkoholische Lösung (Morgan, Porter, Soc. 107, 654). Braunrote Nadeln (aus Essigester). Explodiert bei 119°. Leicht löslich in warmem Wasser mit gelblicher Farbe, löslich in Alkohol, Aceton und Essigester, sehr schwer löslich in Benzol, unlöslich in Äther.

2. Diazoderivate der Monooxy-Verbindungen C_7H_8O .

- 1. Diazoderivat des o-Kresols C,H,O = CH, C,H,OH.
- 2-Methylmercapto-toluol-diazoniumhydroxyd-(4) C₈H₁₀ON₂S = CH₃·S·C₆H₃(CH₃)·N(:N)·OH. B. Aus 4-Amino-2-methylmercapto-toluol und Amylnitrit (ZINCKE, ROLL-RÄUSER, B. 45, 1509). Chlorid. Citronengelbe Nadeln. F: 70—72° (Zers.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol. Gibt mit Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) einen roten, mit β-Naphthol einen hellroten Farbstoff. Dichromat. Orangegelb. Sehr schwer löslich. Explodiert durch Schlag oder beim Erhitzen.
 - 2. Diazoderivat des m-Kresols $C_2H_8O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot OH$.
- 2-Chlor-4-brom-6-diazo-3-methyl-phenol, 2-Chlor-4-brom-6-diazo-m-kresol bezw. 3-Chlor-5-brom-4-methyl-benzochinon-(1.2)-diazid-(1) C₇H₄ON₂ClBr. B. Durch Diazotieren von 2-Chlor-4-brom-6-amino-m-kresol mit Natriumnitrit und Salzsäure (RAIFORD, LEAVELL, Am. Soc. 36, 1509). Braune Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich oberhalb 155°. Gibt bei der Umsetzung mit Kupferchlorür 2.6-Dichlor-4-brom-m-kresol.

b) Diazoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-12}O$.

Diazoderivate der Monooxy-Verbindungen ${ m C_{10}H_8O}$.

1. Diazoderivat des 1-Oxy-naphthalins (α -Naphthols) $C_{10}H_8O = C_{10}H_7 \cdot OH$.

1-Methylmercapto - naphthalin - diazoniumhydroxyd - (4) C₁₁H₁₀ON₂S = CH₃·S·S·C₁₀H₅·N(:N)·OH. B. Das Chlorid entsteht aus 4-Amino-1-methylmercapto-naphthalin und Amylnitrit in alkoh. Salzsäure (ZINCKE, SCHÜTZ, B. 45, 639). — Chlorid C₁₁H₂S·N₂·Cl. Grüne Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol + Äther). Zersetzt sich bei 120°. Verpufft in der Flamme schwach. Leicht löslich in Wasser mit dunkelgrüner Farbe, unlöslich in Benzol und Äther. Gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür 4-Amino-1-methylmercapto-naphthalin. Liefert mit Brom in Eisessig das Perbromid (s. u.). Beim Behandeln mit K₂SO₃-Lösung entsteht 4.4'-Bis-methylmercapto-[1.1'-azonaphthalin]. Bei der Einw. von NaHSO₃-Lösung erhält man 1-Methylmercapto-naphthalin-diazosulfonsäure-(4) (S. 254). — Perbromid

- $C_{11}H_{\bullet}S\cdot N_{\bullet}Br_{\bullet}$. Olivfarbene Nadeln. Zersetzt sich bei 135°. Beim Behandeln mit Aceton werden 2 Atome Brom abgespalten.
- 1-Methylmercapto-naphthalin-diazosulfonsäure-(4) $C_{11}H_{10}O_3N_2S_3=CH_3\cdot S\cdot C_{10}H_6\cdot N:N\cdot SO_2H$ s. S. 254.
- Diazoderivat des 2-Oxy-naphthalins (β-Naphthols) C₁₀H₈O = C₁₀H₇·OH.
 4-Nitro-1-diaso-naphthol-(2) bezw. 4-Nitro-naphthochinon-(1.2)-diazid-(1)
 C₁₀H₈O₃N₂. B. Aus 2.4-Dinitro-naphthylamin-(1) beim Diazotieren mit Nitrosylschwefelsäure in Schwefelsäure unter Kühlung oder mit Natriumnitrit in konz. Schwefelsäure unterhalb 70° (MOEGAN, EVENS, Soc. 115, 1130). Gelbe Nadeln (aus Petroläther). Zersetzt sich bei 130° bis 134°. Leicht löslich in Aceton, Eisessig und Benzol, löslich in Alkohol, sehr schwer löslich

Morgan, Evens, Soc. 115, 1130). — Gelbe Nadeln (aus Petroläther). Zersetzt sich bei 130° bis 134°. Leicht löslich in Aceton, Eisessig und Benzol, löslich in Alkohol, sehr schwer löslich in Wasser. — Beim Kochen mit Kupferpulver, Zinkstaub oder Aluminiumpulver und Alkohol oder beim Kochen mit unterphosphoriger Säure und Alkohol entsteht 4-Nitro-naphthol-(2) (M., E., Soc. 115, 1132). Wird durch alkoh. Natronlauge zersetzt. — Gibt mit Resorcin, Phloroglucin oder 1.3-Dioxy-naphthalin in Alkohol bei Gegenwart von Natronlauge eine blaue Färbung.

c) Diazoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-14}O$.

4-Oxy-diphenyl-diazoniumhydroxyd-(4') C₁₂H₁₀O₂N₂ = HO·C₆H₄·C₆H₄·N(:N)·OH.

— Chlorid C₁₂H₂ON₃·Cl. B. Aus 4'-Amino-4-oxy-diphenyl und Natriumnitrit in Salzsäure (Bambergee, A. 390, 154). — Gelbe, wasserfreie Nadeln (aus Alkohol + Äther), rote, bläulichglänzende Nadeln mit 2H₂O (aus Wasser); diese geben im Vakuumexsiccator über konz. Schwefelsäure oder beim Umkrystallisieren aus Alkohol unter Gelbfärbung das Krystallwasser ab; die wasserfreie Verbindung nimmt an der Luft rasch Wasser auf. Leicht löslich in kaltem Wasser, schwerer in Alkohol. — Verpufft beim Erhitzen schwach. Beim Kochen der Diazolösung entsteht 4.4'-Dioxy-diphenyl. Verhalten gegen Alkalien und Kaliumacetat: B. — Die orangefarbene wäßrige Lösung wird auf Zusatz von Salzsäure hellgelb, auf Zusatz von Alkalien intensiv rot.

d) Diazoderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O$.

2'-Nitro-4-methoxy-stilben-diazoniumhydroxyd-(4') C₁₈H₁₃O₄N₂, s. nebenstehende Formel. — Sulfat. B. Aus 2'-Nitro-4'-amino-4-methoxy-stilben und No₂ Amylnitrit in alkoh. Schwefelsäure (Pfriffer, B. 48, 1793). Rote, goldglänzende Blättchen. Verpufft bei 165°. Gibt beim Kochen mit Alkohol und wenig konz. Schwefelsäure 2'-Nitro-4-methoxy-stilben.

2. Diazoderivate der Dioxy-Verbindungen.

a) Diazoderivate der Dioxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O_2$.

Diazoderivate des 1.3-Dioxy-benzols (Resorcins) $C_6H_6O_2=C_6H_4(OH)_2$.

- 5-Brom-4-nitro-2-diazo-resorcin-1-methyläther bezw. 5-Brom-6-nitro-3-methoxy-benzochinon-(1.2)-diazid-(2) (P) $C_7H_4O_4N_3$ Br. B. Aus 3.5-Dibrom-4-nitro-anisol-diazoniumhydroxyd-(2) in schwefelsaurer oder essigsaurer Lösung (Noellting, Steimle, Bl. [4] 17, 394). Orangegelbe Krystalle. F: 189°. Explodiert wenige Grade oberhalb des Schmelzpunkts. Gibt mit Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) einen chromierbaren Farbstoff.
- 6-Nitro-4-diazo-resorcin-3-methyläther bezw. 5-Nitro-2-methoxy-benzo-chinon-(1.4)-diazid-(1) $C_7H_5O_4N_3$ (S. 536). Liefert beim Behandeln mit Cuprochlorid in salzsaurer Lösung 6-Chlor-4-nitro-resorcin-1-methyläther (NOELTING, STEIMLE, Bl. [4] 17, 396).
- 2.5-Dinitro-4-diago-resorcin-1-methyläther bezw. 3.6-Dinitro-4-methoxy-bengo-chinon-(1.2)-diazid-(1) C₇H₄O₈N₄. Zur Konstitution vgl. Reverdin, Meldola, *J. pr.* [2] 88, 787; *Bl.* [4] 13, 982; *C.* 1914 I, 460; M., R., *Soc.* 103, 1485. *B.* Man diazotiert 2.3.5-Trinitro-4-amino-anisol mit Natriumnitrit in starker Schwefelsäure und gießt das Reaktionsgemisch in Wasser (M., R., *Soc.* 97, 1207). Orangefarbene Prismen (aus Eisessig). F: 197—198°. Verpufft beim Erhitzen.

2.5-Dinitro-4-diazo-resorcin-1-äthyläther bezw. 3.6-Dinitro-4-äthoxy-benzo-chinon-(1.2)-diazid-(1) $C_0H_0O_0N_4$. B. Man diazotiert 2.3.5-Trinitro-4-amino-phenetol in schwefelsaurer Lösung und gießt das Reaktionsgemisch in Eiswasser (Reverdin, Fürstenberg, Bl. [4] 13, 679; J. pr. [2] 88, 327; C. 1913 II, 858). — Orangefarbene Prismen (aus Easigsäure). F: 186°.

2.6-Dinitro-4-diago-resorcin-1-methyläther bezw. 3.5-Dinitro-4-methoxy-beneochinon-(1.2)-diagid-(1) $C_7H_4O_6N_4$. Zur Konstitution vgl. Reverdin, Meldola, J. pr. [2] 88, 796; Bl. [4] 13, 989; C. 1914 I, 460; M., R., Soc. 103, 1485. — B. Man diazotiert 2.3.6-Trinitro-4-amino-anisol bei 0° in starker Schwefelsäure mit Natriumnitrit und gießt das Reaktionsgemisch in Wasser (Meldola, Reverdin, Soc. 97, 1206). — Gelbe Prismen (aus Eisessig). F: 191—194° (Zers.). — Gibt mit β -Naphthol in alkal. Lösung [2.6-Dinitro-resorcin-1-methyläther]-(4azo1)-naphthol-(2) (S. 275).

b) Diazoderivate der Dioxy-Verbindungen C_nH_{2n-14}O₂.

8.3'- Dimethoxy - diphenyl - bis - diazoniumhydr - CH₃·O O·CH₃ oxyd-(4.4') $C_{14}H_{12}O_{3}N_{4}$, s. nebenstehende Formel (S. 536). — HO·(N;)N N(; N)·OH Chlorid $C_{14}H_{12}O_{3}(N_{3}\cdot Cl)_{2}$. Wärmetönung der Bildung aus salzsaurem o-Dianisidin und salpetriger Säure: Swietoslawski, \mathcal{H} . 43, 1080; B. 44, 2442. Wärmetönung der Reaktion mit Natronlauge und mit Natrium- β -naphtholat: Sw. — $C_{14}H_{12}O_{3}(N_{3}\cdot Cl)_{3}+2$ Sb $Cl_{3}+2$ HCl. Brauner Niederschlag (May, Soc. 101, 1040).

3.3'-Dimethoxy-diphenyl-bis-isodiazohydroxyd-(4.4')
C₁₄H₁₄O₄N₄, s. nebenstehende Formel (S. 537). — Natriumsalz. B. Man führt diazotiertes o-Dianisidin in das Salz der
Naphthalin-disulfonsäure-(1.5) über und erhitzt dieses mit Natronlauge (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 292118; C. 1916 I, 1211; Frdl. 13, 472). — Dunkelbraunes Pulver.

D. Oxo-diazo-Verbindungen.

1. Diazoderivate der Monooxo-Verbindungen.

4-Benzoyl-phenylnitrosamin, 4-Nitrosamino-benzophenon $C_{13}H_{10}O_2N_2=C_4H_5\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot NO$ (S. 539). Vgl. darüber Hantzsch, B. 45, 3038.

2. Diazoderivate der Dioxo-Verbindungen.

Anthrachinon-diasoniumhydroxyd-(1) $C_{14}H_8O_3N_2 = C_8H_4(CO)_2C_8H_3 \cdot N(:N) \cdot OH$ (vgl. S. 540). B. Das Chlorid entsteht aus 1-Amino-anthrachinon und Natriumnitrit in konz. Salzsäure bei 30—40° (Schaarschmidt, B. 49, 2678). Zur Bildung des Sulfats vgl. Möhlau, B. 45, 2233. — Das Sulfat liefert mit salzsaurem Hydroxylamin in Wasser Anthrachinon-diazohydroxylamid-(1) (S. 412) (Gattermann, Ebert, B. 49, 2118; vgl. s. Wacker, B. 35, 3923). Bei der Einw. von Kaliumsulfit auf eine mit Kaliumcarbonat neutralisierte Lösung des Sulfats entsteht das Kaliumsalz der Anthrachinon-diazosulfonsäure-(1) (S. 284) (M.). Das Sulfat liefert beim Behandeln mit Natriumarsenit und Sodalösung Anthrachinon-arsonsäure-(1) (Benda, J. pr. [2] 95, 82). Gibt beim Kochen mit Thioharnstoff und Wasser Thiocarbamidsäure-S-[anthrachinonyl-(1)-ester] (1) (Bd. VII/VIII, S. 655) (Höchster Farbw., D. R. P. 239762; C. 1911 II, 1498; Frdl. 10, 595); Einw. von Phenylthioharnstoff unter gleichen Bedingungen: Höchster Farbw. — Färbt Seide rot (Wederind & Co., D. R. P. 257610; C. 1913 I, 1244; Frdl. 11, 728). — Überführung in Küpenfarbstoffe: Höchster Farbw., D. R. P. 255340; C. 1913 I, 480; Frdl. 11, 715. — Chlorid C, 4H, O, N, Cl. Schwach bräunlichgelbe Plättchen (aus Natriumchlorid-Lösung). Bildet in Wasser leicht übersättigte Lösungen (Schaar.). — Sulfat C, 4H, O, N, O SO, H. Hellgelbe Blättchen (aus Wasser mit verd. Schwefelsäure gefällt). Schwer löslich in verd. Schwefelsäure (Scholl, Mansfeld, B. 43, 1738).

Anthrachinon - diasosulfonsäure - (1) $C_{14}H_8O_5N_2S=C_6H_4(CO)_3C_6H_3\cdot N:N\cdot SO_3H_5$ s. S. 284.

4-Chlor-anthrachinon-diazoniumhydroxyd-(1) $C_{14}H_7O_3N_3Cl = C_6H_4(CO)_8C_6H_2Cl\cdot N(:N)\cdot OH$. — Chlorid $C_{14}H_6O_3Cl\cdot N_3\cdot Cl$. B. Man kocht 4-Chlor-1-amino-anthrachinon mit Eisessig und Salzsäure und diazotiert mit Amylnitrit (Schaarschmidt, B. 49, 2679). Krystalle. Leicht löslich in kaltem Wasser. Ist unter Abschluß von Luft und Licht mehrere Monate haltbar. Beim Erwärmen mit Natriumacetat-Lösung auf $40-50^\circ$ entsteht eine in braunroten Nadeln krystallisierende Verbindung. — Bromid $C_{14}H_6O_3Cl\cdot N_2\cdot Br.$ Goldgelbe Nadeln. In Wasser schwerer löslich als das Chlorid.

Anthrachinon - dtazoniumhydroxyd - (2) $C_{14}H_8O_3N_8 = C_6H_4(CO)_8C_6H_3 \cdot N(:N) \cdot OH$ (S. 540). Die Salze reagieren mit siedendem Wasser (Bildung von 2-Oxy-anthrachinon) leichter als die Salze des Anthrachinon-diazoniumhydroxyds-(1), dagegen verlaufen die Umsetzungen nach Sandmeyer bei den Salzen des Anthrachinon-diazoniumhydroxyds-(2) nur schwierig und mit geringer Ausbeute (Schaarschmidt, B. 49, 2681). Verhalten des Sulfats gegen Natriumhypochlorit-Lösung: Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 262076; C. 1913 II, 396; Frdl. 11, 549. Bei Einw. von Natriumhypochlorit auf ein Anthrachinon-isodiazotat-(2) entsteht 2-Nitramino-anthrachinon (Chem. Fabr. Gr.-El., D. R. P. 259432; C. 1913 I, 1742; Frdl. 11, 561). Das Sulfat liefert mit Natriumarsenit in Sodalösung Anthrachinon-arson-säure-(2) (Benda, J. pr. [2] 95, 87). — Färbt Seide goldorange (Wederind & Co., D. R. P. 257610; C. 1913 I, 1244; Frdl. 11, 728). — Überführung in Küpenfarbstoffe: Agfa, D. R. P. 229110, 229465; C. 1911 I, 182, 277; Frdl. 10, 738, 739; Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 250274; C. 1912 II, 884; Frdl. 11, 649; Höchster Farbw., D. R. P. 246085, 253238, 255340; C. 1912 I, 1600; II, 1887; 1913 I, 480; Frdl. 11, 714, 715. — Sulfat. Krystalle (aus verd. Schwefelsäure oder verd. Alkohol) (Scholl, Neovius, B. 44, 1088).

Anthrachinon - bis - diagoniumhydroxyd - (1.4) $C_{14}H_6O_4N_4 = C_6H_4(CO)_8C_6H_8[N(:N)\cdot OH]_8$. — Chlorid $C_{14}H_6O_2(N_3\cdot Cl)_8$. B. Aus salzsaurem 1.4-Diamino-anthrachinon in Eisessig beim Behandeln mit Amylnitrit (Schaarschmidt, B. 49, 2680). — Hellbräunlichrote Nadeln (aus Eisessig oder Natriumchlorid-Lösung). Sehr leicht löslich in warmem Wasser.

2.6 - Dibrom - anthrachinon - bis - diagoniumhydroxyd - (1.5) $C_{14}H_6O_4N_4Br_9 = HO \cdot (N:)N \cdot C_6H_2Br(CO)_2C_6H_2Br \cdot N(:N) \cdot OH.$ — Sulfat $C_{14}H_4O_2Br_2(N_2 \cdot O \cdot SO_2H)_2$. B. Aus 2.6-Dibrom-1.5-diamino-anthrachinon in verd. Schwefelsäure beim Behandeln mit Natriumnitrit (SCHOLL, TRITSCH, M. 32, 1053). — Gelbrote Krystalle. Zersetzt sich bei 185—186°. — Gibt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure Bis-anhydro-[2.6-dioxy-anthrachinon-bis-diazohydroxyd-(1.5)] (S. 368), beim Kochen mit Alkohol 2.6-Dibrom-anthrachinon.

E. Oxy-oxo-diazo-Verbindungen.

1. Diazoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 2 Sauerstoffatomen.

Anhydro - [\omega - \chinon - 2 - \cdot \text{xy} - \text{acetophenon-diazohydroxyd-(5)}] bezw. 2-Chloracetyl-benzo-chinon - (1.4) - diazid - (4) C₈H₅O₂N₂Cl, s. nebenstehende Formeln. B. Durch Diazotieren von \omega - \text{CO-CH}_2Cl} bezw. bezw. \text{Diazotieren von } \omega - \text{CO-CH}_2Cl} bezw. \text{Diazotieren von } \omega - \text{CO-CH}_2Cl} bezw. \text{Diazotieren von } \omega - \text{Diazotieren von } \omega - \text{N:N} \text{N:N} \text{N:N} \text{N:N} \text{N:N} \text{N:N} \text{N:N} \text{N:N} \text{N:N} \text{Diazotieren von } \text{N:N} \text{N:N} \text{Diazotieren von } \text{N:N} \text{N:N}

2. Diazoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 3 Sauerstoffatomen.

6-Nitro-3-oxy-benzochinon-(1.2)-oxim-(2)-diazoniumhydroxyd-(4) $C_0H_4O_0N_4$, s. nebenstehende Formel. Über Bildung des Chlorids aus 6-Nitro-4-nitrosamino-3-oxy-benzochinon-(1.2)-oxim-(2) (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 494) und Kupplung mit β -Naphthol vgl. Heller, Sourlis, B. 43, 2586.

DIAZO-CARBONSÄUREN

3. Diazoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen mit 4 Sauerstoffatomen.

Diazoderivate der Dioxy-anthrachinone $C_{14}H_8O_4=C_{14}H_6O_8(OH)_8$.

1. Diazoderivat des 1.6-Dioxy-anthrachinons $C_{14}H_{8}O_{4}=HO \cdot C_{6}H_{3}(CO)_{2}C_{6}H_{3} \cdot OH$.

Anhydro-[2.4.8-tribrom-1.6-dioxy - anthrachinon - diazohydr oxyd-(5)] bezw. 4.6.8-Tribrom-5-oxyanthradichinon-(1.2; 9.10)-diazid-(1) C₁₄H₂O₄N₂Br₃, s. nebenstehende Formeln.

B. Beim Diazotieren von 2.4.6.8-Tetrabrom-1.5-diamino-anthrachinon in konz. Schwefelsäure mit Nitrosylschwefelsäure und Kochen der entstandenen Diazoverbindung mit verd. Schwefelsäure (Scholl, Tritsch, M. 32, 1055). — Braune Krystalle (aus Aceton). Schwefelsäure sich und sintert oberhalb 360°. Löslich in Aceton, sonst fast unlöslich. — Löst sich in Natronlauge unter Zersetzung. Kuppelt nicht mit β -Naphthol und Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6), sehr langsam mit Resorcin in heißer Sodalösung. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.

2. Diazoderivat des 2.6-Dioxy-anthrachinons $C_{14}H_4O_4 = HO \cdot C_6H_4(CO)_4C_4H_2 \cdot OH$.

brom-anthrachinon-bis-diazoniumsulfat-(1.5) mit verd. Schwefelsäure (SCHOLL, TRITSCH, M. 32, 1053). — Grünglänzende Krystalle. Verpufft bei raschem Erhitzen bei 156°. Ziemlich leicht löslich in heißem Eisessig mit rotbrauner Farbe, sonst unlöslich in tiefsiedenden organischen Lösungsmitteln. — Liefert mit konz. Salzsäure ein hellbraunes Salz, das auf Zusatz von wenig heißem Wasser mit gelbroter Farbe in Lösung geht; löslich in konz. Salpetersäure mit gelbroter Farbe; löslich in konz. Schwefelsäure bei Zimmertemperatur mit schwach bräunlichroter Farbe, die bei Siedetemperatur in Fuchsinrot übergeht. Löslich in warmer Natronlauge unter Gasentwicklung mit braunroter Farbe; löslich in heißer Sodalösung mit rotgelber Farbe. — Kuppelt nicht mit \(\beta\)-Naphthol, \(\alpha\)- und \(\beta\)-Naphthylamin oder Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6), sehr langsam mit Resorcin in heißer Sodalösung (violettbraune Färbung). Reagiert mit Phenylhydrazin bei Zimmertemperatur unter Gasentwicklung.

F. Diazo-carbonsäuren.

 α -[4-Chlor-phenyl]-zimtsäure-diazoniumhydroxyd-(2) $C_{15}H_{11}O_3N_3Cl=HO\cdot(N:)N\cdot C_4H_4\cdot CH:C(C_5H_4Cl)\cdot CO_2H.$ B. Aus dem Natriumsalz der 2-Amino- α -[4-chlor-phenyl]-zimtsäure und Natriumnitrit in eiskalter verdünnter Schwefelsäure (Nyllén, B. 53, 162). — Gelbliche, bei Zimmertemperatur beständige Flocken. Verpufft bei 101°. — Verwandelt sich beim Lösen in Alkohol, Eisessig oder Natronlauge, beim Erwärmen der Diazo-Lösung oder besser beim Schütteln mit Kupferpulver in 6-Chlor-phenanthren-carbonsäure-(9).

G. Diazo-oxy-carbonsäuren.

1. Diazoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 3 Sauerstoffatomen.

Diazoderivate der Oxy-carbonsäuren C7H6O3.

1. Diazoderivate der 2-Oxy-benzoesäure (Salicylsäure) $C_7H_6O_3=HO\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$.

5-Nitro-3-diazo-salicylsäure bezw. 5-Nitro-bensochinon - (1.2) - diazid - (1) - carbonsäure - (8) C₇H₃O₅N₃, s. nebenstehende Formeln. B. Aus 5-Nitro-3-amino-salicylsäure beim Behandeln mit Natriumnitrit in Salzsäure (Meldola, Foster, Brightman, Soc. 111, 541). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Wird bei 100° braun und zersetzt sich bei 145—150°. Explodiert bei schnellem Erhitzen.

DIAZO-SULFONSÄUREN

369

3-Chlor-5-diazo-salicylsäure bezw. 6-Chlor-benzochinon - (1.4) - diazid - (4) - carbonsäure - (2) C₇H₃O₃N₂Cl, s. nebenstehende Formeln. B. Aus 3-Chlor-5-amino-salicylsäure beim Behandeln mit Natriumnitrit in verd. Salzsäure (MELDOLA, FOSTER, BRIGHTMAN, Soc. 111, 543). — Ockergelbe Schuppe

BRIGHTMAN, Soc. 111, 543). — Öckergelbe Schuppen (aus Eisessig). Explodiert bei 193°. Fast unlöslich in Wasser und Alkohol.

2. Diazoderivat der 3-Oxy-benzoesäure $C_7H_6O_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$.

Anhydro-[3-oxy-benzoesäure-diazohydroxyd-(4)] bezw. Benzoehinon - (1.2) - diazid - (1) - carbonsäure - (4) $C_7H_4O_3N_2$, s. nebenstehende Formeln. B. Aus 4-Amino-3-oxy-benzoesäure durch Diazotierung (Mellet, Ch. Z. 34, 1073). — Gelbes Pulver. Sehr unbeständig.

2. Diazoderivate der Oxy-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen.

Anhydro-[3-brom-2.4-dioxy-benzoesäure-diazohydroxyd-(5)] bezw. 6-Brom-5-oxy-benzoehinon-(1.2)-diazid-(2)-carbonsäure-(4) bezw. desmotrope Formen $C_7H_3O_4N_2Br$, s. nebenstehende Formeln bezw. desmotrope Formen. B. Beim Behandeln von 3-Brom-5-amino-2.4-dioxy-benzoesäure mit Kaliumnitrit in verd. Bromwasser-

stoffsäure (v. Hemmelmayr, M. 35, 3). — Dunkelorangegelbe Krystalle. Verpufft beim Erhitzen. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser, Äther, Eisessig und kaltem Alkohol, sehr schwer in Benzol.

H. Diazo-sulfonsäuren.

4 - Diazo - benzol - sulfonsäure - (1), p - Diazobenzol sulfonsäure $C_6H_4O_3N_2S=C_6H_4 \stackrel{SO_2}{N(:N)} O$ (S. 561). Wärmetönung der Bildung aus Natriumnitrit und Sulfanilsäure:

SWIETOSLAWSKI, B. 43, 1488; Sw., MANOSSON, H. 45, 1767; C. 1914 I, 653. — Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Wasser: Hantzsch, Lifschttz, B. 45, 3029. — Wärmetönung der Reaktion mit Natronlauge: Sw.; Sw., M. Verhalten gegen Natriumarsenit in Natronlauge: Gutmann, B. 45, 828. Beim Behandeln einer Lösung in Kalilauge mit Kaliumcyanid und Kaliumsulfid erhält man benzolsulfonsaures Kalium und Kaliumrhodanid (G.). 4-Diazobenzol-sulfonsäure-(1) liefert beim Behandeln mit Acethydrazid in Sodalösung 1-[4-Sulfophenyl]-4-acetyl-tetrazen-(1) (S. 419) (Dimroth, De Montmollin, B. 43, 2912). Gibt beim Erwärmen mit Alkoholen in Gegenwart von Natronlauge oder Kalilauge rote Färbungen (Rosenthaler, Ch. Z. 36, 830).

Benzol - sulfonsäure - (1) - normaldiazohydroxyd - (4), Benzol - sulfonsäure - (1) - [syn - diazohydroxyd] - (4) C₆H₆O₄N₂S, Formel I (S. 563). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in verd. Natronlauge: Hantzsch, Lifschitz, B. 45, 3029.

I.
$$\bigcup_{N=N}^{SO_3H} II. \bigcup_{N:N}^{SO_3H}$$

Benzol-sulfonsäure-(1)-isodiazohydroxyd-(4), Benzol-sulfonsäure-(1)-[anti-diazohydroxyd]-(4) $C_6H_6O_4N_2S$, Formel II (S.~564). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Lösung: Hantzsch, Lifschitz, B.~45, 3029.

I. Diazo-oxy-sulfonsäuren.

a) Diazoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O$.

1 - Oxy - benzol - sulfonsäure - (2) - diazoniumhydroxyd-(4) $C_0H_0O_5N_3S$ bezw. seine Anhydroform, 4-Diazophenol-sulfonsäure-(2) $C_0H_4O_4N_3S$, s. nebenstehende Formeln (8. 585). B. Aus 4-Amino-phenol-sulfonsäure-(2) SO₂H in Wasser beim Behandeln mit Athylnitrit oder mit Natrium- N:N o H N:N o O nitrit und Salzsäure (Morgan, Tomlins, Soc. 111, 503). — Verhalten gegen Anilin: M., T., Soc. 111, 504. — Dibenzylaminsalz $C_6H_4O_4N_2S + (C_6H_5 cdot CH_2)_2NH + H_2O$. Gelbe Krystalle.

80g

1 - Oxy - benzol - sulfonsäure - (4) - diazoniumhydroxyd-(2) $C_6H_6O_8N_2S$ bezw. seine Anhydroform, 2-Diazophenol-sulfonsäure-(4) $C_6H_4O_4N_2S$, s. nebenstehende Formeln (S. 587). B. Durch Einw. von verflüssigtem N(: N) · OH Salpetrigsäureanhydrid auf 2-Amino-phenol-sulfonsäure-(4) SO₃H bei Anwesenheit oder Abwesenheit von Wasser unter starker Kühlung (Morgan, Tomlins, Soc. 111, 501). — Zersetzt sich heftig bei schnellem Erhitzen auf 177°, langsam auch schon bei längerem Erhitzen auf 115°.

1-Oxy-benzol-sulfonsäure-(4) - diazoniumhydr-OH OH oxyd-(3) C₆H₆O₅N₂S bezw. seine Anhydroform, 3-Diazophenol-sulfonsaure-(4) C₆H₄O₄N₂S, s. nebenstehende bezw N(: N) · OH N:NFormeln (S. 588). B. Durch Einw. von Äthylnitrit auf eine Suspension von 3-Amino-phenol-sulfonsäure-(4) SO₃H in Wasser unter Kühlung (Morgan, Tomlins, Soc. 111, 505). — Zersetzt sich langsam bei Zimmertemperatur, schnell bei 86°. — Verhalten gegen Brucinhydrochlorid: M., T.

b) Diazoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-12} O$.

Diazoderivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $\mathrm{C_{10}H_8O}$.

1. Diazoderivate von Sulfonsäuren des 1-Oxy-naphthalins (a-Naphthols) $C_{10}H_8O = C_{10}H_7 \cdot OH_8$

1-Oxy-naphthalin-sulfonsäure - (5) - diazoniumhydroxyd - (2) OH C₁₀H₈O₅N₂S (s. nebenstehende Formel) bezw. seine Anhydroform, M(: N) · OH 2-Diazo-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5) $C_{10}H_6O_4N_2S$ (S. 591). Beim Einleiten von Chlor in die Lösung in rauchender Schwefelsäure oder Chlorsulfonsaure, zweckmäßig unter Druck, entsteht x-Chlor-1-oxy- HO38 naphthalin-sulfonsäure-(5)-diazoniumhydroxyd-(2) (KALLE & Co., D. R. P. 246573, 246574; C. 1912 I, 1875; Frdl. 11, 373, 374).

x-Chlor-1-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(5)-diazoniumhydroxyd-(2) $C_{10}H_7O_5N_2ClS$ bezw. seine Anhydroform, x-Chlor-2-diazo-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5) C₁₀H₅O₄N₂ClS. B. Aus 2-Diazo-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5) durch Chlorieren in Gegenwart von rauchender Schwefelsäure oder Chlorsulfonsäure, zweckmäßig unter 5—6 Atm. Druck (KALLE & Co., D. R. P. 246573, 246574; C. 1912 I, 1875; Frdl. 11, 373, 374). — Schwach graugrün gefärbte Krystalle. Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig.

Diazoderivate von Sulfonsäuren des 2-Oxy-naphthalins (β-Naphthols) $C_{10}H_8O = C_{10}H_7 \cdot OH.$

2 - Oxy - naphthalin - sulfonsäure - (4) - di-N(: N) · OH azoniumhydroxyd - (1) $C_{10}H_3O_5N_3S$ bezw. seine Anhydroform, 1-Diazo - naphthol - (2) - sulfonsäure-(4) $C_{10}H_4O_4N_2S$, s. nebenstehende Formeln (8. 595). Beim Einleiten von Chlor in die Lösung OН 80aH in rauchender Schwefelsäure oder Chlorsulfonsäure, zweckmäßig unter Druck, entsteht x-Chlor-2-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(4)-diazoniumhydroxyd-(1) (KALLE & Co., D. R. P. 246573, 246574; C. 1912 I, 1875; Frdl. 11, 372, 373). Läßt sich auf analoge Weise bromieren (Chem. Fabr. Sandoz, D. R. P. 236656; C. 1911 II, 319; Frdl. 10, 788).

- x-Chlor-2-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(4)-diazoniumhydroxyd-(1) C₁₀H₇O₅N₃ClS bezw. seine Anhydroform, x-Chlor-1-diazo-naphthol-(2)-sulfonsäure-(4) C₁₀H₅O₄N₃ClS. B. Aus 1-Diazo-naphthol-(2)-sulfonsäure-(4) durch Chlorieren in Gegenwart von rauchender Schwefelsäure oder Chlorsulfonsäure, zweckmäßig unter 7—8 Atm. Druck (Kalle & Co., D. R. P. 246573, 246574; C. 1912 I, 1875; Frdl. 11, 372, 373). Gelbes Krystallpulver. Leicht löslich in Wasser, löslich in Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Äther, Aceton und Benzol. Überführung in Azofarbstoffe durch Kuppeln mit Pyrazolon-Derivaten: K. & Co., D. R. P. 275157; C. 1914 II, 281; Frdl. 11, 1198.
- x-Brom-2-oxy-naphthalin-sulfonsäure-(4)-diazoniumhydroxyd-(1) $C_{10}H_7O_5N_2BrS$ bezw. seine Anhydroform, x-Brom-1-diazo-naphthol-(2)-sulfonsäure-(4) $C_{10}H_5O_4N_2BrS$. B. Aus 1-Diazo-naphthol-(2)-sulfonsäure-(4) beim Behandeln mit Brom in Chlorsulfonsäure bei 60—65° oder beim Behandeln mit Brom in Gegenwart von Jod in Schwefelsäuremonohydrat bei 70—75° (Chem. Fabr. Sandoz, D. R. P. 236656; C. 1911 II, 319; Frdl. 10, 788). Grünlichgelbe Nädelchen (aus verd. Salzsäure). Zersetzt sich bei 180°. Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser; die Lösung in Alkaliacetaten oder in Alkalien ist gelb. Zinksalz. Grüngelbe Nädelchen.

K. Amino-diazo-Verbindungen.

Derivate der Monoamine.

a) Derivate der Monoamine C_nH_{2n-5} N.

Derivate des Anilins $C_6H_7N = C_6H_5 \cdot NH_2$.

- 1-Dimethylamino benzol diazoniumhydroxyd (4), N.N Dimethyl anilin diazoniumhydroxyd (4) C₈H₁₁ON₃ = (CH₃)₂N·C₆H₄·N(:N)·OH (vgl. 8.602). B. Das Chlorid bezw. Sulfat entsteht durch Einw. von Amylnitrit auf salzsaures N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin in Alkohol bezw. auf N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin in alkoh. Schwefelsäure (Stollé, B. 45, 2681). Chlorid C₈H₁₀N·N₂·Cl. Blaßgelbe Krystalle (aus Äther + Alkohol). Verpufft bei 130° (St.). Leicht löslich in Alkohol und Wasser, unlöslich in Äther. Zersetzt sich beim Erhitzen der wäßr. Lösung. Liefert bei der Reduktion mit Zinnehlorür in salzsaurer, wäßriger oder alkoholisch-ätherischer Lösung N.N-Dimethyl-p-phenylendiamin. Beim Kochen mit verd. Schwefelsäure entsteht 4-Dimethylamino-phenol. Gibt mit NaHSO₃-Lösung 1-Dimethylamino-benzol-diazosulfonsäure-(4) (S. 321). Perchlorat. Schwer löslich (Hofmann, Roth, Höbold, Metzler, B. 43, 2628). Sulfat C₈H₁₀N·N₂·O·SO₃H. Blaßgrüne Blättchen (aus Alkohol). F: 158° (Zers.) (St.). Leicht löslich in Alkohol und Wasser, unlöslich in Äther. C₈H₁₀N·N₂·Cl+HgCl₂. Nadeln (aus Alkohol). F: 150° (Zers.) (St.). Leicht löslich in heißem Alkohol und Wasser, unlöslich in Äther. C₈H₁₀N·N₂·Cl+HCl+SnCl₂. Krystalle (St.).
- 1-Butylamino-benzol-diazoniumhydroxyd-(4) $C_{10}H_{15}ON_3 = CH_3 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(:N) \cdot OH$. B. Das Chlorid entsteht aus N-Butyl-p-phenylendiamin beim Behandeln mit Natriumnitrit und Salzsäure (Reilly, Hickinsottom, Soc. 111, 1034). Verhalten gegen β-Naphthol und gegen Acetylaceton: R., H. $2C_{10}H_{14}N \cdot N_2 \cdot Cl + PtCl_4$. Gelber Niederschlag. Färbt sich von 115—120° an dunkel. Zersetzt sich bei 147—150°. Explodiert beim Erhitzen in der Flamme. Schwer löslich in Alkohol, fast unlöslich in Wasser.
- 1-Anilino-bensol diazoniumhydroxyd (4), Diphenylamin diazoniumhydroxyd-(4) $C_{12}H_{11}ON_3 = C_6H_5\cdot NH\cdot C_9H_4\cdot N(:N)\cdot OH$ (S. 602). Sulfat $C_{12}H_{10}N\cdot N_9\cdot O\cdot SO_3H$. Absorptionsspektrum der Lösung in Wasser im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: Hantzsch, Lifschitz, B. 45, 3013.
- N-Formyl-4-diazo-anilin bezw. Benzochinon-(1.4)-formylimid-diazid $C_7H_5ON_3 = C_6H_4$ N bezw. OHC·N: C_6H_4 :N₂. B. Aus N-Formyl-p-phenylendiamin beim Ein-

tragen in eine Lösung von verflüssigtem Salpetrigsäureanhydrid in gekühltem trocknem Aceton (Morgan, Uppon, Soc. 111, 191). — Gelber krystallinischer Niederschlag mit $1^1/_2$ H₂O. Zersetzt sich explosionsartig bei ca. 128° ; zersetzt sich langsam schon bei Zimmertemperatur im Dunkeln. — Gibt mit β -Naphthol in Gegenwart von verd. Natronlauge oder Pyridin Formanilid- $\langle 4azo1 \rangle$ -naphthol-(2) (S. 314).

- N-Methyl-N-formyl-anilin-diazoniumhydroxyd-(4) $C_8H_9O_2N_3 = OHC \cdot N(CH_3) \cdot C_8H_4 \cdot N(:N) \cdot OH$. B. Aus N-Methyl-N-formyl-p-phenylendiamin beim Behandeln mit einer Lösung von Salpetrigsäureanhydrid in Aceton bei -10° (Morgan, Grist, Soc. 113, 692). Grauer körniger Niederschlag. Zersetzt sich stürmisch bei 131–132°. Färbt sich an der Luft rasch dunkel. Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: M., G.
- 1-Acetamino-benzol-diazoniumhydroxyd-(4), N-Acetyl-anilin-diazoniumhydroxyd-(4) $C_8H_9O_2N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(:N) \cdot CH$ (8. 603). Das Chlorid liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure 4-Acetamino-phenylhydrazin (J. D. Riedel, D. R. P. 80843; Frdl. 4, 1154; Franzen, v. Fürst, A. 412, 41). Das Sulfat gibt mit Natriunantimonit in Natronlauge 4-Acetamino-phenylstibonsäure (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 254421; C. 1913 I, 345; Frdl. 11, 1084). Das Chlorid liefert beim Behandeln mit einem Alkalisalz der Enolform des Acetyldibenzoylmethans in neutraler wäßriger oder schwach essigsaurer Lösung den 4-Acetamino-benzoldiazoäther des Enols (s. u.); analog verläuft die Reaktion mit 2.4.6-Trimethyl-phenol, 2.3.4.6-Tetramethyl-phenol und Pentamethylphenol (DIMROTH, LEICHTLIN, FRIEDEMANN, B. 50, 1542, 1547, 1548). Perchlorat. Schwer löslich (Hofmann, Roth, Höbold, Metzler, B. 43, 2628).

 $\begin{array}{lll} \textbf{N-Acetyl-4-diazo-anilin} & \text{bezw.} & \textbf{Benzochinon-(1.4)-acetimid-diazid} & \textbf{C}_{8}\textbf{H}_{7}\textbf{ON}_{3} = \\ \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} & \textbf{N} & \text{bezw.} & \textbf{CH}_{3} \cdot \textbf{CO} \cdot \textbf{N} : \textbf{C}_{6}\textbf{H}_{4} : \textbf{N}_{2}. & \textbf{\textit{B}}. & \textbf{Bei der Einw. von verflüssigtem Salpetrig-nervollen verflüssigtem verflü$

säureanhydrid auf N-Acetyl-p-phenylendiamin in wenig Aceton unter Kühlung mit einer Kältemischung (Morgan, Upton, Soc. 111, 193). — Gelblicher krystalliner Niederschlag mit 1 H₂O. Explodiert bei 127°. — Verliert bei gewöhnlicher Temperatur Stickstoff. Gibt mit

 β -Naphthol Acetanilid- $\langle 4azo1 \rangle$ -naphthol-(2) (S. 315).

N-Methyl-N-acetyl-anilin-diazoniumhydroxyd-(4) $C_9H_{11}O_2N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot N(CH_3) \cdot C_8H_4 \cdot N(:N) \cdot OH$. B. Aus N-Methyl-N-acetyl-p-phenylendiamin beim Behandeln mit einer Lösung von Salpetrigsäureanhydrid in Aceton bei -10^9 (Morgan, Grist, Soc. 113, 692). — Farbloser Niederschlag (aus Aceton + Äther). Zersetzt sich stürmisch bei 131—132°. — Färbt sich an der Luft und am Licht gelblich. Verwendung zur Herstellung von Azofarbstoffen: M., G.

säureanhydrid in Aceton auf N-Benzoyl-p-phenylendiamin unter starker Kühlung (Morgan, Upton, Soc. 111, 195). — Gelbliches Krystallpulver (aus Aceton + Äther). Zersetzt sich explosionsartig bei 139°. — Gibt mit β -Naphthol in Gegenwart von Pyridin [N-Benzoyl-anilin]- $\langle 4$ azo1 \rangle -naphthol-(2) (S. 315).

- 4 Acetamino benzoldiazoāther des 2.4.6 Trimethyl phenols $C_{17}H_{19}O_2N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot O \cdot C_6H_2(CH_3)_3$. B. Aus diazotiertem N-Acetyl-p-phenylendiamin und 2.4.6-Trimethyl-phenol in Natronlauge (Dimroth, Leichtlin, Friedemann, B. 50, 1548). Gelblicher Niederschlag. Sehr zersetzlich; zerfällt schon beim Absaugen.
- 4-Acetamino-benzoldiazoäther des 2.3.4.6-Tetramethyl-phenols $C_{18}H_{21}O_2N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot O \cdot C_6H(CH_3)_4$. B. Aus diazotiertem N-Acetyl-p-phenylendiamin und 2.3.4.6-Tetramethyl-phenol in Natronlauge (Dimroth, Leichtlin, Friedemann, B. 50, 1548). Gelber Niederschlag. Ist in feuchtem Zustand kurze Zeit haltbar; zersetzt sich beim Trocknen und bei der Einw. organischer Lösungsmittel. Wird durch äther. Salzsäure in die Komponenten gespalten. Kuppelt mit alkoh. Naphthylamin-hydrochlorid-Lösung und mit Naphthol-Lösung.
- 4-Acetamino-benzoldiazoäther des Pentamethylphenols $C_{10}H_{29}O_2N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot O \cdot C_6(CH_3)_5$. B. Aus 1-Acetamino-benzol-diazoniumchlorid-(4) und Pentamethylphenol in verd. Natronlauge bei 0° (Dimroth, Leichtlößlich in Aceton, Alkohol und Benzol, Strohgelbes Krystallpulver. Verpufft bei 69° . Leicht lößlich in Aceton, Alkohol und Benzol, iöslich in Äther, sehr schwer löslich in Ligroin, unlöslich in Wasser. Elektrische Leitfähigkeit in $76^{\circ}/_{0}$ igem Aceton bei 0° : D., L., Fr., B. 50, 1537, 1540. Ist in trocknem Zustand längere Zeit haltbar. Die Lösungen zersetzen sich bei Zimmertemperatur.
- 4 Acetamino benzoldiazoäther der Enolform des Acetyldibenzoylmethans $C_{25}H_{21}O_4N_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot O \cdot C(C_6H_5) : C(CO \cdot C_6H_5)(CO \cdot CH_3)$. Konstitution nach DIMROTH, Priv. Mitt. B. Aus 1-Acetamino-benzol-diazoniumchlorid-(4) und dem Alkalisalz der Enolform des Acetyldibenzoylmethans in neutraler oder schwach essigsaurer Lösung (DIMROTH, LEICHTLIN, FRIEDEMANN, B. 50, 1542). Gelbe Krystalle (aus Aceton + Petroläther). F: 145—146°. Elektrische Leitfähigkeit in 76°/oigem Aceton bei 0°: D., L., F., B. 50, 1537, 1540.

 $\label{eq:N-Acetyl-2.6-dichlor-4-diazo-anilin} \begin{array}{ll} \text{bezw.} & \textbf{2.6-Dichlor-benzochinon-(1.4)-acet-imid-(1)-diazid-(4)} & \text{$C_8H_5ON_3Cl_2=C_6H_2Cl_2$} \\ \end{array} \\ \begin{array}{ll} N & \text{$CO\cdot CH_3$} \\ N & \text{$bezw.} & \text{$CH_3\cdot CO\cdot N:C_6H_2Cl_2:N_3$}. \end{array}$

Existiert in 2 desmotropen Formen, die diesen beiden Formeln entsprechen.

1. Form. B. Aus N¹-Acetyl-2.6-dichlor-phenylendiamin-(1.4) und Salpetrigsäureanhydrid in Aceton (Morgan, Cleage, Soc. 113, 595). — Orangegelbes Krystallpulver. Zersetzt sich bei 133°. - Färbt sich am Licht braun. Kupplung mit Naphtholen und Naphthyl-

2. Form. B. Man diazotiert 2.6-Dichlor-p-phenylendiamin mit Salpetrigsäureanhydrid in Aceton bei -100 und acetyliert das Reaktionsprodukt mit Acetanhydrid (Morgan, Cleage, Soc. 113, 595). — Dunkelgrauer Niederschlag. Explodiert bei 138°. — Wird am Lieht dunkel. Gibt mit Naphtholen und Naphthylaminen die gleichen Kupplungsprodukte wie die 1. Form.

N-Acetyl-3.5-dichlor-4-diazo-anilin bezw. 2.6-Dichlor-benzochinon-(1.4)-acetimid-(4)-diazid-(1)
$$C_8H_5ON_3Cl_2 = C_6H_2Cl_2$$
 bezw. $CH_3 \cdot CO \cdot N : C_6H_2Cl_2 : N_2$. B.

Aus N⁴-Acetyl-2.6-diehlor-phenylendiamin-(1.4) und Salpetrigsäureanhydrid in Aceton bei —15° (Morgan, Cleage, Soc. 118, 594). — Fast farblose Tafeln. Explodiert bei 138°.

2-Nitro-4-diazo-anilin bezw. 2-Nitro-benzochinon-(1.4)-imid-(1)-diazid-(4) $C_6H_4O_2N_4=O_2N\cdot C_6H_3 \\ \hline NH \\ N \ \ bezw. \ HN: C_6H_3(NO_2): N_2. \ \ B. \ \ Aus \ \ Nitro-p-phenylendiam in$

und Salpetrigsäureanhydrid in trocknem Aceton bei —15° (MORGAN, CLEAGE, Soc. 113, 592). — Braune Krystalle. Zersetzt sich bei gewöhnlicher Temperatur.

N-Acetyl-2-nitro-4-diazo-anilin bezw. 2-Nitro-benzochinon-(1.4)-acetimid-(1)-

 $\begin{array}{lll} \text{diazid-(4)} & \text{C_8H_6O_3N_4} = & \text{O_2N \cdot C_6H_3$} \\ \text{N} & \text{N} & \text{bezw. CH}_3 \cdot \text{CO} \cdot \text{N} : \text{C_6H_3$(NO_2):N_2.} & B. \text{ Aus} \\ \end{array}$

N¹-Acetyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) beim Behandeln mit Salpetrigsäureanhydrid und Acetanhydrid in Aceton (Morgan, Cleage, Soc. 113, 593). — Braunrote Tafeln. Explodiert bei 140°.

N*-Acetyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) beim Behandeln mit Salpetrigsäureanhydrid in Aceton bei —15° (Morgan, Cleage, Soc. 113, 591). — Gelbe Tafeln. Zersetzt sich explosionsartig bei 142°. Wird am Licht dunkel.

b) Derivate der Monoamine $C_n H_{2n-11} N$.

1-Benzamino-naphthalin-diazoniumhydroxyd-(4), N-Benzoyl-naphthylamin-(1)-diazoniumhydroxyd-(4) $C_{17}H_{18}O_2N_3 = C_6H_5 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot N(:N) \cdot OH$ (8. 609). Bei der Umsetzung mit Trichloressigsäure, 2.4.6-Trinitro-phenol oder 2.4-Dinitro-phenol entstehen die entsprechenden Salze; bei der Umsetzung mit 4-Nitro-phenol entsteht der 1-Benzaminodie entsprechenden Salze; bei der Umsetzung mit 4-Nitro-phenol entsteht der 1-Benzaminonaphthalin-(4)-diazoäther des 4-Nitro-phenols; analoge Diazoäther erhält man beim Behandeln mit Pentamethylphenol oder mit der Enolform des Acetyldibenzoylmethans (Dimkoth, Leichtlin, Friedemann, B. 50, 1541). — Chlorid C₆H₅·CO·NH·C₁₀H₆·N₂·Cl. B. (Man versetzt die Lösung . . . (M., W., Soc. 91, 1317); vgl. D., L., Fr., B. 50, 1539). Elektrisches Leitvermögen in 76% gigem Aceton bei 0°: D., L., Fr., B. 50, 1540. — Azid C₆H₅·CO·NH·C₁₀H₆·N₂·N₃. Gelber krystalliner Niederschlag. Fast unlöslich in kaltem Wasser (Morgan, Couzens, Soc. 97, 1697). Zersetzt sich bei 0°, schneller bei höherer Temperatur unter Bildung von N-Benzoyl-4-azido-naphthylamin-(1). — Salz des 2.4-Dinitro-phenols. F: 75° (Zers.) (D., L., Fr., B. 50, 1537, 1540. — Pikrat. F: 141—142° (D., L., Fr.). Elektrische Leitfähigkeit L., Fr., B. 50, 1537, 1540. — Pikrat. F: 141—142° (D., L., Fr.). Elektrische Leitfähigkeit bei 0° in 76°/oigem Aceton: D., L., Fr., B. 50, 1537, 1540. — Trichloracetat $C_0H_6 \cdot N_1 \cdot O \cdot CO \cdot CCl_2$. F: 124° (Zers.) (D., L., Fr.). Elektrische Leitfähigkeit bei 0° in 76°/oigem Aceton: D., L., Fr.). Elektrische Leitfähigkeit bei 0° in 76°/oigem Aceton: D., L., Fr.

N-Bensoyl-4-diazo-naphthylamin-(1) bezw. Naphthochinon-(1.4)-benzimid-bezw. $C_6H_5 \cdot CO \cdot N : C_{10}H_6 : N_2$ (S. 610). B. Aus N-Benzoyl-naphthylendiamin-(1.4) und Salpetrigsäureanhydrid in Aceton unter starker Kühlung (Morgan, Upton, Soc. 111, 196). — Orangefarbener Niederschlag. Zersetzt sich bei 123°. — Liefert mit β -Naphthol eine rote, mit Resorcin eine braune Azoverbindung.

- N-Āthyl-N-benzoyl-naphthylamin-(1)-diazoniumhydroxyd-(4) $C_{10}H_{1}, O_{2}N_{3} = C_{6}H_{5}\cdot \text{CO}\cdot \text{N}(C_{2}H_{5})\cdot C_{10}H_{6}\cdot \text{N}(:\text{N})\cdot \text{OH}$. B. Das Sulfat entsteht beim Behandeln von N¹-Āthyl-N¹-benzoyl-naphthylendiamin-(1.4) in Eisessig mit Nitrosylschwefelsäure (Morgan, Couzens, Soc. 97, 1694). Das Chlorid erhält man beim Behandeln von N¹-Āthyl-N¹-benzoyl-naphthylendiamin-(1.4) mit Amylnitrit in chlorwasserstoffhaltigem Eisessig (M., C.). Die Salze liefern beim Behandeln mit kaltem Wasser oder Natriumacetat-Lösung 4-Nitrosamino-1-[āthyl-benzoyl-amino]-naphthalin (s. u.). Verhalten gegen Natriumazid: M., C. Beim Behandeln mit Ammoniak entsteht 4.4'-Bis-[āthyl-benzoyl-amino]-[1.1'-diazoaminonaphthalin] (S. 411). Das Chlorid oder Sulfat liefert mit Kaliumcyanid N-Āthyl-N-benzoyl-naphthylamin-(1)-diazocyanid-(4) (S. 326). Chlorid. Krystalliner, grüngelber Niederschlag. Wurde nicht ganz rein erhalten. Löslich in Wasser mit gelber Farbe. Perchlorat $C_{10}H_{10}\text{ON}\cdot N_{2}\cdot\text{CIO}_{4}$. Hellgelbe Krystalle. Explodiert durch Schlag oder beim Erhitzen auf ca. 154°. Sulfat $C_{10}H_{10}\text{ON}\cdot N_{2}\cdot\text{O}\cdot\text{SO}_{2}\text{H}$. Gelbe Blätter mit $1 C_{2}H_{4}\text{O}$ (aus Alkohol + Āther). Erweicht bei S_{10}^{*} 0, zersetzt sich bei S_{10}^{*} 1. Molybdat. Gelber Farbe. Ist im Dunkeln beständig, zersetzt sich bei S_{10}^{*} 2. Molybdat. Gelber, unbeständiger Niederschlag. Wolframat. Gelber, unbeständiger Niederschlag.
- 4 Nitrosamino 1 [äthyl benzoyl amino] naphthalin $C_{19}H_{12}O_2N_3 = C_6H_6 \cdot CO \cdot N(C_2H_5) \cdot C_{10}H_6 \cdot NH \cdot NO$. B. Entsteht aus den Salzen des N-Äthyl-N-benzoyl-naphthyl-amin-(1)-diazoniumhydroxyds-(4) beim Behandeln mit kaltem Wasser oder Natriumacetat-Lösung (Morgan, Couzens, Soc. 97, 1696). Gelbliche Blättchen mit 1 H_2O (aus verd. Salzsäure). F: 140°. Leicht löslich in konz. Salzsäure. Die gelbe alkoholische Lösung wird bei der Reduktion mit Zinkstaub und Ammoniumchlorid entfärbt unter Bildung einer Verbindung vom Schmelzpunkt 207°. Kuppelt nicht mit β-Naphthol in alkal. Lösung.
- 1-Benzamino-naphthalin-(4)-diazoäther des 4-Nitro-phenols $C_{19}H_{16}O_4N_4=C_6H_5$ · $CO\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot N:N\cdot O\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Aus 1-Benzamino-naphthalin-diazoniumchlorid-(4) und 4-Nitro-phenol-Natrium in Alkohol bei 0° (Diaroth, Leichtlin, Friedemann, B. 50, 1541). Krystalle (aus wäßr. Aceton). F: 115—120° (Zers.). Elektrisches Leitvermögen in 76°/ $_0$ igem Aceton bei 0°: D., L., Fr., B. 50, 1537, 1540.
- 1-Benzamino-naphthalin-(4)-diazoäther des Pentamethylphenols $C_{2a}H_{27}O_{2}N_{3}=C_{6}H_{5}\cdot \text{CO}\cdot \text{NH}\cdot C_{10}H_{5}\cdot \text{N}: \text{N}\cdot \text{O}\cdot C_{6}(\text{CH}_{3})_{5}.$ B. Aus 1-Benzamino-naphthalin-diazoniumchlorid-(4) und Pentamethylphenol-Kalium in Alkohol bei —15° (Dimeoth, Leichtlän, Friedemann, B. 50, 1546). Hellgelbe Körnehen. Verpufft bei ca. 81°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Benzol, schwer in Äther, sehr schwer in Petroläther, unlöslich in Wasser. Elektrische Leitfähigkeit bei 0° in 76°/6;igem Aceton: D., L., Fr., B. 50, 1537, 1540. Ist in trocknem Zustand haltbar. Die Lösungen zersetzen sich langsam bei Zimmertemperatur. Wird von Alkalien und verdünnten wäßrigen Säuren in der Kälte nicht angegriffen. Bei der Einw. von alkoholischer oder ätherischer Salzsäure oder von Oxalsäure erhält man 1-Benzamino-naphthalin-diazoniumsalz-(4) und Pentamethylphenol.
- 1-Bensamino-naphthalin-(4)-diazoäther der Enolform des Acetyldibenzoylmethans $C_{34}H_{35}O_4N_3=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_{10}H_6\cdot N:N\cdot O\cdot C(C_6H_5)\cdot C(CO\cdot C_6H_5)\cdot CO\cdot CH_3$. Konstitution nach Dimkoth, Priv. Mitt. B. Aus 1-Benzamino-naphthalin-diazoniumchlorid-(4) und der Enolform des Acetyldibenzoylmethans in wäßrig-alkoholischer Natriumacetat-Lösung bei 0° (Dimkoth, Leichtlin, Friedemann, B. 50, 1541). Krystalle (aus Aceton + Petroläther). F: 134—135°. Elektrische Leitfähigkeit bei 0° in 76°/c/jgem Aceton: D., L., Fr., B. 50, 1537, 1540. Bei der Einw. von äther. Salzsäure erhält man 1-Benzamino-naphthalin-diazoniumchlorid-(4), Acetyldibenzoylmethan, Acetylchlorid und das 4-Benzamino-naphthyl-(1)-hydrazon des Diphenyltriketons (S. 216).

L. Verbindungen, die zugleich Diazound Azo-Verbindungen sind.

Azobenzol-diazoniumhydroxyd- $(4)C_{12}H_{10}ON_4=C_8H_5\cdot N:N\cdot C_8H_4\cdot N(:N)\cdot OH.$ (S. 616). B. Das Chlorid entsteht bei der Einw. von Amylnitrit auf salzsaures 4-Amino-azobenzol in Alkohol (Hewitt, Thole, Soc. 97, 514). Beim Einleiten von nitrosen Gasen in eine Suspension von salzsaurem 4-Amino-azobenzol in Alkohol (Siecar, Watson, C. 1913 I, 861). — Chlorid $C_{12}H_9N_2\cdot N_3\cdot Cl.$ Orangefarbene Prismen. Explodiert beim Erhitzen; schwer löslich in Alkohol,

leicht in Wasser mit roter Farbe (S., W.). Absorptionsspektrum der Lösung in Alkohol im sichtbaren und ultravioletten Gebiet: H., Th., Soc. 97, 513. Ist unter Luftausschluß ziemlich beständig, zersetzt sich langsam an feuchter Luft (S., W.) und in alkoh. Lösung (H., Th.). — Dichromat. Vgl. hierüber H., Th.; Meldola, Eynon, Soc. 87, 4. — Chloroplatinat $2C_{12}H_2N_3\cdot N_3\cdot Cl + PtCl_4$. Lachsfarbenes Pulver (H., Th.).

Anhydro-[4-oxy-azobenzol-carbonsäure-(3)-diazonium-hydroxyd-(4')] C₁₂H₆O₃N₄, s. nebenstehende Formel. B. Man diazotiert Anilin-(4azo5)-salicylsäure mit Natriumnitrit und oc oc Salzsäure bei 20—25° und suspendiert das erhaltene Diazoniumchlorid in Wasser (Bülow, B. 44, 608). — Braunschwarzes, ziemlich beständiges Pulver. Verpufft bei 130—132°. Unlöslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln; sehr leicht löslich unter Salzbildung in wäßr. Pyridin mit schwach braungelber, in verd. Natronlauge mit gelber Farbe; letztere Lösung wird beim Einleiten von Kohlendioxyd blau (B., B. 44, 604).

[4-Chlor-benzol]- $\langle 1$ azo 1 \rangle -[naphthalin-diazonium-hydroxyd-(4)] $C_{16}H_{11}ON_4Cl$, s. nebenstehende Formel. — Chlorid $C_6H_4Cl\cdot N:N\cdot C_{10}H_4\cdot N_2\cdot Cl$. B. Man diazotiert [4-Chlorbenzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -naphthylamin- $\langle 1\rangle$ mit Natriumnitrit und Salzsäure unter Druck bei 45° (Tröger, Piotrowski, Ar. 255, 161). Braunrote Prismen (aus Wasser). Sehr hygroskopisch. Löslich in Alkohol und Äther, schwer löslich in Wasser. Zersetzt sich bei längerem Aufbewahren.

XIV. Azoxy-Verbindungen.

A. Mono-azoxy-derivate der Kohlenwasserstoffe.

1. Verbindungen $C_n H_{2n-6} ON_2 = C_n H_{2n-7} \cdot (N_2 O) \cdot H$.

1. Verbindung $C_6H_6ON_2=C_6H_5\cdot(N_2O)\cdot H$.

Azoxybenzol $C_{12}H_{10}ON_2 = C_6H_6 \cdot (N_2O) \cdot C_6H_5$. Azoxybenzol vom Schmelzpunkt 36°, gewöhnliches Azoxybenzol $C_{12}H_{10}ON_2 = C_6H_5 \cdot (N_2O) \cdot C_6H_5$ (S. 621). B. Azoxybenzol entsteht in guter Ausbeute bei der Reduktion von Nitrobenzol mit Fe₃O₄ in stark alkalischer Lösung bei 120—125° (Höchster Farbw., D. R. P. 245081; C. 1912 I, 1268; Frdl. 10, 125). Neben anderen Produkten bei der Einw. von Ferrosulfat auf Nitrobenzol in alkal. Lösung (Allen, J. phys. Chem. 16, 135, 160). Beim Kochen von Nitrobenzol mit Natriumarsenit und Natronlauge (Snowdon, J. phys. Chem. 15, 842). Aus Nitrobenzol durch Reduktion mit Sägemehl und 60% iger Natronlauge bei 100—140% (Chemikalienwerk Griesheim, D. R. P. 225 245; C. 1910 II, 932; Frdl. 9, 1180). Beim Erhitzen von Nitrobenzol mit Melasse und Natronlauge in Solventnaphtha auf 140—150% (Chemikalienwerk Gr., D. R. P. 228 722; C. 1910 II, 1842; Frdl. 10, 124). Azoxybenzol bildet sich bei der elektrolytischen Reduktion von Nitrobenzol in einer Lösung von Ammoniumnitrat in flüssigem Ammoniak (Fіснтев, Stutz, Grieshaber, C. 1913 I, 1272). Aus Anilin durch Oxydation mit Peressigsäure bei Gegenwart von Bicarbonat in wäßr. Lösung, neben Nitrosobenzol (D'Ans, Kneip, B. 48, 1144). Neben anderen Produkten aus Phenylhydroxylamin beim Aufbewahren mit Eisessig und Aceton im zugeschmolzenen Rohr (BAMBERGER, B. 51, 636). Durch Oxydation von Azobenzol mit 30% jagem Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung (Angell, R. A. L. [5] Azobenzol mit 30% jegem Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung (ANGELI, R. A. L. [5] 19 I, 794) oder mit Peressigsäure in essigsaurer Lösung (D'ANS, KN., B. 48, 1145). — D⁵: 1,1373; D⁵: 1,1177; D⁵⁰: 1,0982 (JAEGER, Z. anorg. Ch. 101, 152). Oberflächenspannung zwischen 55,80 (39,3 dyn/cm) und 2260 (24,2 dyn/cm): J. Absorptionsspektrum des Dampfes und der Lösungen von Azoxybenzol: Purvis, Soc. 105, 595. Thermische Analyse des binären Systems mit Azobenzol (Eutektikum bei 24,50 und ca. 74 Mol. 0/0 Azoxybenzol): Hartley, Stuart, Soc. 105, 312. Elektrische Doppelbrechung von Lösungen in Benzol: Lippmann, Z. El. Ch. 17, 15. — Azoxybenzol liefert bei der Destillation mit Eisenfeilspänen Azobenzol, geringe Mengen eines Produkts vom Schmelzpunkt 2370 (korr.) sowie ein Produkt vom Schmelzpunkt 250 (C. V. Gortner, R. A. Gortner, Am. Soc. 32, 1294), das wahrscheinlich eine foste Lösung von Azobenzol in Azoxybenzol darstellt (Hartley, Stuart Soc. lich eine feste Lösung von Azobenzol in Azoxybenzol darstellt (HARTLEY, STUART, Soc. 105, 310). Bei der Einw. von Brom auf Azoxybenzol entsteht niedrigerschmelzendes 4-Bromazoxybenzol (Angeli, Valori, R. A. L. [5] 21 I, 160). Azoxybenzol liefert beim Behandeln mit gärender Hefe Azobenzol (Neuberg, Welde, Bio. Z. 67, 21). — Bestimmung von Azoxybenzol neben Nitrobenzol, Anilin, Hydrazobenzol und Azobenzol: Allen, J. phys. Chem. 16, 136,

Benzolazoxy-ameisensäureamid $C_7H_7O_2N_3 = C_6H_5 \cdot (N_1O) \cdot CO \cdot NH_2$, nach Angeli (R. A. L. [5] 26 I, 210; G. 47 I, 216) $C_6H_6 \cdot N(:O) \cdot N \cdot CO \cdot NH_2$. B. Aus Benzolazo-ameisensäureamid in Eisessig durch Oxydation mit konz. Wasserstoffperoxyd bei 40—45° (A., R. A. L. [5] 26 I, 101, 207; G. 47 I, 213, 226). — Gelbliche Nadeln (aus Wasser oder Benzol). F: 151° (geringe Zersetzung). Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in kaltem Äther. — Liefert bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in Äther und folgenden Einw. von Quecksilberoxyd Benzolazo-ameisensäureamid. Beim Kochen mit Sodalösung und beim Behandeln mit kalter konzentrierter Schwefelsäure entstehen Diazo-Lösungen, während sich beim Kochen mit 25°/0iger Schwefelsäure Stickstoff entwickelt und Phenol entsteht.

3.3'-Dichlor-azoxybenzol $C_{12}H_8ON_2Cl_2 = C_6H_4Cl\cdot(N_2O)\cdot C_6H_4Cl\ (S. 625)$. B. Durch Einw. von Natriummethylat in verdünnter methylalkoholischer Lösung auf m-Chlor-nitrobenzol bei 85° im Rohr (Holleman, de Mooy, R. 35, 17). — Gelbliche Krystalle. F: 94—95°.

AZOXYBENZOL

- **3.5.3'.5'-Tetrachlor-azoxybenzol** $C_{12}H_6ON_2Cl_4=C_6H_3Cl_2\cdot(N_2O)\cdot C_6H_3Cl_2$ (S. 626). B. Bei Einw. von Natriummethylat auf 3.5-Dichlor-1-nitro-benzol in Methanol bei 85° im Rohr (Holleman, de Mooy, R. 35, 16).
 - **4-Brom-azoxybenzol** $C_{12}H_{9}ON_{2}Br = C_{6}H_{4}Br \cdot (N_{2}O) \cdot C_{6}H_{5}$.
- a) Niedrigerschmelzende Form, α-4-Brom-azoxybenzol, nach Angeli, Valori (R. A. L. [5] 21 I, 160) C₆H₄Br·N:N(:O)·C₆H₅. B. Aus Azoxybenzol beim Behandeln mit Brom (A., V., R. A. L. [5] 21 I, 160). Durch Oxydation von 4-Brom-azobenzol mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung, neben β -4-Brom-azoxybenzol (A., V., R.A.L. [5] 21 I, 161). — Strohgelbe Nadeln (aus Alkohol). Triklin (A., V., R.A.L. [5] 21 I, 730). F: 73° (A., V., R. A. L. [5] 21I, 160). - Liefert bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in Ather und folgenden Behandlung mit Quecksilberoxyd 4-Brom-azobenzol (A., V., R. A. L. [5] 21 I, 160). Beim Erhitzen mit Brom und Eisenpulver im Rohr auf 115—120° erhält man 2.4-Dibrom-azoxybenzol und 2.4.6-Tribrom-anilin (V., R. A. L. [5] 22 II, 130). Mit Salpetersäure (D: 1,45) entsteht 4-Brom-2-nitro-azoxybenzol (A., V., R. A. L. [5] 21 I, 164; V., R. A. L. [5] 21 I, 794). a-4-Brom-azoxybenzol liefert beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad 4-Brom-azobenzol und 4'-Brom-4-oxy-azobenzol (A., V., R. A. L. [5] 21 I, 165).
- b) Höherschmelzende Form, β -4-Brom-azoxybenzol, nach Angell, Valori (R. A. L. [5] 21 I, 160) C_6H_4 Br·N(:0):N· C_6H_5 . B. Neben α -4-Brom-azoxybenzol aus 4-Brom-(R. A. L. [5] 21 I, 160) C₆H₄Br·N(:O): N·C₆H₅. B. Neben α-4-Brom-azoxybenzol aus 4-Brom-azobenzol beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung (A., V., R. A. L. [5] 21 I, 161). — Gelbe Krystalle (aus Petroläther). Triklin (A., V., R. A. L. [5] 21 I, 730). F: 92° (A., V., R. A. L. [5] 21 I, 161). — Liefert bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in Äther und folgenden Behandlung mit Quecksilberoxyd 4-Brom-azobenzol (A., V., R. A. L. [5] 21 I, 162). Mit etwas mehr als 1 Mol Brom erhält man 4.4′-Dibrom-azoxybenzol (A., V., R. A. L. [5] 21 I, 162). Bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,45) entsteht niedrigerschmelzendes 4-Brom-4′-nitro-azoxybenzol (A., V., R. A. L. [5] 21 I, 163).
- 4.4'-Dibrom-azoxybenzol $C_{12}H_8ON_2Br_2=C_6H_4Br\cdot(N_2O)\cdot C_6H_4Br$ (S. 626). B. Aus β -4-Brom-azoxybenzol bei Einw. von etwas mehr als 1 Mol Brom (Angell, Valori, R. A. L. [5] 21 I, 162). Aus 4.4'-Dibrom-azobenzol beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung (A., V., R. A. L. [5] 21 I, 164). — F: 168—169°.
- 2.4-Dibrom-azoxybenzol $C_{12}H_8ON_2Br_2=C_6H_3Br_2\cdot(N_2O)\cdot C_6H_5$, nach Valori $(R.\ A.\ L.\ [5]$ 22 II, 127) $C_6H_3Br_2\cdot N:N(:O)\cdot C_6H_5$. B. Aus 2.4-Dibrom-azobenzol beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung auf dem Wasserbad $(V.,\ R.\ A.\ L.\ [5]$ 22 II. 131). Aus a-4-Brom-azoxybenzol beim Erhitzen mit Brom und Eisenpulver im Rohr auf 115—120° (V., R. A. L. [5] 22 II, 130). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 97°. — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure Anilin und 2.4-Dibrom-anilin. Bei längerem Erwärmen mit Brom entsteht 2.4.6-Tribrom-anilin. Bei Einw. von konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad bildet sich 2.4-Dibrom-azobenzol.
- Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung auf dem Wasserbad (V., R. A. L. [5] 22 II, 132). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 154°. Sehr schwer löslich in Alkohol. — Liefert bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in Äther und folgenden Behandlung mit Quecksilberoxyd 2.4.4'-Tribrom-azobenzol.
- 4.4'-Dijod-azoxybenzol $C_{12}H_8ON_2I_2 = C_6H_4I\cdot(N_2O)\cdot C_6H_4I$ (S. 626). B. Neben anderen Produkten bei der Reduktion von 4-Jod-1-nitro-benzol mit Zink und Ammoniumchlorid-Lösung (Bamberger, Ham, A. 382, 114; B., B. 28, 249). — Strohgelbe Krystalle (aus Ligroin). F: 207-2080.
- 2-Nitro-azoxybenzol $C_{12}H_0O_3N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot (N_2O)\cdot C_6H_5$, nach Valori $(R.\ A.\ L.\ [5]$ 21 I, 794; 22 II, 126) $O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N(:O)\cdot C_6H_5$ (S. 627). Liefert beim Erhitzen mit Brom und Eisenpulver im Rohr auf 120° 4-Brom-2-nitro-azoxybenzol (V., $R.\ A.\ L.\ [5]$ 21 I, 795). Bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) auf dem Wasserbad entsteht 2.6-Dinitro-azoxybenzol (V., R. A. L. [5] 22 II, 129).
- 3.3'-Dinitro-azoxybenzol $C_{12}H_8O_8N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot (N_2O)\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 627). B. Aus 3-Nitro-anilin oder aus 3.3'-Dinitro-azobenzol bei Einw. von Peressigsäure (D'Ans, KNEIP, B. 48, 1145).
- 4-Nitro-azoxybenzol $C_{12}H_9O_3N_3 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot (N_3O) \cdot C_6H_5$.

 a) Höherschmelzende Form, $\alpha \cdot 4$ -Nitro-azoxybenzol, nach Angeli, Alessandri (R. A. L. [5] 20 II, 175) und An., Valori (R. A. L. [5] 21 I, 159) $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot N(\cdot O) \cdot C_6H_6$ (S. 627). B. Aus β -4-Nitro-azoxybenzol durch Erwärmen mit Chromsäure in Eisessig auf dem Wasserbad (An., V., R. A. L. [5] 21 I, 736). Krystalle (aus Ligroin). F: 153° (An., Al., R. A. L. [5] 20 II, 172). Ist am Licht beständig (An., Al., R. A. L. [5] 20 II,

173). Liefert bei Einw. von Brom und Eisenpulver im Rohr bei 130° 2-Brom-4-nitro-azoxybenzol (V., R. A. L. [5] 22 II, 129). Beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,48) auf dem Wasserbad erhält man 2.4-Dinitro-azoxybenzol und 2.4.3'-Trinitro-azoxybenzol (V., R. A. L. [5] 22 II, 129). Liefert bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) bei Zimmertemperatur nur langsam 4.4'-Dinitro-azoxybenzol (An., Al., R. A. L. [5] 20 II, 174). Bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) erhält man 2.4.3'-Trinitro-azoxybenzol neben anderen Nitroprodukten (An., Al., R. A. L. [5] 20 II, 174; An., V., R. A. L. [5] 21 I, 735). Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad bildet sich 4'-Nitro-4-oxy-azobenzol (An., V., R. A. L. [5] 21 I, 734).

b) Niedrigerschmelzende Form, β-4-Nitro-azoxybenzol, nachAngell, Alessandri (R. A. L. [5] 20 II, 175) und An., Valori (R. A. L. [5] 21 I, 159) O₂N·C₆H₄·N(:0):N·C₆H₅. B. Aus 4-Nitro-azobenzol beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung (Angell, Alessandri, R. A. L. [5] 20 II, 171). — Gelbe Krystalle (aus Benzol). F: 149° (An., Al., R. A. L. [5] 20 II, 172). — Verwandelt sich am Licht in ein rotes Pulver (An., Al., R. A. L. [5] 20 II, 173). Liefert beim Behandeln mit Brom in Gegenwart von Jod auf dem Wasserbad höherschmelzendes 4-Brom-4-nitro-azoxybenzol (An., Al., R. A. L. [5] 20 II, 174; An., V., R. A. L. [5] 21 I, 163). Bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) bei Zimmertemperatur entstehen 4.4'-Dinitro-azoxybenzol und 2.4'-Dinitro-azoxybenzol (An., Al., R. A. L. [5] 20 II, 174; An., V., R. A. L. [5] 21 I, 735). Mit rauchender Salpetersäure (D: 1,52) bildet sich neben anderen Nitroderivaten 2.4.3'-Trinitro-azoxybenzol (An., V., R. A. L. [5] 21 I, 735). β-4-Nitro-azoxybenzol liefert beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad 4'-Nitro-4-oxy-azobenzol (An., V., R. A. L. [5] 21 I, 734). Beim Erwärmen mit Chromsäure in Eisessig entsteht α-4-Nitro-azoxybenzol (An., V., R. A. L. [5] 21 I, 736).

 $\textbf{4-Brom-4'-nitro-azoxybenzol} \quad C_{12}H_8O_3N_3Br = O_2N\cdot C_6H_4\cdot (N_2O)\cdot C_6H_4Br.$

a) Niedrigerschmelzende Form, α -4-Brom-4'-nitro-azoxybenzol, nach Angeli, Valori (R. A. L. [5] 21 I, 160) O₂N·C₆H₄·N·N·(:O)·C₆H₄Br. B. Aus 4-Brom-4'-nitro-azobenzol durch Erwärmen mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung auf dem Wasserbad (A., V., R. A. L. [5] 21 I, 163). Bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,45) auf β -4-Brom-azoxybenzol (A., V.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 194°.

b) Höherschmelzende Form, β-4-Brom-4'-nitro-azoxybenzol, nach Angeli, Valori (R. A. L. [5] 21 I, 160) O₂N·C₆H₄·N(:O):N·C₆H₄Br. B. Aus β-4-Nitro-azoxybenzol beim Behandeln mit Brom in Gegenwart von Jod auf dem Wasserbad (Angeli, Alessandel, R. A. L. [5] 20 Π, 174; An., V., R. A. L. [5] 21 I, 163). — Hellgelbe Prismen

(aus Alkohol). F: 2030.

2.4'- Dinitro - azoxybenzol $C_{12}H_3O_5N_4=O_2N\cdot C_8H_4\cdot (N_2O)\cdot NO_2$ $C_6H_4\cdot NO_3$; besitzt nach Angeli, Valori (R.A.L. [5] 21 I, 735) nebenstehende Konstitution. — B. Neben 4.4'-Dinitro-azoxybenzol aus β -4-Nitro-azoxybenzol bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) (Angeli, Valori, R.A.L. [5] 21 I, 735). — F: 135°.

4.4'-Dinitro-azoxybenzol $C_{13}H_8O_5N_4=O_5N\cdot C_6H_4\cdot (N_2O)\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 628). B. Neben anderen Produkten aus 4-Nitro-anilin beim Behandeln mit Ammoniumpersulfat in schwefelsaurer Lösung bei $40-45^\circ$ (Witt, Kopetschni, B. 45, 1134). Bei Einw. von Peressigsäure auf 4-Nitro-anilin oder auf 4.4'-Dinitro-azobenzol (D'Ans, Kneip, B. 48, 1145). Entsteht bei kurzer Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) bei ca. 30° auf β -4-Nitro-azoxybenzol und bei längerer Einw. auf α -4-Nitro-azoxybenzol (Angeli, Alessandri, R. A. L. [5] 20 II, 174). — Citronengelbe Krystalle (aus Eisessig). F: 193° (W., K.). — Liefert bei Einw. von Ammoniumhydrosulfid in wäßr. Aceton 4.4'-Dinitro-hydrazobenzol, bei Einw. von Natriumhydrosulfid in verd. Alkohol anfangs bei Zimmertemperatur, dann auf dem Wasserbad 4.4'-Diamino-azobenzol (W., K.).

4.4'(oder 6.6') - Dichlor - 3.3' - dinitro - asoxybenzol $C_{13}H_6O_5N_4Cl_2 = O_2N \cdot C_6H_3Cl \cdot (N_2O) \cdot C_6H_3Cl \cdot NO_2$. B. In geringer Menge aus 4-Chlor-1.3-dinitro-benzol bei der elektrolytischen Reduktion in fast neutraler Lösung (Brand, Eisenmenger, J. pr. [2] 87, 505). — Bräunliche Krystalle (aus Ameisensäure). F: 164°.

4-Brom-2-nitro-azoxybenzol $C_{12}H_2O_3N_3Br=O_2N\cdot C_6H_3Br\cdot (N_2O)\cdot C_6H_5$, nach Valori $(R.\ A.\ L.\ [5]\ 21\ I,\ 794)$ $O_2N\cdot C_6H_3Br\cdot N:N(:O)\cdot C_6H_6$. $B.\ Aus\ \alpha\text{-}4\text{-Brom-azoxybenzol}$ bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,45) (Angrii, Valori, $R.\ A.\ L.\ [5]\ 21\ I,\ 164;\ V.,\ R.\ A.\ L.\ [5]\ 21\ I,\ 794)$. Aus 2-Nitro-azoxybenzol beim Erhitzen mit Brom und Eisenpulver im Rohr auf 120° $(V.\ R.\ A.\ L.\ [5]\ 21\ I,\ 795)$. — Gelbe Nadeln (aus Petroläther). $F:99^\circ$. — Liefert bei der Reduktion mit Ammoniumhydrosulfid in verd. Alkohol 5-Brom-2-phenylbenztriazol-N-oxyd (Formel I oder II) I. Brom N. C_6H_5 II. (Syst. No. 3803) und eine Verbindung

C₁₁H₁₀ON₂Br (rote Prismen aus Alkohol; F: 114°; leicht löslich in Alkohol und Benzol, schwer in Petroläther) (V., R. A. L. [5]

- 21 I, 796). Beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,50) auf dem Wasserbad entstehen 4-Brom-2.6-dinitro-azoxybenzol und 4-Brom-2.6.3'(?)-trinitro-azoxybenzol; letztere Verbindung bildet sich ausschließlich beim Aufbewahren mit Salpetersäure (D: 1,52) bei Zimmertemperatur (V., R. A. L. [5] 22 II, 132). Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad erhält man 4'-Brom-2'-nitro-4-oxy-azobenzol (V., R. A. L. [5] 21 I, 797).
- 2-Brom-4-nitro-azoxybenzol $C_{12}H_8O_3N_3Br=O_2N\cdot C_6H_3Br\cdot (N_2O)\cdot C_6H_5$, nach valori $(R.\ A.\ L.\ [5]\ 22\ II,\ 126)\ O_2N\cdot C_6H_3Br\cdot N:N(:O)\cdot C_6H_5$. B. Aus $\alpha.4$ -Nitro-azoxybenzol beim Behandeln mit Brom und Eisenpulver im Rohr bei 130° (V., R. A. L. [5] 22 II, 129). Gelbes krystallines Pulver (aus Alkohol). F: 127°.
- 2.4-Dinitro-azoxybenzol $C_{12}H_8O_5N_4=(O_2N)_2C_6H_3\cdot(N_2O)\cdot C_6H_5$, nach Valori $(R.\ A.\ L.\ [5]\ 22\ II,\ 126)\ (O_2N)_2C_6H_3\cdot N:N(:O)\cdot C_6H_5.$ B. Neben 2.4.3'-Trinitro-azoxybenzol beim Erwärmen von α -4-Nitro-azoxybenzol mit Salpetersäure (D: 1,48) auf dem Wasserbad (V., $R.\ A.\ L.\ [5]\ 22\ II,\ 129).$ Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 141°.
- 2.4.3'-Trinitro-azoxybenzol $C_{12}H_1O_7N_5=(O_2N)_2C_6H_3\cdot(N_2O)\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 628). B. Aus α -4-Nitro-azoxybenzol und aus β -4-Nitro-azoxybenzol bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,52) (Angell, Alessandri, R. A. L. [5] 20 II, 174; An., Valori, R. A. L. [5] 21 I, 735). Neben 2.4-Dinitro-azoxybenzol aus α -4-Nitro-azoxybenzol beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,48) auf dem Wasserbad (V., R. A. L. [5] 22 II, 129). Krystalle (aus Aceton). F: 178° (An., Al.).
- 2.6-Dinitro-azoxybenzol $C_{13}H_8O_5N_4=(O_2N)_2C_6H_3\cdot(N_2O)\cdot C_6H_5$, nach Valori (R.A.L. [5] 22 II, 126) $(O_2N)_2C_6H_3\cdot N:N(:O)\cdot C_6H_5$. B. Aus 2-Nitro-azoxybenzol bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) auf dem Wasserbad (Valori, R.A.L. [5] 22 II, 129). Blättchen (aus Benzol). F: 172°. Sehr leicht löslich in Benzol.
- 4-Brom-2.6-dinitro-azoxybenzol $C_{12}H_7O_5N_4Br = (O_2N)_2C_6H_2Br\cdot(N_2O)\cdot C_6H_5$, nach Valori (R. A. L. [5] 22 II, 128) $(O_2N)_2C_6H_2Br\cdot N:N(:O)\cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Brom-2-nitro-azoxybenzol beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,50) auf dem Wasserbad (V., R. A. L. [5] 22 II, 132). Hellgelbe Nadeln (aus Essigester). F: 163°. Liefert beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad 4'-Brom-2'.6'-dinitro-4-oxy-azobenzol.
- 4-Brom-2.6.3' (?)-trinitro-azoxybenzol $C_{12}H_{5}O_{7}N_{5}Br = (O_{2}N)_{2}C_{6}H_{2}Br\cdot(N_{2}O)\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}$, nach Valori (R.~A.~L.~[5] 22 II, 128) $(O_{2}N)_{2}C_{6}H_{2}Br\cdot N:N(:O)\cdot C_{6}H_{4}\cdot NO_{2}$. B.~Aus 4-Brom-2-nitro-azoxybenzol beim Aufbewahren mit Salpetersäure (D: 1,52) bei Zimmertemperatur oder (neben 4-Brom-2.6-dinitro-azoxybenzol) beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,50) auf dem Wasserbad (V., R.~A.~L.~[5] 22 II, 133). Gelbgrünes krystallines Pulver (aus Benzol). F: 209° (Zers.). Sehr schwer löslich in Alkohol.
- 2.4.6 Trinitro azoxybenzol $C_{12}H_7O_7N_5=(O_2N)_3C_6H_2\cdot(N_2O)\cdot C_6H_5$, nach Angeli, Valori $(R.\ A.\ L.\ [5]\ 22\ I,\ 139)\ (O_2N)_3C_6H_2\cdot N:N(:O)\cdot C_6H_5$. $B.\ Aus\ 2.4.6$ -Trinitro-azobenzol bei Einw. von konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung (Angeli, Valori, $R.\ A.\ L.\ [5]\ 22\ I,\ 139)$. Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). $F:\ 170^\circ$. Löst sich unverändert in Salpetersäure $(D:\ 1,45)$; beim Aufbewahren mit Salpetersäure $(D:\ 1,52)$ entsteht 2.4.6.3'(?)-Tetranitro-azoxybenzol.
- 2.4.6.3'(?)-Tetranitro-azoxybenzol $C_{12}H_6O_9N_6 = (O_2N)_2C_6H_2 \cdot (N_2O) \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$, nach Angeli, Valori (R. A. L. [5] 22 I, 140) $(O_2N)_3C_6H_2 \cdot N : N(:O) \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$. B. Aus 2.4.6-Trinitro-azoxybenzol beim Aufbewahren mit Salpetersäure (D: 1,52) (A., V., R. A. L. [5] 22 I, 139). Gelbliche Prismen (aus Benzol). F: 192°.

2. Verbindungen $C_7H_8ON_2 = C_7H_7 \cdot (N_2O) \cdot H$.

1. Verbindung $C_7H_8ON_2 =$ $\begin{array}{c} CH_3 \\ \vdots \\ (N_2O) \cdot H \end{array}$

2.2' - Dimethyl - azoxybenzol, o.o' - Azoxytoluol $C_{14}H_{14}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot (N_2O) \cdot C_4H_4 \cdot CH_3$.

o.o'-Azoxytoluol vom Schmelzpunkt 59—60°, gewöhnliches o.o'-Azoxytoluol $C_{14}H_{14}ON_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot (N_2O) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$ (S. 629). B. Aus 2-Nitro-toluol durch Reduktion mit alkal. Zinnehlorür-Lösung (Lock, J. pr. [2] 138, 53; vgl. Rassow, J. pr. [2] 84, 335).

4-Brom-2.2'-dimethyl-azoxybenzol C₁₄H₁₃ON₂Br, s. neben-CH₃ CH₃ stehende Formel.

a) Höherschmelzende Form, α-4-Brom-2.2'-dimethyl- Br (N₂O) (N₂O)

b) Niedrigerschmelzende Form, β -4-Brom-2.2'-dimethyl-azoxybenzol, nach Angell, Valori (R.~A.~L.~[5] 21 I, 733) $CH_3 \cdot C_6H_3Br \cdot N(:0):N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B.~Durch Oxydation von 4-Brom-2.2'-dimethyl-azobenzol mit konz. Wasserstoffperoxyd in ossigsaurer Lösung auf dem Wasserbad (A., V., R.~A.~L.~[5] 21 I, 732). — Nadeln (aus Petroläther). F: 58°. — Färbt sich am Licht braun. Liefert beim Behandeln mit Aluminiumamalgam und darauf mit Quecksilberoxyd 4-Brom-2.2'-dimethyl-azobenzol. Bei Einw. von Brom entsteht eine Verbindung $C_{14}H_{12}ON_2Br_2$ (F: 111°).

2. Derivat einer Verbindung
$$C_7H_8ON_2 = CH_3 CH_3 Oder CH_3$$

4.4'-Dinitro-3.3' (oder 2.2')-dimethylazoxybenzol $C_{14}H_{12}O_5N_4$, s. nebenstehende Formeln. B. Neben anderen Produkten aus 2.5-Dinitro-toluol beim Behandeln mit Hydragon $O(N_2)$ $O(N_2$ oxylamin in methylalkoholischer Kalilauge und nachfolgenden Ansäuern (Meisenheimer, HESSE, B. 52, 1175). — Dunkelbraune Prismen (aus Eisessig und Benzol). F: 188—189°. Schwer löslich in allen Lösungsmitteln.

3. Verbindung $C_7H_8ON_2=CH_3\cdot (N_2O)\cdot H$. 4.4'-Dimethyl-azoxybenzol, p.p'-Azoxytoluol $C_{14}H_{14}ON_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot (N_2O)\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ (S. 630). B. Neben anderen Produkten aus 4-Nitroso-toluol bei Einw. von konz. Schwefelsäure in Eisessig bei 20—25° (Bamberger, Ham, A. 382, 121). Aus p-Toluidin und aus p.p'-Azotoluol beim Behandeln mit Peressigsäure (D'Ans, Kneip, B. 48, 1145).— F: 70°; sehr leicht löslich in kaltem Aceton (B., H.).— Liefert beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure bei 20-25° hellgoldgelbe Nadeln vom Schmelzpunkt ca. 204° (B., B. 44,

3.5.3'.5' - Tetranitro - 4.4' - dimethyl - azoxybenzol $C_{14}H_{10}O_9N_8$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.6-Dinitro-4-hydroxylamino-toluol beim Erwärmen mit konz. Salzsäure (Anschütz, CH3. \langle ZIMMERMANN, B. 48, 153; BRAND, EISENMENGER, J. pr. [2] 87, 504; vgl. auch Cohen, Dakin, Soc. 81, 27). — Nadeln (aus Benzel), F: 212—213° (A., Z.); Nadeln (aus Eisessig), F: 216° (Br., El.).

3. Verbindung $C_{10}H_{14}ON_2 = (CH_3)_3C \cdot \langle \ \ \rangle \cdot (N_2O) \cdot H.$

4.4'-Di-tort.-butyl-azoxybenzol $C_{20}H_{26}ON_2 = (CH_3)_3C\cdot C_6H_4\cdot (N_2O)\cdot C_6H_4\cdot C(CH_3)_3$. B. Durch Kochen von 4-Nitro-1-tert.-butyl-benzol mit Natriummethylat-Lösung (DU Torr MALHERBE, B. 52, 323). — Gelbliche Blättchen (aus Methanol). F: 138°.

2. Verbindungen $C_n H_{2n-10} ON_2 = C_n H_{2n-11} \cdot (N_2 O) \cdot H$.

3.3'-Diacetylenyl-azoxybenzol, 3.3'-Azoxyphenylacetylen $C_{16}H_{10}ON_2 = CH: CC_{6}H_{4}\cdot (N_2O)\cdot C_{6}H_{4}\cdot C: CH$. Beim Erhitzen von 3.3'-Azoxyphenylpropiolsäure (S. 390) mit Wasser im Rohr auf 130—135° (REICH, XIENZOPOLSKA, Bl. [4] 19, 149). — Blaßrote Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 101—102°. Unlöslich in Ligroin, löslich in Alkohol, Äther und Eisessig, leicht löslich in Benzol, Pyridin, Chloroform und Schwefelkohlenstoff. — Die alkoh. Lösung gibt mit ammoniakalischer Kupferchlorür-Lösung einen gelben, mit ammoniakalischer Silbernitrat-Lösung einen blaßgelben Niederschlag.

3. Verbindungen $C_nH_{2n-12}ON_2=C_nH_{2n-13}\cdot(N_2O)\cdot H$.

Verbindung C₁₀H₈ON₂, Formel I. I. $\langle N_{20} \rangle \cdot H$ II. $\langle N_{20} \rangle \cdot H$ 1.1'- Azoxynaphthalin, \(\alpha.\alpha'\)- Azoxynaphthalin \(\alpha.\alpha'\)- Azoxynaphthalin \(\alpha.\alpha'\)- Bei Belichtung mit Sonnenlicht oder Quecksilberlicht entsteht Naphthalin-\(\alpha\)- 1.1'- Azoxynaphthalin \(\alpha\)- Azoxynaphthalin \(\alpha\)- Seide fixierten Ammoniumsalz des 1-Nitrosohydroxylamino-naphthalins \((S. 396)\) beim Dämpfen \((Baudisch, Ch. Z. 35, 1141; B., F\bar{u}rst, B. 45, 3427).\)— Bei Belichtung mit Sonnenlicht oder Quecksilberlicht entsteht Naphthalin-\(\alpha\)- 1.2 (1.20) holicology (1.20)

B. Bis-azoxy(Dis-azoxy)-derivate der Kohlenwasserstoffe.

1.4-Bis-benzolazoxy-benzol $C_{18}H_{14}O_2N_4=C_6H_5\cdot(N_2O)\cdot C_6H_4\cdot(N_2O)\cdot C_6H_8$.

a) Form vom Schmelzpunkt 168°, α -1.4-Bis-benzolazoxy-benzol, nach Angeli (R.A.L. [5] 22 I, 847) wahrscheinlich $C_6H_5\cdot N(:O):N\cdot C_8H_4\cdot N:N(:O)\cdot C_6H_5$. B. Neben der bei 148° schmelzenden γ-Form und Phenol-(4azo4)-azoxybenzol aus der bei 155° schmelzenden β -Form beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure bei 0° (A., R. A. L. [5] ≥ 21 , 849). -Orangegelbe Blättehen (aus Benzol). F: 168°. Leicht löslich in heißem Benzol. — Liefert bei der Reduktion mit Aluminiunamalgam in Äther und folgenden Oxydation mit Quecksilberoxyd 1.4-Bisbenzolazo-benzol. Reagiert nicht mit Brom in der Kälte; mit Brom in der Warme entsteht ein Polybromderivat. Beim Erwärmen mit konz, Schwefelsäure auf 100° entstehen Benzol-(1azo1)-benzol-(4azo4)-phenol und ein schwarzes, in Alkalien mit roter Farbe lösliches Pulver.

b) Form vom Schmelzpunkt 155°, β -1.4-Bis-benzolazoxy-benzol, nach Asgeli (R.A.L. [5] 22 I, 357) wahrscheinlich $C_6H_5 \cdot N:N(:0) \cdot C_6H_4 \cdot N(:0):N \cdot C_5H_5$. B. Aus 1.4-Bis-benzolazo-benzol beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung (A.). — Gelbe Blättchen. F: 155°. — Liefert in äther. Lösung beim Behandeln mit Aluminium-amalgam und darauf mit Quecksilberoxyd 1.4-Bis-benzolazo-benzol (A., R. A. L. [5] 22 I, 847). Beim Behandeln mit Brom und Eisenpulver in der Kälte erhält man eine Verbindung C₁₈H₁₂O₂N₄Br₂ (gelbe Krystalle aus Benzol; F: ca. 200°) (A., R. A. L. [5] 22 I, 358). Bei Einw. von konz. Schwefelsäure bei 0° entstehen die bei 168° schmelzende α-Form und die bei 148° schmelzende γ-Form des 1.4-Bis-benzolazoxy-benzols neben Phenol (4azo4)-azoxybenzol (A., R. A. L. [5] 22 I, 848). Bei längerer Behandlung mit konz. Schwefelsäure bei Zimmertemperatur sowie beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad bilden sich Benzol-(1azo1)-benzol-(4azo4)-phenol und ein schwarzes, in Alkalien mit roter Farbe lösliches Pulver, das in den meisten Lösungsmitteln unlöslich ist (A., R. A. L. [5] 22 I, 358). — Gibt mit konz. Schwefelsäure bei 100° eine violette Färbung (A., R. A. L. [5] 22 I, 360).

c) Form vom Schmelzpunkt 148°, γ -1.4-Bis-benzolazoxy-benzol, nach Angeln (R. A. L. [5] 22 I, 847) wahrscheinlich $C_6H_5 \cdot N(:O): N \cdot C_6H_4 \cdot N(:O): N \cdot C_6H_5$. R. Neben der bei 168° schmelzenden α -Form und Phenol- $\langle 4azo4 \rangle$ -azoxybenzol aus der bei 155° schmelzenden β -Form beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure bei 0° (A., R. A. L. [5] 22 I, 850). — Orangerote Blättchen (aus Ligroin). F: 1480. — Bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam und folgenden Behandlung mit Quecksilberoxyd entsteht 1.4-Bis-benzolazo-benzol

4.4'-Bis-benzolazoxy-azoxybenzol $C_{24}H_{18}O_3N_6 = C_6H_5 \cdot (N_2O) \cdot C_6H_4 \cdot (N_2O) \cdot C_6H_4 \cdot (N_2O) \cdot C_6H_5$, nach Angeli (R. A. L. [5] 22 I, 360) $C_6H_5 \cdot N : N : O \cdot C$ $C_6H_6 \cdot N : N : O \cdot C$ $C_6H_6 \cdot N : N : O \cdot C$ $C_6H_6 \cdot N : N : O \cdot C$ $C_6H_6 \cdot N : N : O \cdot C$ $C_6H_6 \cdot N : N : O \cdot C$ $C_6H_6 \cdot N : N : O \cdot C$ $C_6H_6 \cdot N : N : O \cdot C$ $C_6H_6 \cdot N : O \cdot C$ C_6 [5] 22 I, 359; V.). — Goldgelbe Krystalle (aus Benzol oder Petroläther). Schmilzt bei 230°, wird nach kurzer Zeit bei dieser Temperatur trübe und zäh und verflüssigt sich gegen 240° unter Zersetzung (A.). — Liefert beim Behandeln mit Brom und Eisenpulver bei Zimmertemperatur eine Verbindung $C_{24}H_{16}O_3N_6Br_2$ (gelbes krystallines Pulver; zersetzt sich gegen 265°; schwer löslich in Benzol) (A.). Gibt mit konz. Schwefelsäure bei 100° eine blaue Lösung, aus der man durch Zusatz von Wasser ein in Alkalien mit roter Farbe lösliches Produkt erhält (A.).

C. Azoxyderivate der Oxy-Verbindungen, Oxy-azoxy-Verbindungen.

1. Azoxyderivate der Monooxy-Verbindungen.

Azoxyderivate der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O$.

1. Azoxyderivate des Phenols $C_6H_6O = C_6H_5 \cdot OH$.

2.2'-Dioxy-azoxybenzol, o.o'-Azoxyphenol $C_{12}H_{10}O_3N_2=ON_2(C_6H_4\cdot OH)_2$. B. Aus 2.2'-Bis-p-toluolsulfonyloxy-azoxybenzol in Aceton beim Kochen mit konz. Kalilauge (Paudisch, Haftka, B. 50, 332). — Hellgelbe Krystalle (aus Xylol). F: 154—155°. —Gibt ein tabakbraunes Kupfersalz.

AZOXY-VERBINDUNGEN

2.2'-Bis-p-toluolsulfonyloxy-azoxybenzol $C_{36}H_{32}O_7N_3S_2 = ON_3(C_6H_4\cdot O\cdot SO_2\cdot C_6H_4\cdot CH_3)_s$. B. Beim Erwärmen von p-Toluolsulfonsäure-[2-hydroxylamino-phenylester] (S. 12) mit p-Toluolsulfonsäure-[2-nitroso-phenylester] in Essigester (BAUDISCH, HAFTKA, B. 50, 332). — Strohgelbe Krystalle (aus Chloroform oder Aceton). F: 145—147°. — Liefert beim Kochen mit Kalilauge und Aceton 2.2'-Dioxy-azoxybenzol.

5.5'- Dinitro - 2.2'- dimethoxy - azoxybenzol $C_{14}H_{12}O_7N_4$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4-Dinitro-anisol durch elektrolytische Reduktion in alkal. Lösung an einer Quecksilberkathode oder in fast neutraler Lösung an einer Kupfer- oder Silberkathode (Brand, Eisenmenger, J. pr. [2] 87, 495, 506). Aus 4-Nitro-2-hydroxylamino-anisol bei Einw. von alkoh. Natronlauge (Br., El.). — Blättchen (aus Benzol). F: 209°.

2.2'-Bis-methylsulfon-azoxybenzol $C_{14}H_{14}O_5N_2S_2=ON_2(C_6H_4\cdot SO_2\cdot CH_3)_2$. B. Aus Methyl-[2-nitro-phenyl]-sulfon durch Reduktion mit Zinkstaub in Essigsäure (Claasz, B. 45, 1026). — Gelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 222°.

3.3'-Dirhodan-azoxybenzol $C_{14}H_8ON_4S_2=ON_2(C_6H_4\cdot S\cdot CN)_2$. B. Bei der elektrolytischen Reduktion von 3-Nitro-1-rhodan-benzol in verdünnter alkoholischer Salzsäure an einer Kupferkathode (Fichter, Schonlau, B. 48, 1151). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 96°. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rotviolette Färbung.

8.3'-Bis-[6-methylamino-3-methyl-phenylsulfon]-azoxy-benzol C₂₈H₂₈O₅N₄S₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3'-Nitro-6-methylamino-3-methyl-diphenylsulfon beim Erwärmen mit Natriummethylat in Methanol auf dem Wasserbad (WITT, TRUTT-WIN, B. 47, 2789, 2794). — Gelb. F: 330°. Unlöslich in siedendem Anilin und siedendem Nitrobenzol; aus dem letztgenannten Lösungsmittel scheiden sich orangerote Krystalle aus, die 2 Mol Nitrobenzol enthalten und sich in Chloroform mit gelber Farbe unter Abspaltung von Nitrobenzol lösen. — Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür in Eisessig + Salzsäure 2.2'-Bis-[6-methylamino-3-methyl-phenylsulfon]-benzidin (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 331). — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe; beim Verdünnen der Lösung mit Wasser entsteht ein dunkelrotes Produkt.

4-Oxy-azoxybenzol, p-Oxy-azoxybenzol $C_{12}H_{10}O_2N_2=C_6H_5\cdot(N_2O)\cdot C_6H_4\cdot OH$.

a) Höherschmelzende Form, α -4-Oxy-azoxybenzol, nach Angeli (R.A.L. [5] 23 II, 32; G. 46 II, 106) C_6H_6 : $N(:O): N\cdot C_6H_4\cdot OH$ (S. 636). B. Neben der β -Form aus 4-Oxy-azobenzol beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung auf dem Wasserbad (A., R.A.L. [5] 23 I, 566). Aus α -4-Acetoxy-azoxybenzol beim Verseifen mit alkoh. Kalilauge (A., R.A.L. [5] 23 I, 564). — Trennung von der β -Form: A. R.A.L. [5] 23 II, 34. — Färbt sich am Licht bald orangerot (A., R.A.L. [5] 23 II, 35). Liefert beim Behandeln mit 1 Mol Brom in Chloroform 3-Brom-4-oxy-azoxybenzol, mit überschüssigem Brom in Chloroform daneben auch 3.5-Dibrom-4-oxy-azoxybenzol (A., R.A.L. [5] 23 II, 36). Bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) in Eisessig entsteht 3.5-Dinitro-4-oxy-azoxybenzol (Valori, R.A.L. [5] 23 II, 291).

b) Niedrigerschmelzende Form, β-4-Oxy-azoxybenzol, nach Angeli (R. A. L. [5] 23 II, 33; G. 46 II, 106) C₆H₅·N:N(:O)·C₆H₄·OH. B. Neben der α-Form aus 4-Oxy-azobenzol beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung auf dem Wasserbad (A., R. A. L. [5] 23 I, 566). Aus β-4-Acetoxy-azoxybenzol beim Verseifen mit alkoh. Kalilauge (A., R. A. L. [5] 23 I, 564). — Trennung von der α-Form: A., R. A. L. [5] 23 II, 34. — Gelbe Prismen (aus Benzol). F: 117° (A., R. A. L. [5] 23 II, 35). — Färbt sich am Licht orangerot (A., R. A. L. [5] 23 II, 35). Liefert beim Behandeln mit Brom in Chloroform eine Ver bindung C₁₂H₆O₂N₂Br₂, die bei 141° unscharf schmilzt, sowie ein Produkt vom Schmelzpunkt 173° (A., R. A. L. [5] 23 II, 39). Bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) in Eisessig ntstehen 3-Nitro-4-oxy-azoxybenzol, 3.4'-Dinitro-4-oxy-azoxybenzol und eine Verbindung C₁₂H₂O₄N₃ vom Schmelzpunkt 263° (Valori, R. A. L. [5] 23 II, 288, 292).

4'-Brom-4-oxy-azoxybenzol $C_{12}H_{2}O$, $N_{2}Br=C_{6}H_{4}Br\cdot(N_{2}O)\cdot C_{6}H_{4}\cdot OH$. B. Aus 4'-Brom-4-oxy-azobenzol beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung (Angell, R. A. L. [5] 23 I, 567). — Gelbes krystallines Pulver (aus Benzol). F: 156°. Löslich in Alkalien. — Liefert bei Einw. von überschüssigem Brom 3.5.4'-Tribrom-4-oxy-azoxybenzol (A., R. A. L. [5] 23 II, 37).

4-Athoxy-azoxybenzol, p-Äthoxy-azoxybenzol $C_{14}H_{14}O_3N_3=C_6H_5\cdot(N_3O)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5$.

- a) Niedrigerschmelzende Form, α -4-Åthoxy-azoxybenzol, nach Angeli, Valori (R.A.L. [5] 21 I, 731) $C_6H_5 \cdot N(:0) : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Neben der β -Form aus 4-Åthoxy-azobenzol beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung bei 70—80° (A., V., R.A.L. [5] 21 I, 731). Aus α -4-Oxy-azoxybenzol bei Einw. von Åthyljodid und Natriumäthylat (A., R.A.L. [5] 23 I, 567). Gelbe Krystalle (aus Ligroin). F: 72° (A., V.; A.). Ist in Ligroin schwerer löslich als die β -Form (A., V.). Liefert beim Behandeln mit Aluminiumamalgam in Åther und darauf mit gelbem Quecksilberoxyd 4-Åthoxy-azobenzol (A., V.). Geht bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) in Eisessig in 3-Nitro-4-äthoxy-azoxybenzol über (V., R.A.L. [5] 23 II, 290).
- b) Höherschmelzende Form, β -4-Åthoxy-azoxybenzol, nach Angeli, Valori (R.A.L. [5] 21 I, 731) $C_6H_5\cdot N:N(:O)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Neben der α -Form aus 4-Åthoxy-azobenzol beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung (A., V., R.A.L. [5] 21 I, 731). Aus β -4-Oxy-azoxybenzol bei Einw. von Åthyljodid in Gegenwart von Natriumäthylat (A., R.A.L. [5] 23 I, 566). Schwach gelblich. F: 75° (A.). Leichter löslich in Ligroin als das Isomere (A., V.). Liefert bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in Äther und folgenden Oxydation mit gelbem Quecksilberoxyd 4-Äthoxy-azobenzol (A., V.). Bei der Bromierung entsteht eine Verbindung $C_{14}H_{18}O_2N_2$ Br ($F: 130^\circ$) (A., V.); mit überschüssigem Brom in Eisessig entsteht 3.4'-Dibrom-4-äthoxy-azoxybenzol (V., R.A.L. [5] 23 II. 291).
- 4'-Brom-4-äthoxy-azoxybenzol $C_{14}H_{13}O_2N_3Br=C_6H_4Br\cdot(N_2O)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus 4'-Brom-4-oxy-azoxybenzol beim Behandeln mit Åthyljodid und Natriumäthylat (Angell, R. A. L. [5] 23 I, 568). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 123°. Liefert bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam und folgenden Oxydation mit Quecksilberoxyd 4'-Brom-4-äthoxy-azobenzol.
- 4-Acetoxy-azoxybenzol, p-Acetoxy-azoxybenzol $C_{14}H_{12}O_3N_2=C_6H_5\cdot(N_2O)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot CH_*$.
- a) Höherschmelzende Form, α -4-Acetoxy-azoxybenzol nach Angell (R. A. L. [5] 23 I, 560) C_6H_5 ·N(:O):N· C_6H_4 ·O·CO· CH_3 (S. 637). B. Neben der β -Form aus 4-Acetoxy-azobenzol beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung bei 80° (A., R. A. L. [5] 23 I, 564). Blättchen (aus Alkohol). F: 89° (A., R. A. L. [5] 23 I, 567).
- b) Niedrigerschmelzende Form, β -4-Acetoxy-azoxybenzol, nach Angeli (R. A. L. [5] 23 I, 560) $C_6H_5 \cdot N : N(:O) \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Neben der α -Form aus 4-Acetoxy-azobenzol beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung bei 80° (A., R. A. L. [5] 23 I, 564). Aus β -4-Oxy-azoxybenzol beim Kochen mit Acetanhydrid (A., R. A. L. [5] 23 I, 567). Gelbliche Schuppen. F: 73°.
- 4-Benzoyloxy-azoxybenzol, p-Benzoyloxy-azoxybenzol $C_{10}H_{14}O_3N_2=C_6H_5\cdot(N_2O)\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_5$.
- a) Höherschmelzende Form, α -4-Benzoyloxy-azoxybenzol, nach Angeli (R. A. L. [5] 23 II, 32) C_6H_5 ·N(:O):N· C_6H_4 ·O·CO· C_6H_5 . B. Aus α -4-Oxy-azoxybenzol beim Behandeln mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Angeli, R. A. L. [5] 23 II, 35). Gelbe Prismen (aus Benzol). F: 168°.
- b) Niedrigerschmelzende Form, β -4-Benzoyloxy-azoxybenzol, nach Angeli (R. A. L. [5] 23 II, 32) C₆H₅·N·N(:O)·C₆H₄·O·CO·C₆H₅. B. Aus β -4-Oxy-azoxybenzol beim Behandeln mit Benzoylchlorid in alkal. Lösung (Angeli, R. A. L. [5] 23 II, 35). Gelbliche Nadeln (aus Benzol). F: 128°.
- 4.4'-Dimethoxy-azoxybenzol, p.p'-Azoxyanisol C₁₄H₁₄O₃N₂ = ON₂(C₆H₄·O·CH₃)₈ (S. 637). Die krystallinisch-flüssige Form kann bei Zimmertemperatur durch Verdunsten der Lösungen erhalten werden; sie geht nach wenigen Sekunden in eine feste unbeständige Form über, die sich bald in eine beständige Form verwandelt (GAUBERT, C. r. 163, 393). F:117,3°; Klärpunkt: 135,9° (Puschin, Grebenschtschikow, K. 44, 1730; C. 1913 I, 617); F:118,5°; Klärpunkt: 135,6° (Svedberg, Ann. Phys. [4] 44, 1132). Abhängigkeit der Temperaturgrenzen des krystallinisch-flüssigen Zustandes vom Druck zwischen 1 und 2500 kg/cm²: P., Gr. D; zwischen 115° (1,171) und 211° (1,080): Jaeger, Z. anorg. Ch. 101, 152. Viscosität im anisotropen Gebiet: Schenck, Hempelmann, C. 1910 I, 1571; Pick, Ph. Ch. 77, 584. Oberflächenspannung im anisotropen Gebiet bei 115°: 40,1 dyn/cm, bei 129,5°: 36,4 dyn/cm; im isotropen Gebiet bei 138,1°: 37,9 dyn/cm, bei 211°: 31,4 dyn/cm (J.). Absorptionsspektrum in Lösung: Purvis, Soc. 107, 663. Über die Lichtabsorption der krystallinisch-flüssigen Phase und ihre Änderung im elektrischen Feld vgl. Björnstahli, Ann. Phys. [4] 56, 172, 175, 187. Dielektrizitätskonstante: Svedberg, Ann. Phys. [4] 44, 1132; 49, 446. Zustandsdiagramm des Systems mit caprinsaurem Cholesterin: Lehmann, Ph. Ch.

- 73, 611. Dichte und Viscosität von Gemischen mit p.p'-Azoxyphenetol bei 136°: РІСК, Ph. Ch. 77, 584. Elektrische Leitfähigkeit von Lösungen verschiedener Substanzen in anisotropem p.p'-Azoxyanisol: Sv., Ann. Phys. [4] 44, 1134; in anisotropem und isotropem p.p'-Azoxyanisol: Sv., Ann. Phys. [4] 49, 446. Optisches Verhalten der mit Zusätzen verschenen krystallinisch-flüssigen Phase: Vorländer, Huth, Ph. Ch. 75, 642; Gaubert, C. r. 153, 1159; 167, 1075; Lehmann, Ann. Phys. [4] 35, 216. Orientierung der anisotropen Phase im Magnetfeld: Mauguin, C. r. 152, 1680; Sv., Ann. Phys. [4] 44, 1134; beim Reiben und im elektrischen Feld: Grandjean, C. r. 167, 494; BJ.; an Krystallflächen: Gr., C. r. 163, 395; 164, 106, 433. Schwankungen der Orientierung: M., C. r. 154, 1359. Verbindung mit 1.3.5·Trinitro-benzol C₁₄H₁₄O₃N₂+C₆H₃O₆N₃. Goldgelbe Tafeln (aus Alkohol). F: 92—93° (Sastry, Soc. 109, 273).
- **4.4'-Di**āthoxy-azoxybenzol, p.p'-Azoxyphenetol $C_{16}H_{18}O_3N_2=ON_2(C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5)_2$ (S. 638). F: 138,5°; Klārpunkt: 168° (Homfray, Soc. 97, 1675). D_4^{136} (flüssig): 1,100 (Pick, Ph. Ch. 77, 584). D; zwischen 142,5° (1,094) und 219° (1,014): JAEGER, Z. anorg. Ch. 101, 152. Viscosităt bei 136°: Pick. Oberflächenspannung im anisotropen Gebiet bei 142,5°: 31,6 dyn/cm, bei 164°: 28,3 dyn/cm; im isotropen Gebiet bei 168,5°: 29,3 dyn/cm, bei 219°: 25,2 dyn/cm (J.). Absorptionsspektrum in Lösung: Purvis, Soc. 107, 663. Über die Lichtabsorption der krystallinisch-flüssigen Phase und ihre Änderung im elektrischen Feld sowie bei mechanischer Deformation vgl. Björnstähl, Ann. Phys. [4] 56, 172, 185, 191. Elektrisches Leitvermögen: Svedberg, Ann. Phys. [4] 44, 1132; 49, 445. Löslichkeit von Kohlendioxyd in der krystallinisch-flüssigen und in der amorph-flüssigen Phase: H., Soc. 97, 1675. Dichte und Viscosität von Gemischen mit p.p'-Azoxyanisol bei 136°: Picκ. Dielektrizitätskonstante: Sv., Ann. Phys. [4] 49, 452. Elektrische Leitfähigkeit von Lösungen verschiedener Substanzen in anisotropem p.p. Azoxyphenetol: Sv., Ann. Phys. [4] 44, 1133; C. 1916 II, 211; in anisotropem und isotropem p.p. Azoxyphenetol: Sv., Ann. Phys. [4] 49, 445. Elektrische Doppelbrechung von Lösungen in Benzol: LIPPMANN, Z. El. Ch. 17, 15. Optisches Verhalten der anisotropen Phase: Mauguin, C.r. 151, 886, 1141; Friedel, Grandjean, C.r. 151, 328, 988; 152, 322; C. 1910 II, 711. Optisches Verhalten der mit Zusätzen versehenen krystallinisch-flüssigen Form: Lehmann, Ann. Phys. [4] 35, 213; Gaubert, C. r. 153, 575, 1159. Orientierung der anisotropen Phase im Magnetfeld: M., C. r. 152, 1680; Sv., Ann. Phys. [4] 44, 1134; beim Reiben: Gr., C. r. 167, 494; Bj.; an Krystallflächen: Gr., C. r. 163, 395; 164, 106. Uber die Struktur des reinen und des mit Zusätzen versehenen krystallinisch-flüssigen p.p'-Azoxyphenetols vgl. Wulff, Ann. Phys. [4] 35, 182; Deischa, Z. Kr. 50, 24. — Liefert beim Behandeln mit Brom in Chloroform 3-Brom-4.4'-diäthoxyazoxybenzol, mit überschüssigem Brom ohne Lösungsmittel 3.3°-Dibrom-4.4'-diāthoxy-azoxybenzol und in geringer Menge eine Verbindung $C_{16}H_{16}O_3N_2Br_2$ (hellgelbes krystallines Pulver; F: 165°; unlöslich in Alkohol) (Valori, R.A.L. [5] 23 II, 288). Beim Behandeln der essigsauren Lösung mit Salpetersäure (D: 1,45) erhält man 3-Nitro-4.4'-diäthoxy-azoxybenzol; mit viel Salpetersäure (D: 1,48) entsteht 3.3'-Dinitro-4.4'-diathoxyazoxybenzol (V.).
- 1-Benzolazoxy-4-[4-oxy-benzolazoxy]-benzol $C_{18}H_{14}O_3N_4=C_6H_5\cdot(N_2O)\cdot C_6H_4\cdot (N_2O)\cdot C_6H_4\cdot OH$. B. Die folgenden drei Formen wurden von Angeli (R.~A.~L.~[5]~23~1,568) aus Benzol- $\langle 1azo1 \rangle$ -benzol- $\langle 1azo4 \rangle$ -phenol beim Erwärmen mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung auf dem Wasserbad erhalten. Form vom Schmelzpunkt 175°. Gelbe Nadeln (aus Benzol). Ziemlich leicht löslich in Benzol. Form vom Schmelzpunkt 185°. Citronengelbe Krystalle (aus Benzol). Form vom Schmelzpunkt 200°. Sehr schwer löslich in Benzol. Alle drei Formen geben krystallinisch-flüssige Schmelzen.
- 1-Benzolazoxy-4-[4-äthoxy-benzolazoxy]-benzol $C_{20}H_{18}O_3N_4=C_6H_5\cdot(N_2O)\cdot C_6H_4\cdot (N_2O)\cdot C_8H_4\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus 1-Benzolazoxy-4-[4-oxy-benzolazoxy]-benzol vom Schmelzpunkt 185° bei Einw. von Äthyljodid und Natriumäthylat (ANGELI, R. A. L. [5] 23 I, 569). Aus Benzol- $\langle 1$ azo1 \rangle -benzol- $\langle 4$ azo4 \rangle -phenetol beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung (A.). Gelbe Krystalle (aus Benzol). Schmilzt bei 125° unter Bildung einer trüben Flüssigkeit (krystallinisch-flüssige Phase), die bei höherer Temperatur klar wird.
- 3-Brom-4-oxy-azoxybenzol $C_{12}H_9O_2N_2Br=C_6H_5\cdot(N_2O)\cdot C_6H_3Br\cdot OH$, nach Angeli (R. A. L. [5] 23 II, 32) $C_6H_5\cdot N(:O):N\cdot C_6H_3Br\cdot OH$. B. Aus α -4-Oxy-azoxybenzol bei Einw. von 1 Mol Brom in Chloroform (A., R. A. L. [5] 23 II, 36). Gelblichgraue Prismen (aus Benzol). F: 180°. Löslich in Alkalien mit gelber Farbe. Liefert beim Behandeln mit überschüssigem Brom 3.5-Dibrom-4-oxy-azoxybenzol.
- 3.4'-Dibrom-4-äthoxy-azoxybenzol $C_{14}H_{19}O_2N_2Br_2=C_6H_4Br\cdot(N_2O)\cdot C_6H_3Br\cdot O\cdot C_2H_5$, nach Valori (R. A. L. [5] 23 II, 287) $C_6H_4Br\cdot N: N(:O)\cdot C_6H_3Br\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus β -4-Äthoxy-azoxybenzol beim Behandeln mit überschüssigem Brom in Eisessig (V., R. A. L. [5] 23 II,

- 291). Amorphes Pulver (aus Alkohol). F: 135°. Liefert bei Einw. von Zinn und Salzsäure 4-Brom-anilin und 2-Brom-4-amino-phenetol (A., R. A. L. [5] 23 II, 287).
- 3-Brom-4.4'-diäthoxy-azoxybenzol $C_{16}H_{17}O_3N_3Br=C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot (N_2O)\cdot C_6H_3Br\cdot O\cdot C_2H_5$, nach Valori (R.A.L. [5] 23 II, 285) $C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N(:O):N\cdot C_6H_3Br\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus p.p'-Azoxyphenetol und Brom in Chloroform (V., R.A.L. [5] 23 II, 288). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 126°. Liefert beim Behandeln mit Zinn und alkoh. Salzsäure Phenetidin und 2-Brom-4-amino-phenetol.
- 3.3' Dibrom 4.4' diäthoxy azoxybenzol $C_{16}H_{16}O_3N_2Br_2 = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_3Br \cdot (N_2O) \cdot C_6H_3Br \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus p.p'-Azoxyphenetol beim Behandeln mit überschüssigem Brom (Valori, R. A. L. [5] 23 II, 289). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 153°. Schwer löslich in Alkohol. Liefert beim Erwärmen mit Zinn und alkoh. Salzsäure 2-Brom-4-amino-phenetol.
- 3.5 Dibrom 4 oxy azoxybenzol $C_{12}H_8O_2N_2Br_2 = C_6H_5 \cdot (N_2O) \cdot C_6H_2Br_2 \cdot OH$, nach Angeli (R.~A.~L.~[5] 23 II, 32) $C_6H_5 \cdot N(:O) \cdot N \cdot C_6H_2Br_2 \cdot OH$. $B.~Aus~\alpha$ -4-Oxy-azoxybenzol und überschüssigem Brom in Chloroform (Angeli, R.~A.~L.~[5] 23 II, 36). Aus 3-Brom-4-oxy-azoxybenzol beim Behandeln mit überschüssigem Brom (A.). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 174°. Löslich in Alkalien. Liefert bei Einw. von Zink in essigsaurer Lösung Anilin und 2.6-Dibrom-4-amino-phenol; beim Behandeln mit Zink in Sodalösung erhält man Anilin und 4-Amino-phenol.
- 3.5.4'-Tribrom-4-oxy-azoxybenzol $C_{12}H_7O_2N_2Br_3 = C_6H_4Br\cdot(N_2O)\cdot C_6H_2Br_2\cdot OH$. B. Aus 4'-Brom-4-oxy-azoxybenzol und überschüssigem Brom (ANGELI, R. A. L. [5] 23 II, 37). Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 197°. Löslich in Alkalien. Liefert bei Einw. von Zink in essigsaurer Lösung 4-Brom-anilin und 2.6-Dibrom-4-amino-phenol.
- 3-Nitro-4-oxy-azoxybenzol $C_{12}H_9O_4N_3=C_6H_5\cdot(N_2O)\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot OH$, nach Valori $(R.\ A.\ L.\ [5]\ 23\ II,\ 288)\ C_6H_5\cdot N:N(:O)\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot OH$. B. Neben anderen Produkten aus β -4-Oxy-azoxybenzol beim Behandeln mit Salpetersäure (D:1,48) in Eisessig (Valori, $R.\ A.\ L.$ [5] 23 II, 292). Nadeln (aus Alkohol). F: 171°. Ziemlich leicht löslich in Benzol.
- 3.4'-Dinitro-4-oxy-azoxybenzol $C_{12}H_8O_8N_4=O_2N\cdot C_8H_4\cdot (N_2O)\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot OH$, nach Valori (R.~A.~L.~[5] 23 II, 288) $O_2N\cdot C_8H_4\cdot N\cdot N(:O)\cdot C_8H_3(NO_2)\cdot OH$. B.~Neben anderen Produkten aus β -4-Oxy-azoxybenzol beim Behandeln mit Salpetersäure in Eisessig (V.).—F: 185°.
- 3-Nitro-4-äthoxy-azoxybenzol $C_{14}H_{13}O_4N_3=C_6H_5\cdot(N_2O)\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot O\cdot C_2H_5$, nach Valori $(R.\ A.\ L.\ [5]\ 23\ II,\ 286)\ C_6H_5\cdot N(:O):N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot O\cdot C_2H_5$. $B.\ Aus\ \alpha.4\cdot Åthoxy-azoxybenzol beim Behandeln mit Salpetersäure <math>(D:\ 1,48)$ in Eisessig $(V.,\ R.\ A.\ L.\ [5]\ 23\ II,\ 290)$. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). $F:\ 128^\circ$. Sehr schwer löslich in kaltem Alkohol. Liefert beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad 3-Nitro-4-oxy-azobenzol.
- 3-Nitro-4.4'-diäthoxy-azoxybenzol $C_{16}H_{17}O_5N_3=C_2H_6\cdot O\cdot C_6H_4\cdot (N_2O)\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot O\cdot C_2H_6$, nach Valori $(R.\ A.\ L.\ [5]\ 23\ II,\ 285)\ C_2H_5\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N(:O):N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot O\cdot C_2H_6.\ B.$ Aus p.p'-Azoxyphenetol beim Behandeln mit Salpetersäure (D: 1,45) in essigsaurer Lösung (V., $R.\ A.\ L.\ [5]\ 23\ II,\ 290)$. Hellgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 153°.
- 3.3'- Dinitro 4.4' diäthoxy azoxybenzol $C_{16}H_{16}O_7N_4 = (C_9H_6 \cdot O)(O_9N)C_9H_3 \cdot (N_9O) \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Aus p.p'-Azoxyphenetol bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) in Eisessig (Valori, R. A. L. [5] 23 II, 290). Gelbliches krystallines Pulver (aus Alkohol). F: 185°. Leicht löslich in Eisessig, schwer in Alkohol.
- 3.5 Dinitro 4 oxy azoxybenzol $C_{12}H_{9}O_{6}N_{4}=C_{6}H_{5}\cdot(N_{2}O)\cdot C_{6}H_{2}(NO_{2})_{2}\cdot OH$, nach Valori $(R.\ A.\ L.\ [5]\ 23\ II,\ 287)$ $C_{6}H_{5}\cdot N(:O):N\cdot C_{6}H_{2}(NO_{2})_{2}\cdot OH$. $B.\ Aus\ \alpha-4\cdot Oxy$ -azoxybenzol bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,48) in Eisessig (V., $R.\ A.\ L.\ [5]\ 23\ II,\ 291$). Goldgelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 197°. Schwer löslich in Alkohol.
- 4.4'-Bis-methylmercapto-azoxybenzol $C_{14}H_{14}ON_2S_2 = CH_3 \cdot S \cdot C_6H_4 \cdot (N_2O) \cdot C_6H_4 \cdot S \cdot CH_3$. B. Aus Methyl-[4-nitro-phenyl]-sulfid beim Behandeln mit Natriummethylat in siedendem Methanol (Brand, Wirsing, B. 45, 1763). Hellgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 135—136°. Ziemlich leicht löslich in heißem Alkohol, leicht in heißem Eisessig.
- 4.4'-Bis-methylsulfon-azoxybenzol $C_{14}H_{14}O_5N_2S_2=CH_3\cdot SO_2\cdot C_6H_4\cdot (N_2O)\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot CH_3$. B. Aus Methyl-[4-amino-phenyl]-sulfid beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung (ZINCKE, JÖRG, B. 44, 625). Gelbe Schuppen (aus Eisessig). F: 264°. Ziemlich leicht löslich in Eisessig, schwer in den meisten übrigen Lösungsmitteln.
- p.p'-Azoxydimethylphenylsulfoniumhydroxyd $C_{16}H_{22}O_3N_2S_2 = HO \cdot S(CH_3)_2 \cdot C_6H_4 \cdot (N_2O) \cdot C_6H_4 \cdot S(CH_3)_2 \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus 4.4'-Bis-methylmercapto-azoxybenzol beim Erwärmen mit überschüssigem Dimethylsulfat und folgenden Behandeln mit Kaliumjodid in wäßr. Lösung (Brand, Wirssing, B. 45, 1764). Jodid $ON_2(C_8H_{10}S \cdot I)_2$. Hellgelbe Nadeln. Schmilzt unscharf bei 130—132° (unter Zers.). Leicht löslich in heißem, löslich in kaltem Wasser, sehr schwer löslich in wäßr. Kaliumjodid-Lösung.

- 4.4'-Bis-äthylmercapto-azoxybenzol $C_{16}H_{16}ON_2S_2=C_2H_5\cdot S\cdot C_6H_4\cdot (N_2O)\cdot C_6H_4\cdot S\cdot C_2H_5$. B. Aus Äthyl-[4-nitro-phenyl]-sulfid beim Kochen mit Natriummethylat in Methanol (Brand, Wirsing, B. 46, 824). Blaßgelbe Nadeln (aus Eisessig oder Alkohol). F: 97—98°. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.
- 4.4'-Dirhodan-azoxybenzol $C_{14}H_8ON_4S_2=NC\cdot S\cdot C_8H_4\cdot (N_2O)\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CN$. B. Aus 4-Nitro-1-rhodan-benzol bei der elektrolytischen Reduktion an einer Kupferkathode in alkoh. Salzsäure (FICHTER, BECK, B. 44, 3642). Rötlichgelbe Blättchen (aus Alkohol). F: 170° bis 171°. Langsam löslich in siedender Natronlauge. Färbt sich bei Einw. von konz. Schwefelsäure tiefrotviolett.

2. Azoxyderivate der Monooxy-Verbindungen C_7H_8O .

- 1. Azoxyderivat des 2-Oxy-toluols (o-Kresols) $C_7H_8O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot OH$.
- 3.3'-Bis-methylsulfon-4.4'-dimethyl-azoxybenzol $C_{16}H_{18}O_5N_2S_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Amino-2-methylmercapto-toluol bei wochenlangem Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung (ZINCKE, ROLLHÄUSER, B. 45, 1508). Gelbbraune Nadeln (aus Eisessig). F: 2130 bis 2150. Ziemlich leicht löslich in Chloroform und heißem Eisessig, schwer in Alkohol.
 - 2. Azoxyderivat des 4-Ocy-toluols (p-Kresols) $C_7H_8O = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot OH$.
- 6.6'-Bis-methylsulfon-3.3'-dimethyl-azoxybenzol $C_{16}H_{18}O_5N_2S_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Amino-4-methylmercapto-toluol beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung (ZINCKE, RÖSE, A. 406, 136). Bräunlichgelbe Nadeln (aus Eisessig). F: 254°. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.
 - 3. Azoxyderivat des ω -Oxy-toluols (Benzylalkohols) $C_7H_8O = C_8H_8 \cdot CH_9 \cdot OH$.
- 2.2'- Bis oxymethyl azoxybenzol, o.o'- Azoxybenzylalkohol $C_{14}H_{14}O_3N_2=ON_2(C_9H_4\cdot CH_2\cdot OH)_2$ (S. 640). B. Aus 2-Nitro-benzylalkohol durch Reduktion mit Zinkstaub in $50^9/_0$ iger Essigsäure anfangs unter Kühlung, dann bei 40^9 (Heller, B. 43, 1915). Strohgelbe Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 123°.

2. Azoxyderivate der Dioxy-Verbindungen.

Azoxyderivate des 1.2-Dioxy-benzols (Brenzcatechins) $C_6H_6O_2 = C_6H_6(OH)_2$.

- **3.4.3'.4'-Tetramethoxy-azoxybenzol, 4.4'-Azoxyveratrol** $C_{16}H_{18}O_{5}N_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Nitro-veratrol beim Kochen mit Natriummethylat in Methanol (Robinson, Soc. 111, 114). $O_{18} = O_{18} \cdot O_{$
- 6-Brom-3.4.3'.4'-tetramethoxy-azoxybenzol $C_{16}H_{17}O_5N_2Br = (CH_3 \cdot O)_3C_6H_3 \cdot (N_2O) \cdot C_6H_2Br(O \cdot CH_3)_2$, nach Robinson (Soc. 111, 112) $(CH_3 \cdot O)_2C_6H_3 \cdot N(:O) \cdot N \cdot C_6H_2Br(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus 4.4'-Azoxyveratrol beim Behandeln mit Brom in Eisessig (R., Soc. 111, 115). Hellgelbe Nadeln (aus Essigester). F: 165°. Schwer löslich in Alkohol, leicht in Aceton und Benzol.
- 6-Nitro-3.4.3'.4'-tetramethoxy-azoxybenzol $C_{18}H_{17}O_7N_3 = (CH_3 \cdot O)_2C_8H_3 \cdot (N_2O) \cdot C_8H_2(NO_2)(O \cdot CH_3)_2$, nach Robinson (Soc. 111, 112) $(CH_3 \cdot O)_2C_8H_3 \cdot N(:O):N \cdot C_8H_2(NO_2)(O \cdot CH_3)_2$. B. Aus 4.4'-Azoxyveratrol bei Einw. von Salpetersäure (D: 1,42) in Eisessig (R., Soc. 111, 115). Krystallisiert aus Eisessig, Amylalkohol oder Essigester anfangs in orangefarbenen, dann in gelben Nadeln. F: 185°. Ziemlich leicht löslich in Chloroform, schwer in den meisten anderen organischen Lösungsmitteln. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit Hellroter Farbe, die bald in Gelblichbraun übergeht.
- 6.6'-Dinitro-3.4.3'.4'-tetramethoxy-azoxybenzol $C_{16}H_{16}O_9N_4=(CH_3\cdot O)_2(O_2N)C_6H_2\cdot (N_2O)\cdot C_6H_2(NO_2)(O\cdot CH_3)_2$. B. Aus je 1 Teil 4.4'-Azoxyverstrol oder 6-Nitro-3.4.3'.4'-tetramethoxy-azoxybenzol beim Behandeln mit 4 Tln. Salpetersäure (D: 1,42) (ROBINSON, Soc. 111, 116). Orangefarbene Blättchen (aus Nitrobenzol). F: 287°. Sehr schwer löslich. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist anfangs braun, wird dann violett und zuletzt indigoblau; beim Verdünnen fällt 6.6'-Dinitro-3.4.3'.4'-tetramethoxy-azobenzol aus.

D. Azoxyderivate der Oxo-Verbindungen.

1. Azoxyderivate der Monooxo-Verbindungen.

a) Azoxyderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-8}O$.

1. Azoxyderivate des Benzaldehyds $C_7H_6O=C_6H_5\cdot CHO$.

o.o'-Azoxybenzaldehyd $C_{14}H_{10}O_3N_2=ON_8(C_6H_4\cdot CHO)_2$ (S. 640). B. Aus o.o'-Azoxybenzaldehyd-bis-diäthylacetal durch Verseifung mit verd. Salzsäure in essigsaurer Lösung (Bamberger, B. 44, 1971; vgl. auch Heller, B. 49, 545). — Zur Überführung in das Lacton der 2-[3-Oxy-indazyl-(2)]-benzoesäure (Syst. No. 4553) nach Bamberger (B. 39, 4268) durch Belichtung und in 2-[3-Oxy-indazyl-(2)]-benzoesäure (Syst. No. 3567) nach Bamberger, Lublin (B. 42, 1706) durch Einw. von Natronlauge vgl. Bamberger, B. 44, 1972, 1978. o.o'-Azoxybenzaldehyd liefert beim Erwärmen mit Eisessig 2-[3-Oxy-indazyl-(2)]-benzoesäure, deren Lacton und 2-[Indazyl-(2)]-benzoesäure (Syst. No. 3473) (B., B. 44, 1974); daneben entsteht auch "Bisanthranil" (s. u.) (H., B. 49, 527, 545).

deren Lacton und 2-[Indazyl-(2)]-benzoesäure (Syst. No. 3473) (B., B. 44, 1974); daneben entsteht auch "Bisanthranil" (s. u.) (H., B. 49, 527, 545).

Verbindung C₁₄H₈O₂N₂, "Bisanthranil". B. Beim Erwärmen von o.o'-Hydrazobenzoesäure oder der Verbindung C₁₆H₁₂O₄N₂ (S. 203) mit Essigsäureanhydrid (Heller, B. 49, 541, 544). Beim Erwärmen von o.o'-Azoxybenzaldehyd mit Eisessig (H., B. 49, 545).—Nadeln (aus Ligroin). F: 180—181°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Geht beim Erhitzen über den Schmelzpunkt sowie beim Kochen mit Essigsäure oder Mineralsäuren in dimeres 2-[3-Oxy-indazyl-(2)]-benzoesäure-lacton über. Gibt bei der Oxydation mit Chromsäure in Essigsäure o.o'-Azobenzoesäure. Wird durch Natronlauge unter Bildung von 2-[3-Oxy-indazyl-(2)]-benzoesäure gespalten.

o.o'-Azoxybenzaldehyd-bis-dimethylacetal $C_{18}H_{28}O_5N_2=ON_2[C_6H_4\cdot CH(O\cdot CH_3)_2]_2$. B. Aus 2-Nitro-benzaldehyd-dimethylacetal beim Kochen mit methylalkoholischer Natriummethylat-Lösung (Bamberger, B. 44, 1971). — Tafeln (aus Petroläther). F: 58,5—59,5° (korr.).

o.o'-Azoxybenzaldehyd-bis-diäthylacetal $C_{22}H_{30}O_5N_9=ON_2[C_6H_4\cdot CH(O\cdot C_2H_5)_2]_5$. B. Aus 2-Nitro-benzaldehyd-diäthylacetal beim Kochen mit Natriummethylat in Methanol (Bamberger, B. 44, 1970). — Prismen (aus Alkohol). F: 76,5° (korr.). Fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Äther, Benzol und siedendem Ligroin, sehr leicht in siedendem Alkohol.

2. Azoxyderivate des Acetophenons $C_eH_eO=C_eH_s\cdot CO\cdot CH_s$.

4-Acetyl-azoxybenzol, 4-Benzolazoxy-acetophenon $C_{14}H_{19}O_2N_2=C_6H_6\cdot(N_2O)\cdot H_{19}O_2N_3$

 $C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$.

a) Niedrigerschmelzende Form, nach Angeli (R. A. L. [5] 24 I, 1186) $C_6H_5 \cdot N(:0)$: $N \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_5$. B. Neben der höherschmelzenden Form aus 4-Acetyl-azobenzol beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung (A., R. A. L. [5] 24 I, 1187). — Krystalle (aus Ligroin). F: 92°. Leichter löslich in Alkohol als das Isomere. — Liefert beim Behandeln mit Schwefelsäure 4'-Oxy-4-acetyl-azobenzol.

b) Höherschmelzende Form, nach Ängeli $(R.\ A.\ L.\ [5]\ 24\ I, 1186)$ $C_6H_5\cdot N:N(:O)\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot CH_3\cdot B.$ Neben der niedrigerschmelzenden Form aus 4-Acetyl-azobenzol beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung $(A., R.\ A.\ L.\ [5]\ 24\ I, 1187)$. — Krystalle (aus Benzol). F: 132°. — Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung höherschmelzende Azoxybenzol-carbonsäure-(4). Bei Einw. von Schwefelsäure entsteht 4'-Oxy-4-acetyl-azobenzol.

Oxim des höherschmelzenden 4-Acetyl-asoxybenzols $C_{14}H_{13}O_2N_3=C_8H_5\cdot(N_2O)\cdot C_6H_4\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$, nach Angeli (R. A. L. [5] 24 I, 1188) $C_8H_5\cdot N:N(:O)\cdot C_6H_4\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_3$. B. Aus höherschmelzendem 4-Acetyl-azoxybenzol (A.). — Krystalle (aus Alkohol). F: 181°.

b) Azoxyderivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-16}O$.

Azoxyderivat des Benzophenons $C_{18}H_{10}O=C_6H_8\cdot CO\cdot C_6H_8$.

4-Bensoyl-asoxybenzol, 4-Bensolasoxy-bensophenon $C_{19}H_{14}O_yN_2=C_6H_5\cdot(N_2O)\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Benzoyl-azobenzol bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung (Angell, R. A. L. [5] 24 I, 1189). — F: 72°.

AZOXY-VERBINDUNGEN

2. Azoxyderivate der Dioxo-Verbindungen.

2.2'-Azoxyanthrachinon $C_{28}H_{14}O_5N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot(N_2O)\cdot C_6H_2(CO)_2C_6H_4$. B. Neben 2-Amino-anthrachinon aus 2-Nitro-anthrachinon durch Reduktion mit Glucose in wäßrig-alkoholischer Kalilauge (Scholl, Eberle, M. 32, 1040). — Hellbraune Krystalle (aus Nitrobenzol). F: $342,5^{\circ}$. Ziemlich leicht löslich in siedendem Nitrobenzol, fast unlöslich in tief siedenden Lösungsmitteln. — Gibt mit konz. Schwefelsäure eine rote Lösung. Beim Zusatz von verd. Natronlauge zu der Lösung in heißem Aceton tritt eine körnblumenblaue Färbung auf, die beim Abkühlen oder Zufügen von mehr Lauge verschwindet.

E. Azoxyderivate der Oxy-oxo-Verbindungen.

F. Azoxyderivate der Carbonsäuren.

1. Azoxyderivate der Monocarbonsäuren.

a) Azoxyderivate der Monocarbonsäuren C_nH_{2n-8}O₂.

1. Azoxyderivate der Benzoesäure $C_7H_6O_2=C_6H_5\cdot CO_2H$.

Azoxybenzol-carbonsäure-(2) $C_{13}H_{10}O_3N_2 = C_6H_5\cdot(N_2O)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$ (S. 644). Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in organischen Lösungsmitteln (Freundler, Bl. [4] 9, 741). — Die Lösung in konz. Schwefelsäure wird schnell dunkelrot.

Azoxybenzol - dicarbonsäure - (2.2'), o.o' - Azoxybenzoesäure $C_{14}H_{10}O_5N_2=ON_2(C_6H_4\cdot CO_2H)_2$ (S. 644). B. Zur Bildung aus 2-Nitro-benzaldehyd bei der Belichtung in alkoh. Lösung vgl. Bamberger, Elger, A. 371, 341. Aus Benzisoxazolon $C_6H_4 < {CO \atop NH} > O$ (Syst. No. 4278) beim Erwärmen mit Natronlauge auf dem Wasserbad (Heller, B. 43, 1911). — F: 254—255° (Zers.) (B., E.).

Diäthylester $C_{16}H_{16}O_5N_3=ON_2(C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5)_2$ (S. 646). B. Aus 2-Nitro-benzoesäureäthylester bei der Reduktion mit Zinkstaub in Essigsäure bei Zimmertemperatur (Heller, B. 43, 1915). — Gelbe Nadeln. F: 77°.

Diamid, o.o'-Azoxybenzamid $C_{14}H_{12}O_3N_4=ON_2(C_6H_4\cdot CO\cdot NH_2)_2$. B. Neben anderen Produkten bei der Reduktion von 2-Nitro-benzamid mit Zinkstaub in Essigsäure (Heller, B. 43, 1913). — Hellgelbe Prismen (aus Alkohol). F: 242° (Zers.). Schwer löslich. — Löst sich beim Erwärmen in Salzsäure; bei längerem Erhitzen mit Salzsäure oder Natronlauge entsteht o.o'-Azoxybenzoesäure. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist anfangs gelb und wird allmählich rot.

3.6.3'.6'-Tetrachlor-azoxybenzol-dicarbonsäure-(2.2') $C_{14}H_4O_5N_3Cl_4=ON_2(C_6H_2Cl_2\cdot CO_2H)_2$. B. Aus 3.6-Dichlor-2-nitro-benzaldehyd bei der Belichtung in Methanol oder in Alkohol (Bamberger, Elger, A. 371, 357). — Hellgelbes(?) krystallines Pulver. F: 281° bis 282° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol und heißem Eisessig, schwer in Benzol und heißem Ligroin.

Azoxybenzol - dicarbonsäure - (3.3'), m.m' - Azoxybenzoesäure $C_{14}H_{10}O_5N_2=ON_3(C_6H_4\cdot CO_2H)_2$ (S. 646). B. Durch Oxydation von 3.3'-Azoxyphenylpropiolsäure mit Kaliumpermanganat in Sodalösung (Reich, Xienzopolska, Bl. [4] 19, 149). — F: 320° (Zers.).

Azoxybenzol-carbonsäure-(4) $C_{13}H_{10}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot (N_2O) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$.

- a) Niedrigerschmelzende Form, α -Azoxybenzol-carbonsäure-(4), nach Angeli, Valori (R. A. L. [5] 22 I, 136) $C_0H_5 \cdot N(:0): N \cdot C_0H_4 \cdot CO_2H$. B. Neben der β -Form bei der Oxydation von Azobenzol-carbonsäure-(4) mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung (A., V.). Aus der β -Form bei Einw. von Chromsäure in Eisessig (A., V.). Gelbliche Blättchen (aus Alkohol). F: 231°. Leichter löslich in Alkohol und in Eisessig als die β -Form Liefert beim Reduzieren mit Aluminiumamalgam in alkal. Lösung und folgenden Durchleiten eines Luftstroms Azobenzol-carbonsäure-(4). Reagiert mit Brom bei Zimmertemperatur nicht.
- b) Höherschmelzende Form, β -Azoxybenzol-carbonsäure-(4), nach Angeli, Valori (R. A. L. [5] 22 I, 133) $C_6H_5 \cdot N : N(:O) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Neben der α -Form bei der Oxydation von Azobenzol-carbonsäure-(4) mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung (A., V.). Aus höherschmelzendem 4-Acetyl-azoxybenzol bei der Öxydation mit Kaliumpermanganat in alkal. Lösung (A., R. A. L. [5] 24 I, 1188). Aus höherschmelzendem Azoxybenzol-essigsäure-(4)-nitril bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat (A., R. A. L. [5] 24 I, 1190). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 241° (A., V.). Liefert beim Behandeln mit Chromsäure in Eisessig die α -Form (A., V.). Bei der Reduktion mit Zinkstaub in Eisessig und folgenden Oxydation mit Chromsäure sowie bei der Reduktion mit Aluminiumamalgam in alkal. Lösung und folgenden Oxydation mit Luft entsteht Azobenzol-carbonsäure-(4) (A., V.). Bei Einw. von überschüssigem Brom und Eisenfeilspänen bei Zimmertemperatur bildet sich 4'-Brom-azoxybenzol-carbonsäure-(4) (A., V.). β -Azoxybenzol-carbonsäure-(4) (a., V.). Beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf dem Wasserbad entsteht 4'-Oxy-azobenzol-carbonsäure-(4) (A., V.).
- 4'-Brom-azoxybenzol-carbonsäure-(4) $C_{13}H_9O_3N_2Br=C_6H_4Br\cdot(N_2O)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$, nach Angeli, Valori (R.~A.~L.~[5] 22 I, 134) $C_6H_4Br\cdot N:N(:O)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H.~B.~$ Aus β -Azoxybenzol-carbonsäure-(4) bei Einw. von überschüssigem Brom in Gegenwart von Eisenfeilspänen bei Zimmertemperatur (A., V.). Gelbliches Krystallpulver (aus Alkohol). F: 280°. Sehr schwer löslich in Alkohol.
- 4'-Nitro-azoxybenzol-carbonsäure-(4) $C_{13}H_0O_5N_3=O_2N\cdot C_6H_4\cdot (N_2O)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$, nach Angeli, Valori (R. A. L. [5] 22 I, 135) $O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N(:O)\cdot C_6H_4\cdot CO_2H$. B. Aus β -Azoxybenzol-carbonsäure-(4) beim Erwärmen mit Salpetersäure (D: 1,48) in Eiscssig (A., V.). Gelbliches krystallines Pulver. Schmilzt gegen 260° unter Zersetzung.
- Azoxybenzol-carbonsäure-(4)-äthylester $C_{15}H_{14}O_3N_2 = C_6H_5 \cdot (N_2O) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \cdot$ a) Höherschmelzende Form, α -Azoxybenzol-carbonsäure-(4)-äthylester, nach Angeli, Valori (R. A. L. [5] 22 I, 136) $C_6H_5 \cdot N(:O):N \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5 \cdot B$. Aus α -Azoxybenzol-carbonsäure-(4) beim Kochen mit absol. Alkohol und konz. Schwefelsäure (A., V:). Krystalle (aus Ligroin). F: 77,5°. Wird durch alkoh. Kalilauge leicht
- b) Niedrigerschmelzende Form, β -Azoxybenzol-carbonsäure-(4)-äthylester, nach Angell, Valori (R. A. L. [5] 22 I, 134) $C_6H_5 \cdot N : N(:0) \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Beim Kochen von β -Azoxybenzol-carbonsäure-(4) mit absol. Alkohol und konz. Schwefelsäure (A., V.). Hellgelbe Krystalle. F: 68°.
- 4'-Brom-azoxybenzol-carbonsäure-(4)-äthylester $C_{15}H_{15}O_3N_2Br=C_5H_4Br\cdot(N_2O)\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$, nach Angeli, Valori $(R.\ A.\ L.\ [5]\ 22\ I,\ 134)$ $C_6H_4Br\cdot N:N(:O)\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 4'-Brom-azoxybenzol-carbonsäure-(4) beim Erhitzen mit absol. Alkohol und konz. Schwefelsäure (A., V.). Orangegelbe Krystalle (aus Ligroin). F: 114°.
- Aboxybenzol dicarbonsäure (4.4') diäthylester $C_{18}H_{18}O_5N_2=ON_2(C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_2H_5)_3$ (S. 647). D; zwischen 114° (1,176) und 230° (1,079); Oberflächenspannung im anisotropen Gebiet bei 114°: 27,0 dyn/cm, bei 120°: 26,0 dyn/cm; im isotropen Gebiet zwischen 121° (28,5 dyn/cm) und 230° (25,3 dyn/cm): Jaeger, Z. anorg. Ch. 101, 153. Optisches Verhalten der krystallinisch-flüssigen Phase: Friedel, Grandjean, C. r. 151, 442, 762; 152, 323; C. 1911 I, 945. Optisches Verhalten der mit Xylol versetzten flüssigen Krystalle: Lehmann, Ann. Phys. [4] 35, 194. Orientierung der anisotropen Phase an Krystallflächen: Gr., C. r. 163, 395; 164, 433; 166, 166.

2. Azoxyderivate der Phenylessigsäure $C_8H_8O_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot CO_2H$.

Asoxybenzol - diessigsäure - (2.2'), o.o' - Azoxyphenylessigsäure $C_{16}H_{14}O_5N_2=ON_8(C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO_9H)_8$ (S. 648). B. Bei der Reduktion von 2-Nitro-phenylessigsäure mit Ferrosulfat in Natronlauge, neben wenig Oxindol (Heller, B. 49, 2778).

 $\textbf{Azoxybenzol-essigs\"{a}ure-(4)-nitril~} C_{14}H_{11}ON_3 = C_6H_5\cdot (N_2O)\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CN.$

- a) Niedrigerschmelzende Form, α -Azoxybenzol-essigsäure-(4)-nitril, nach Angeli (R. A. L. [5] 24 I, 1186) $C_6H_5\cdot N(:O):N\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CN$. B. Aus Azobenzol-essigsäure-(4)-nitril bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung, neben der β -Form (A., R. A. L. [5] 24 I, 1189). Krystalle (aus Benzol). F: 94°. Leichter löslich in Benzol als die höherschmelzende Form.
- b) Höherschmelzende Form, β -Azoxybenzol-essigsäure-(4)-nitril, nach Angeli (R. A. L. [5] **24 I**, 1186) C_6H_5 ·N:N(:0)· C_6H_4 ·CH₂·CN. B. Neben der α -Form aus Azobenzol-essigsäure-(4)-nitril beim Behandeln mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsäurer Lösung (A., R. A. L. [5] **24 I**, 1189). Krystalle (aus Benzol). F: 132°. Liefert bei der Oxydation mit Kaliumpermanganat β -Azoxybenzol-carbonsäure-(4).

b) Azoxyderivate der Monocarbonsäuren $C_n H_{2n-10} O_2$.

2.2'-Azoxyzimtsäure, o.o'-Azoxyzimtsäure $C_{18}H_{14}O_5N_2 = ON_2(C_8H_4 \cdot CH \cdot CO_2H)_2$. B. Aus trans-2-Nitro-zimtsäure bei der Reduktion mit Zinkstaub in Essigsäure bei Gegenwart von Natriumacetat (Heller, B. 43, 1918, 1921). — Orangegelbe Prismen (aus Eisessig oder Amylalkohol). F: 218° (Zers.). — $Na_2C_{18}H_{12}O_5N_2 + 14H_2O$. Orangerote Blättchen oder granatrote Krystalle. Verwittert allmählich an trockner Luft. Schmilzt bei 86° im Krystallwasser, gibt dieses bei 165° unter Aufschäumen ab und schwärzt sich gegen 200°. Die wasserfreie Form ist etwas heller als die wasserhaltige; sie schmilzt nicht und ist hygroskopisch. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol und in überschüssiger kalter Sodalösung. — Silbersalz. Orangegelber krystalliner Niederschlag.

Dimethylester $C_{20}H_{18}O_5N_2 = ON_2(C_6H_4\cdot CH:CH:CO_2\cdot CH_3)_2$. B. Aus dem Silbersalz der Säure und Methyljodid in Äther (Heller, B. 43, 1922). — Orangefarbene Nadeln (aus Amylalkohol). Schmilzt bei 1860 zu einer tiefroten Flüssigkeit.

 $\alpha.\beta.\alpha'.\beta'$ - Tetrabrom - 3.3' - azoxyzimtsäure $C_{18}H_{10}O_5N_2Br_4 = ON_2(C_6H_4\cdot CBr\cdot CO_2H)_2$. B. Aus 3.3'-Azoxyphenylpropiolsäure bei Einw. von etwas mehr als 2 Mol Bromdampf (Reich, Xienzopolska, Bl. [4] 19, 150). — Bräunliche Nadeln (aus Eisessig). F: 244° bis 245°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwerer in Eisessig, unlöslich in Wasser, Benzol, Chloroform, Ligroin und Schwefelkohlenstoff. — Addiert 2 Mol Brom unter Bildung einer braunen Masse (F: zwischen 90° und 110°), die in den meisten organischen Mitteln außer Ligroin sehr leicht löslich ist. — Löst sich in kalter konzentrierter Schwefelsäure mit intensiv roter Farbe; Wasser fällt aus dieser Lösung einen gelben Niederschlag aus.

4.4' - Azoxyzimtsäure - diäthylester $C_{22}H_{22}O_5N_2 = ON_2(C_6H_4\cdot CH\cdot CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5)_2$ (S. 649). Optisches Verhalten der anisotropen Phase: FRIEDEL, GRANDJEAN, C. r. 161, 442. Orientierung an Krystallflächen: Gr., C. r. 163, 395; 164, 433; 166, 165.

c) Azoxyderivate der Monocarbonsäuren C_nH_{2n-12}O₂.

3.3'-Azoxyphenylpropiolsäure, m.m'-Azoxyphenylpropiolsäure $C_{18}H_{10}O_5N_2 = ON_3(C_6H_4\cdot C:C\cdot CO_2H)_2$. B. Aus höherschmelzendem 3-Nitro-zimtsäuredibromid beim Kochen mit 6 Mol ca. $10^0/_0$ iger alkoh. Kalilauge (Reich, Xienzopolska, Bl. [4] 19, 148). In geringer Menge aus cis- α -Brom-3-nitro-zimtsäure bei längerem Kochen mit $10^0/_0$ iger alkoholischer Kalilauge oder bei Einw. von konzentrierter alkoholischer Kalilauge (R., X.). — Gelbliche Nadeln (aus Essigsäure oder Aceton). Schmilzt rasch erhitzt bei 198°, langsam erhitzt bei 208°, in beiden Fällen unter Zersetzung. Leicht löslich in heißem Alkohol, Aceton und Eisessig, sehr schwer in Chloroform, unlöslich in Wasser, Benzol und Ligroin. — Explodiert in der Flamme. Liefert beim Behandeln mit Kaliumpermangsnat in Sodalösung Azoxybenzol-dicarbonsäure-(3.3'). Bei der Reduktion mit Natriumamalgam in Sodalösung entsteht m.m'-Azozimtsäure. Mit etwas mehr als 2 Mol Bromdampf bildet sich $\alpha.\beta.\alpha'.\beta'$ -Tetrabrom-3.3'-azoxyzimtsäure. Beim Erhitzen von 3.3'-Azoxyphenylpropriolsäure mit Wasser im Rohr auf 130—135° erhält man 3.3'-Azoxyphenylacetylen. 3.3'-Azoxyphenylpropiolsäure wird bei Einw. von konz. Schwefelsäure gelb; beim Erwärmen entsteht eine rote Lösung, aus der Wasser ein in organischen Lösungsmitteln unlösliches, in Sodalösung mit roter Farbe lösliches amorphes Produkt fällt, das sich beim Erhitzen zersetzt. — Silbersalz. Amorph, sehr explosiv.

4.4'-AZOXYPHTHALSÄURE

2. Azoxyderivate der Dicarbonsäuren.

Azoxyderivate der Dicarbonsäuren C₈H₆O₄.

1. Azoxyderivate der Phthalsäure $C_8H_6O_4 = C_6H_4(CO_2H)_2$.

Azoxybenzol-tetracarbonsäure-(8.4.3'.4'), 4.4'-Azoxyphthalsäure C₁₆H₁₀O₉N₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4-Nitro-phthalsäure mit alkoh. Kalilauge (Sachs, M. 37, 55; Goldberger, M. 37, 58). — Lachsfarbenes, undeutlich krystallinisches Produkt. Über den Schmelzpunkt vgl. S. Schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol (S.).

Tetramethylester $C_{20}H_{18}O_{9}N_{2} = ON_{2}[C_{6}H_{3}(CO_{2}\cdot CH_{3})_{2}]_{2}$. B. Aus 4.4'-Azoxyphthalsäure beim Kochen mit methylsikoholischer Salzsäure (Sachs, M. 37, 55). — Orangefarbene Krystalle (aus Benzol + Petroläther). F: 103—104° (S.), 97—99° (Goldberger, M. 37, 58). Sehr leicht löslich in Benzol, Essigester und Aceton, leicht in Alkohol und Methanol, sehr schwer in Petroläther (S.). — Reaktion mit methylsikoholischer Kalilauge: S.

2. Azoxyderivate der Isophthalsäure $C_8H_6O_4=C_8H_4(CO_2H)_2$.

Aboxybenzol-tetracarbonsäure-(3.5.3'.5'), 5.5'-Aboxyisophthalsäure C₁₆H₁₀O₅N₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro-isophthalsäure beim Erwärmen mit Arsentrioxyd in Natronlauge (R. Meyer, Wesche, B. 50, 448). — Hellbraune Blättchen (aus Eisessig). Verkohlt CO₂H slangsam oberhalb 360°. Ziemlich leicht löslich in Eisessig und Alkohol, schwer in Aceton, sehr schwer in Äther und Wasser.

Tetramethylester $C_{20}H_{18}O_9N_2 = ON_2[C_6H_3(CO_2 \cdot CH_3)_2]_2$. B. Aus 5.5'-Azoxyisophthalsäure beim Behandeln mit methylalkoholischer Salzsäure (R. Meyer, Wesche, B. 50, 450). — Gelbliche Nadeln (aus Methanol). F: 231—232°.

G. Azoxyderivate der Oxy-carbonsäuren.

4.4'-Azoxymandelsäure $C_{18}H_{14}O_7N_2 = ON_2[C_8H_4 \cdot CH(OH) \cdot CO_2H]_3$. B. Aus 4-Nitromandelsäure beim Behandeln mit Zinkstaub in $50^9/_0$ iger Essigsäure in der Kälte (Heller, B. 46, 288). — Gelbe Nadeln (aus Aceton + Chloroform). Färbt sich von 190° an dunkel und schrumpft gegen 200^9 zusammen. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, löslich in heißem Eisessig und Essigester, schwer löslich in Chloroform.

H. Azoxyderivate der Sulfonsäuren.

Azoxyderivate der Benzolsulfonsäure $C_6H_6O_3S=C_6H_5\cdot SO_3H$.

Azoxybenzol-sulfonsäure-(4) $C_{12}H_{10}O_4N_2S = C_6H_5 \cdot (N_2O) \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$, nach Angell, Valori (R.~A.~L.~[5] 22 I, 137) $C_6H_5 \cdot N \cdot N(:O) \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$. B.~Bei~der~Oxydation~von~Azobenzol-sulfonsäure-(4) mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung, neben einem in Äther leichter löslichen und niedriger schmelzenden Produkt (<math>A., V., R.~A.~L.~[5] 22 I, 138). — Gelbliche Nadeln (aus Äther). $F: 144^{\circ}$. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, löslich in Eisessig und Essigester, fast unlöslich in Benzol und Chloroform. — Liefert bei Einw. von Brom und Eisenfeilspänen 4'-Brom-azoxybenzol-sulfonsäure-(4). Geht beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure auf 100° in 4-Oxy-azobenzol-sulfonsäure-(4') über. — $AgC_{12}H_9O_4N_2S$. Blättchen (aus Wasser).

4'-Brom-azoxybensol-sulfonsäure-(4) $C_{13}H_5O_4N_2BrS = C_6H_4Br\cdot(N_2O)\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$, nach Angell, Valori (R.~A.~L.~[5] 22 I, 138) $C_6H_4Br\cdot N:N(:O)\cdot C_6H_4\cdot SO_3H.~B.$ Aus Azoxybenzol-sulfonsäure-(4) bei Einw. von Brom in Gegenwart von Eisenfeilspänen (Angell, Valori, R.~A.~L.~[5] 22 I, 138). — Krystalle (aus Alkohol). Ist bei 280° noch nicht geschmolzen. Schwer löslich in Alkohol.

Asoxybensol - disulfonsäure - (4.4') $C_{13}H_{10}O_7N_3S_3 = ON_2(C_8H_4\cdot SO_8H)_3$. B. Das Natriumsalz entsteht aus Sulfanilsäure bei der Oxydation mit Kaliumferricyanid in verd. Natronlauge (Reitzenstein, J. pr. [2] 82, 265). — $Na_2C_{12}H_8O_7N_2S_2$. Fleischrotes Pulver. Leicht löslich in Wasser mit gelber Farbe, unlöslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

2.6.2'.6' - Tetrabrom - azoxybenzol - disulfonsäure - (4.4') $C_{12}H_6O_7N_2Br_4S_2 = ON_2(C_6H_2Br_2\cdot SO_3H)_8$. B. Das Natriumsalz entsteht aus 2.6-Dibrom-anilin-sulfonsäure-(4) bei der Öxydation mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (Reitzenstein, J. pr. [2] 82, 266). — Natriumsalz. Ziegelrotes Pulver. Leicht löslich in heißem Wasser mit rotgelber Farbe. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit orangeroter Farbe. Färbt Wolle orangegelb.

I. Azoxyderivate der Amine, Amino-azoxy-Verbindungen.

a) Azoxyderivate der Monoamine $C_n H_{2n-5} N$.

1. Azoxyderivate des Anilins $C_6H_7N=C_6H_5\cdot NH_2$.

- 2.2' Diamino azoxybenzol, o.o' Azoxyanilin $C_{12}H_{12}ON_4 = ON_2(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$ (S. 652). B. Neben 2.2'-Bis-acetamino-azobenzol bei der Reduktion von 2-Nitro-acetanilid mit Natriumamalgam und Essigsäure in Alkohol (v. Niementowski, B. 43, 3026). Sehr leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.
- 2.2'-Bis-acetamino-azoxybenzol, o.o'-Azoxyacetanilid $C_{16}H_{16}O_3N_4 = ON_2(C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3)_2$ (S. 652). B. Aus 2-Nitro-acetanilid bei der Reduktion mit Natriumamalgam und Essigsäure in alkoh. Lösung, neben 2.2'-Bis-acetamino-azobenzol (v. Niementowski, B. 43, 3025). F: 182°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Aceton, löslich in Benzol und Schwefelkohlenstoff, sehr schwer löslich in Wasser und Benzin.
- 3.3'- Diamino azoxybenzol, m.m'- Azoxyanilin $C_{12}H_{12}ON_4 = ON_2(C_6H_4 \cdot NH_2)_2$ (S. 653). Verwendung zur Darstellung von Disazofarbstoffen: Ges. f. chem. Ind. Basel, D. R. P. 237169; C. 1911 II, 406; Frdl. 10, 877.
- 4 Dimethylamino azoxybenzol N^4 oxyd, 4 Benzolazoxy dimethylanilinoxyd $C_{14}H_{15}O_2N_3 = C_8H_5 \cdot (N_2O) \cdot C_8H_4 \cdot N(CH_3)_2O$, nach Angeli $(R.\ A.\ L.\ [5]\ 24\ I,\ 1191)\ C_6H_5 \cdot N: N(:O) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2O$. B. Aus 4-Dimethylamino-azobenzol beim Aufbewahren mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung (A.). Goldgelbe Krystalle (aus Benzol). F: 127° (Zers.). Leicht löslich in den meisten Lösungsmitteln. Wird durch Schwefelwasserstoff in wäßr. Lösung zu 4-Dimethylamino-azobenzol reduziert; wird auch durch Salze von Hydrazin und Hydroxylamin reduziert. Bei Einw. von Brom und folgender Reduktion mit Zinn und Salzsäure entsteht 4-Brom-anilin. $2C_{14}H_{15}O_2N_3 + H_2SO_4$. Orangegelbe Blättchen. F: 156° (Zers.).

2. Azoxyderivate der Monoamine C_7H_9N .

1. Azoxy derivate des 2-Amino-toluols (o-Toluidins) C₇H₂N = CH₃·C₆H₄·NH₂.

3.3'-Diamino-4.4'-dimethyl-azoxybenzol $C_{14}H_{16}ON_4$, s. nebenstehende Formel (S. 656). Verwendung zur Darstellung von Disazofarbstoffen; Ges. f. chem. Ind. Basel, D. R. P. 237169, 239088; C. 1911 II, 406, 1286; Frdl. 10, 876, 878.

4.4'-Diamino-3.3'-dimethyl-azoxybenzol $C_{14}H_{16}ON_4$, s. nebenstehende Formel (S. 656). B. Durch Erhitzen von 4-Nitro-2-methylanilin mit Glucose in Natronlauge (Jansen, C. 1913 II, 761).

2. Azoxyderivate des 4-Amino-toluols (p-Toluidins) $C_7H_9N = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$.

6.6'- Diamino - 3.3'- dimethyl - azoxybenzol $C_{14}H_{16}ON_4$. s. nebenstehende Formel. B. Aus 6.6'-Bis-[α -oxy-propionylamino]-3.3'-dimethylazoxybenzol beim Kochen mit verdünnter alkoholischer Kalilauge (Elbs, J. ν pr. [2] 83, 15). — Rote Nadeln. F: 188°. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Wasser.

6.6'-Bis- $[\alpha-\text{oxy-propionylamino}]$ -3.3'-dimethyl-azoxybenzol $C_{20}H_{24}O_5N_4=ON_2[C_0H_3(CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH(OH)\cdot CH_3]_2$. B. Aus Milchsäure-[2-nitro-4-methyl-anilid] bei der elektrolytischen Reduktion in schwach alkal. Lösung (ELBS, J. pr. [2] 83, 14). — Gelbe Nadeln oder Blättchen (aus Essigsäure). F: 234° (unter Schwärzung). Sehr leicht löslich in Alkohol, schwer in Benzol und Nitrobenzol, fast unlöslich in Wasser.

b) Azoxyderivate der Monoamine $C_n H_{2n-13} N$.

4.4'-Bis-[4-amino-benzyl]-azoxybenzol $C_{26}H_{24}ON_4 = ON_2(C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2)_2$. B. Aus 4.4'-Diamino-diphenylmethan beim Behandeln mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (Reitzenstein, J. pr. [2] 82, 269; R., Fitzgerald, J. pr. [2] 89, 277). — Braunes Pulver. F: 74—75° (R., F.). Löslich in verd. Salzsäure und verd. Schwefelsäure (R., F.). — Liefert bei der Destillation mit Eisenfeilspänen 4.4'-Diamino-diphenylmethan und Anilin (R., F.). — Färbt Wolle und Seide fleischrot (R.; R., F.).

c) Azoxyderivate der Monoamine $C_n H_{2n-17} N$.

4.4'-Bis - [4-amino-phenylacetylenyl]-azoxybenzol $C_{28}H_{20}ON_4 = ON_2(C_8H_4 \cdot C : C \cdot C_6H_4 \cdot NH_2)_2$. Über eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, vgl. Reitzenstein, $J.\ pr.\ [2]\ 82,\ 268.$

K. Azoxyderivate der Oxo-amine.

4.4'-Bis-[4-amino-phenacyl]-azoxybenzol $C_{28}H_{24}O_3N_4 = ON_2(C_8H_4 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot C_8H_4 \cdot NH_2)_2$. Über eine Verbindung vom Schmelzpunkt 188—189°, der vielleicht diese Konstitution zukommt, und ihr Diacetylderivat vgl. Reitzenstein, *J. pr.* [2] 82, 268.

L. Azoxyderivate der Amino-sulfonsäuren.

1. Derivate der Monosulfonsäuren.

4.4'- Bis - [3 - sulfo - 4 - amino - phenyl] - azoxybenzol $C_{24}H_{20}O_7N_4S_2$, s. nebenstehende Formel. B. Das [2.4-Dinitro-phenyl] - oN2 O_{12} O_{12} O_{13} oN4] pyridiniumsalz (Syst. No. 3051) enteteht bei der Oxydation von Benzidin-sulfonsäure - (3) mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung und Behandlung des Reaktionsprodukts mit [2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid (Reitzenstein, Fitzgerald, J. pr. [2] 89, 288).

2. Derivate der Disulfonsäuren.

3.3'- Disulfo - 4.4'- bis - [2 - sulfo - 4 - amino - styryl] - ON₂ ON₃ ON₄ On₅ ON

M. Verbindungen, die zugleich Azoxy- und Azo-Verbindungen sind.

Azoxybenzol - $\langle 4$ azo 4 \rangle - phenol , Phenol - $\langle 4$ azo 4 \rangle - azoxybenzol $C_{18}H_{14}O_{3}N_{4}=C_{6}H_{5}\cdot(N_{2}O)\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:N\cdot C_{6}H_{4}\cdot OH$. B. Neben anderen Produkten aus dem bei 155° schmelzenden 1.4-Bis-benzolazoxy-benzol (S. 381) beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure bei 0° (Angell, R. A. L. [5] 22 I, 848). — Rubinrote Krystalle (aus Benzol). F: 203°. Löst sich in Alkalien mit roter Farbe.

Phenetol- $\langle 4$ azo $4\rangle$ -azoxybenzol $C_{20}H_{12}O_2N_4=C_6H_5\cdot(N_2O)\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot O\cdot C_2H_5$. B. Aus Phenol- $\langle 4$ azo $4\rangle$ -azoxybenzol beim Kochen mit Athyljodid und Natriumāthylat in Alkohol (Angell, R. A. L. [5] 22 I, 849). — Orangerote Prismen (aus Benzol). Schmilzt bei 142° zu einer trüben Flüssigkeit, die gegen 180° klar wird.

AZOXY-VERBINDUNGEN

- [1-Benzoyloxy-benzol]- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -azoxybenzol $C_{25}H_{18}O_3N_4 = C_6H_5 \cdot (N_2O) \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Aus Phenol- $\langle 4$ azo $4 \rangle$ -azoxybenzol beim Behandeln mit Benzoylchlorid in Sodalösung (Angell, R. A. L. [5] 22 I, 849). Gelbe Krystalle (aus Benzol). F: 178°.
- **4.4'-Bis-benzolazo-azoxybenzol** $C_{24}H_{18}ON_6 = ON_2(C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_5)_2$ (S. 658). B. Aus 4-Nitro-azobenzol beim Kochen mit Natriumäthylat in Alkohol (Angeli, R. A. L. [5] **22** I, 359). Aus 4-Amino-azobenzol beim Behandeln mit überschüssigem konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung in der Kälte (Valori, R. A. L. [5] **23** II, 215). Gelbe Krystalle bezw. rote Blättchen (aus Benzol). F: 215° (V.; vgl. A.). Liefert beim Erhitzen mit konz. Wasserstoffperoxyd in essigsaurer Lösung 4.4'-Bis-benzolazoxy-azoxybenzol (A.: V.).
- 4.4'-Bis-[2.6-dinitro-benzolazo]-azoxybenzol $C_{24}H_{14}O_{9}N_{10}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus Benzochinon-(1.4)-oxim-[2.6-dinitro-phenylhydrazon] (S. 347) beim Behandeln mit verd. Natronlauge (Borsche, Rantscheff, A. 379, 174). Orangegelbe Nadeln. F: 255—256°. Sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln.

$$ON_2 \left[\begin{array}{c} & & NO_2 \\ \hline \\ & N:N \cdot \\ & NO_2 \end{array} \right]_2$$

3.3'-Bis-[1-oxy-4-sulfo-naphthalin-(2)-azo]-4.4'-di-methyl-azoxybenzol C₃₄H₂₆O₉N₆S₂, s. nebenstehende Formel.

B. Aus 3.3'-Diamino-4.4'-dimethyl-azoxybenzol beim Diazotieren und Kuppeln mit Naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) in alkal.

Lösung (POIRRIER, ROSENSTIEHL, D. R. P. 44045; Frdl. 2,

436). — Natriumsalz, Rouge de St. Denis Na₂C₃₄H₂₄O₉N₆S₂. Adsorption an Asbest und Sand aus wäßr. Lösung: Vionon, C. r. 151, 74; Bl. [4] 7, 781. Geschwindigkeit der Diffusion in Wasser: V., C. r. 150, 620; Bl. [4] 7, 293. Über die Verwendung als Farbstoff vgl. Schultz, Tab. 7. Aufl., No. 333.

4.4'-Bis-{4-[2-oxy-naphthalin-(1)-azo]-benzyl}-azoxybenzol $C_{46}H_{34}O_3N_6$, s. nebenstehende Formel. B. Das Natriumsalz entsteht aus 4.4'-Bis-[4-amino-benzyl]-azoxybenzol beim Diazotieren mit Natriumnitrit in schwefelsaurer Lösung und folgenden Behandeln mit β -Naphthol in alkal. Lösung (Reitzenstein, Fitzgerald, J. pr. [2] 89, 277).—Na₂ $C_{46}H_{32}O_3N_6$. Tiefroter Niederschlag.

XV. Nitramine und Nitrosohydroxylamine (Isonitramine).

(Verbindungen vom Typus R·N2O2H.)

A. N₂O₂H-Derivate der Kohlenwasserstoffe.

1. Verbindungen $C_n H_{2n-6} O_2 N_2$.

1. Verbindungen CaH6O2N2.

1. Nitraminobenzol, Phenylnitramin, Diazobenzolsäure $C_6H_6O_2N_2=C_6H_5\cdot NH\cdot NO_2$ bezw. $C_6H_5\cdot N:N(:O)\cdot OH$ (S. 661). Ziemlich schwer flüchtig mit Wasserdampf (Bamberger, B. 48, 555 Anm. 1). — Bei der Einw. von $74^0/_0$ iger Schwefelsäure bei — 20^0 erhält man ca. $66^0/_0$ der Theorie eines Gemisches von $95^0/_0$ o-Nitro-anilin, $3,5^0/_0$ p-Nitro-anilin und anderen Produkten (Holleman, Hartogs, van der Linden, B. 44, 724). Wird durch konz. Schwefelsäure auch bei sehr niedriger Temperatur (H., H., v. d. L.) sowie durch absol. Salpetersäure (Backer, R. 31, 179) heftig zersetzt. Liefert beim Behandeln mit Dimethylsulfat in $10^0/_0$ iger Kalilauge N-Nitro-N-methyl-anilin und wehig Phenyl-aci-nitramin-methyläther (s. u.) (Backer).

Phenyl-aci-nitramin-methyläther, Diazobenzolsäure-methyläther $C_7H_8O_8N_8=C_6H_5\cdot N:N(:0)\cdot O\cdot CH_3$ (S. 663). B. Neben N-Nitro-N-methyl-anilin aus Phenylnitramin und Dimethylsulfat in Kalilauge (Backer, R. 31, 181).

2. [Nitrosohydroxylamino]-benzol, Phenylnitrosohydroxylamin (Phenylisonitramin) $C_6H_6O_1N_2=C_6H_6\cdot N(OH)\cdot NO$ bezw. $C_0H_5\cdot N(:O):N\cdot OH$ (S. 668). B. Durch Einw. von Zinkstaub auf ein Gemisch von Nitrobenzol und Amylnitrit in Ammoniak (Bau-DISCH, D. R. P. 227659; C. 1910 II, 1578; Frdl. 10, 126). Beim Eintragen von Anilin in eine Lösung von Amylnitrit in neutralisierter Sulfomonopersäure bei Gegenwart von Soda (BAU.). Das Kupfersalz entsteht bei der Einw. von Eisessig auf das Kupfersalz des α-Nitroso-phenylhydrazins (S. 104) oder bei der Einw. von Cupriacetat und Eisessig oder von ammoniakalischer Kupferoxydlösung auf α-Nitroso-phenylhydrazin (Bamberger, Hauser, A. 375, 323, 325, 326). - Darst. Das Ammoniumsalz entsteht, wenn man in eine äther. Lösung von Phenylhydroxylamin ca. 15 Minuten lang Ammoniak bei 0° einleitet und unter gleichzeitigem weiterem Einleiten von Ammoniak allmählich die berechnete Menge Butylnitrit zugibt; Ausbeute 85-90% der Theorie (Organic syntheses Coll. Vol. 1 [New York 1932], S. 171; vgl. a. Marvel, Kamm, Am. Soc. 41, 281; BAU., Ch. Z. 35, 913). — Verfüttert man das Ammoniumsalz an Hunde, so tritt im Harn das Lactam der [4-Amino-phenol]-d-glucuronsäure auf (Sieburg, H. 92, 332). Das Ammoniumsalz färbt Wolle und Seide nach Dämpfen und Belichten gelb (BAU., Ch. Z. 35, 1141). — Das Ammoniumsalz (Cupferron) findet Verwendung zur Fällung von Ch. Z. 35, 1141). — Das Ammoniumsalz (Cupferron) findet Verwendung zur Fällung von Kupfer und Eisen (Baudisch, Ch. Z. 33, 1298; 35, 913; Biltz, Hödtke, Z. anorg. Ch. 66, 426; Hanuš, Soukup, Z. anorg. Ch. 68, 52; Fresenius, Fr. 50, 35), von Titan (Bellucci, Grassi, G. 43 I, 570; R. A. L. [5] 22 I, 33; Thornton, Z. anorg. Ch. 86, 407; 87, 375), Zirkonium und Eisen (Brown, Am. Soc. 39, 2358), von Zirkonium (Thornton, Hayden, Z. anorg. Ch. 89, 377), von Thorium (Th., Chem. N. 114, 13) und von Vanadium (Turner, C. 1916 I, 870). — Kupfersalz. Ziemlich leicht löslich in Äther, Chloroform und Nitrobenzol, unlöslich in Wasser (Bau., D. R. P. 227659; C. 1910 II, 1578; Frdl. 10, 125). — Cadmiumsalz, Nadelp. Zorsetz sich oberbalb 1000 (Hanuš Sourup Z. anorg. Ch. 68, 54). Leicht salz. Nadeln. Zersetzt sich oberhalb 1000 (HANUŠ, SOUKUP, Z. anorg. Ch. 68, 54). Leicht löslich in Wasser, unlöslich in organischen Lösungsmitteln (BAUDISCH, FÜRST, B. 50, 326). —

 ${\rm Ti}(C_6H_5O_2N_2)_4$. Gelbes Krystallpulver (aus Alkohol) (Bel., Gr.). — Eigensalz. Leicht löslich in Benzol und Chloroform, unlöslich in Wasser und Ammoniak (Bau.). — Über weitere

Metallsalze vgl. Bau., F. 4-Chlor-phenylnitrosohydroxylanvin $C_6H_5O_2N_2Cl = C_6H_4Cl\cdot N(OH)\cdot NO$ bezw. $C_6H_4Cl\cdot N(:O):N\cdot OH$ (S. 670). B. Aus nieurigerschmelzendem 4-Chlor-benzol-diazocyanid-(1) (S. 223) durch Einw. von Wasserstoffperoxyd bei Gegenwart von Magnesiumcarbonat in Ather bei --20° bis --14° (Bamberger, Baudisch, B. 45, 2056).

2. ω -Nitramino-toluol, Benzylnitramin $C_7H_8O_2N_2=C_6H_5\cdot CH_2\cdot NH\cdot NO_2$ bezw. $C_6H_5\cdot CH_2\cdot N:N(:O)\cdot OH$. B. Aus Natriumbenzylisodiazotat durch Einw. von Kaliumferricyanid in Natronlauge (Thiele, A. 376, 256). — Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 38—39°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln, zerfließlich in Äther. — Wird durch Aluminiumspäne in verd. Natronlauge bei kurzer Einw. zu Natriumbenzylisodiazotat, bei längerer Einw. zu Benzylhydrazin reduziert. — $Hg(C_7H_7O_2N_2)_2$. Weißer Niederschlag.

2. Verbindungen $C_n H_{2n-12} O_2 N_2$.

Verbindungen C₁₀H₈O₂N₂.

- 1. 1-Nitrosohydroxylamino-naphthalin, α-Naphthyl-nitrosohydroxylamin (α-Naphthylisonitramin) C₁₀H₈O₂N₂ = C₁₀H₇·N(OH)·NO bezw. C₁₀H₇·N(:O): N·OH. B. Das Ammoniumsalz entsteht aus 1-Hydroxylamino-naphthalin bei der Einw. von Ammoniak und Amylnitrit in Äther oder Benzol in fast quantitativer Ausbeute (BAUDISCH, Ch. Z. 35, 1141; D. R. P. 227659; C. 1910 II, 1578; Frdl. 10, 127); das freie Nitrosohydroxylamin erhält man durch Ansäuern mit Metaphosphorsäure (B., FÜRST, B. 45, 3428). In schlechter Ausbeute erhält man 1-Nitrosohydroxylamino-naphthalin, wenn man auf 1-Nitronaphthalin in wäßt. Aceton Natriumnitrit, Zinkstaub und salzsaure Eisenchlorid-Lösung einwirken läßt (B., Ch. Z. 35, 1141). Nadeln (aus Petroläther). F: 54—55° (B., F.). Haltbar unter Luftabschluß (B., F.). Das Ammoniumsalz liefert bei der Einw. von siedendem Wasser 1-Nitroso-naphthalin (B., D. R. P. 227659). Beim Behandeln mit Chloroform erhält man α-Naphthalindiazoniumchlorid (B., F.). Das auf Wolle oder Seide fixierte Ammoniumsalz geht beim Dämpfen erst in 1-Nitroso-naphthalin, dann in 1.1'-Azoxy-naphthalin über (B., Ch. Z. 35, 1141; B., F., B. 45, 3427). Ammoniumsalz. Blättchen (aus alkoh. Ammoniak). Färbt sich am Licht rosa (B.). Ziemlich leicht löslich in Wasser. Cu(C₁₀H₇O₂N₂)₂. Graublaue Nadeln (aus Chloroform). Unlöslich in Wasser (B.). Eisensalz. Sehr leicht löslich in Äther mit tiefroter Farbe (B., Ch. Z. 35, 1141).
- 2. 2-Nitrosohydroxylamino-naphthalin. β -Naphthyl-nitrosohydroxylamin (β -Naphthylisonitramin) $C_{10}H_8O_2N_2=C_{10}H_7\cdot N(OH)\cdot NO$ bezw. $C_{10}H_7\cdot N(:O)$: N·OH. B. Das Ammoniumsalz entsteht aus 2-Hydroxylamino-naphthalin bei der Einw. von Ammoniak und Amylnitrit in Äther; das freie Nitrosohydroxylamin erhält man durch Ansäuern mit Metaphosphorsäure (BAUDISCH, FÜRST, B. 50, 325). Nadeln (aus Äthylacetat + Petroläther). F: 88—92°. Die Lösung in Äther wird beim Schütteln mit Silberoxyd smaragdgrün. Das Ammoniumsalz färbt Wolle nach Dämpfen und Belichten tiefrot. $NH_4C_{10}H_7O_2N_2$. Blättchen (aus Alkohol + Äther). F: 159—160°. $Cu(C_{10}H_7O_2N_2)_2$. Hellblaugrüne Krystalle (aus Chloroform). $Fe(C_{10}H_7O_2N_2)_3$. Gelbbraune Krystalle (aus Chloroform + Petroläther). Über weitere Metallsalze vgl. B., F.

B. Verbindungen, die außer der Gruppe N₂O₂H Oxysauerstoff enthalten.

$\text{N}_{\text{2}}\text{O}_{\text{2}}\text{H-Derivate des Phenols}~\mathrm{C}_{\text{6}}\mathrm{H}_{\text{6}}\mathrm{O}=\mathrm{C}_{\text{6}}\mathrm{H}_{\text{5}}\!\cdot\!\mathrm{OH}.$

2-Nitrosohydroxylamino-phenol, 2-Oxy-phenylnitrosohydroxylamin $C_6H_6O_3N_2 = HO \cdot C_6H_4 \cdot N(OH) \cdot NO$ bezw. $HO \cdot C_6H_4 \cdot N(OH)$

Benzol oder Essigester) in die entsprechenden Salze des o-Nitroso-phenols (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 337) über (B., K.; B., ROTHSCHILD, B. 48, 1664). — $\mathrm{NH_4C_6H_5O_2N_2}$. Blättchen (aus alkoh. Ammoniak + Äther). F: 136,5° (B., K.). Zersetzt sich rasch an der Luft. — $\mathrm{Cu}(C_6H_5O_2N_3)_2$. Hellgraue Nadeln (aus Aceton). Sehr leicht löslich in Wasser und fast allen organischen Lösungsmitteln mit blaugrüner Farbe (B., K., B. 45, 1165). Ziemlich beständig am Licht gegen Lösungsmittel sich bei Gegenwart geringer Mengen Säure allmählich rot. Verhalten gegen Lösungsmittel s. o. — Kobaltsalz: B., Klaus, B. 50, 331. — Mangansalz. Braune Krystalle (aus Essigester + Ligroin). Zersetzt sich an der Luft unter Bildung des Mangansalzes des o-Nitroso-phenols (B., R.).

- 2 Nitrosohydroxylamino anisol, 2 Methoxy phenylnitrosohydroxylamin $C_7H_8O_3N_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N(OH)\cdot NO$ bezw. $CH_2\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N(OH)\cdot NO$. B. Durch Einw. von Zinkstaub und Amylnitrit auf o-Nitro-anisol in wäßrig-alkoholischem Ammoniak (Baudisch, Rothschild, B. 48, 1663). Das Kupfersalz gibt beim Kochen mit Xylol u. a. das Kupfersalz des o-Nitroso-phenols (B., R., B. 48, 1661). $Cu(C_7H_7O_3N_2)_2$. Silbergraue Krystalle (aus Benzol). Leicht löslich in heißem Benzol, in Aceton und Chloroform.
- 2 o Toluolsulfonyloxy phenylnitrosohydroxylamin, o Toluolsulfonsäure [2-nitrosohydroxylamino-phenylester] $C_{13}H_{12}O_5N_3S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N(OH) \cdot NO$ bezw. $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N(:O) \cdot N \cdot OH$. B. Das Ammoniumsalz entsteht beim Zufügen von Amylnitrit zu einer mit Ammoniak gesättigten ätherischen Lösung von o Toluolsulfonsäure-[2-hydroxylamino-phenylester] (BAUDISCH, PISTOR, SILBERBLATT, B. 49, 194). $NH_4C_{13}H_{11}O_5N_5S$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). F: 118—122° (Zers.). Leicht löslich in Wasser, sehr schwer in Alkohol mit gelblicher Farbe. Zersetzt sich beim Aufbewahren an der Luft. $Cu(C_{13}H_{11}O_5N_2S)_3$. Graublaue Flocken (aus Benzol + Ligroin). $Mg(C_{13}H_{11}O_5N_2S)_3$. Flocken (aus Chloroform + Ligroin). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. Färbt sich an der Luft gelb. $Y(C_{13}H_{11}O_5N_2S)_3$. Flocken (aus Benzol + Ligroin). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. $La(C_{12}H_{11}O_5N_2S)_3$. Flocken (aus Methanol + Ligroin). Löslich in Methanol, Essigester, Aceton, warmem Alkohol und warmem Xylol. $Pr(C_{12}H_{11}O_5N_2S)_3$. Grüngelbstichige Krystalle (aus Benzol). $Nd(C_{13}H_{11}O_5N_2S)_3$. Hellblaue Krystalle (aus Benzol). Sehr leicht löslich in Chloroform, Essigester und Aceton. $Er(C_{13}H_{11}O_5N_2S)_3$. Flocken (aus Benzol + Ligroin). Leicht löslich in fast allen organischen Lösungsmitteln. $Pb(C_{13}H_{11}O_5N_3S)_3$. Nadeln (aus Benzol). $Co(C_{13}H_{11}O_5N_2S)_3$. Rötliche Krystalle (aus Essigester + Ligroin). Sehr leicht löslich in Benzol, Essigester und Chloroform, löslich in heißem absolutem Äther mit grüner Farbe. $Ni(C_{13}H_{11}O_5N_2S)_3$. Grünliche Krystalle (aus Essigester + Petroläther). Sehr elicht löslich in Chloroform + Aceton, schwer in Benzol, unlöslich in Äther und Tetrachlorkohlenstoff.
- 2 p Toluolsulfonyloxy phenylnitrosohydroxylamin, p Toluolsulfonsäure-[2-nitrosohydroxylamino-phenylester] C₁₃H₁₄O₅N₂S = CH₃·C₆H₄·SO₂·O·C₆H₄·N(OH)·NO bezw. CH₂·C₆H₄·SO₂·O·C₆H₄·N(OH)·NO bezw. CH₂·N₂·So₂·O·C₆H₄·N(OH)·NO bezw. CH₂·C₆H₄·SO₂·O·C₆H₄·N(OH)·NO bezw. CH₂·C₆H₄·SO₂·O·C₆H₄·N(OH)·NO bezw. CH₂·C₆H₄·SO₂·O·C₆H₄·N(OH)·NO bezw. CH₂·C₆H₄·SO₂·O·C₆H₄·N(OH)·NO bezw. CH₂·C₆H₄·SO₂·O·C₆H₄·N(OH)·NO bezw. CH₂·C₆H₄·SO₂·O·C₆H₄·N(OH)·NO bezw. CH₂·C₆H₄·N(OH)·NO CH₂·N(OH)·NO CH₂·N(OH)·N

Lösungsmitteln, unlöslich in Ligroin und Wasser (B., G., R.). — $Pb(C_{13}H_{11}O_5N_3S)_2$. Nadeln (aus Benzol oder Alkohol). Sehr leicht löslich in Aceton und Essigester, ziemlich leicht in Alkohol, schwer in Äther (B., G., R.). — $Bi(C_{13}H_{11}O_5N_2S)_3$. Gelbliches Krystallpulver (aus Benzol + Ligroin). Sehr leicht löslich in Aceton und Essigester, löslich in Benzol, Chloroform und Toluol mit tiefgelber, in Alkohol mit grüner Farbe, schwer löslich in Benzol, Chloroform und Toluol mit tiefgelber, in Alkohol mit grüner Farbe, schwer löslich in Äther (B., G., R.). — $Cr(C_{13}H_{11}O_5N_2S)_3$. Graue Krystalle (aus Benzol + Ligroin). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln (B., G., R.). — $UO_2(C_{13}H_{11}O_5N_2S)_3$. Gelbe Krystalle (aus Chloroform + Ligroin). Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Aceton und Essigester, schwer in Toluol (B., G., R.). — $Mn(C_{13}H_{11}O_5N_2S)_3$. Grau. Löslich in Benzol, Chloroform, Aceton, siedendem Alkohol und siedendem Ather, unlöslich in Wasser und Ligroin (B., ROTHSCHILD, B. 48, 1663). — $Fe(C_{13}H_{11}O_5N_2S)_3$. Gelbe Krystalle (aus Benzol + Ligroin). Löslich in Chloroform mit tiefroter, in Benzol mit rotgelber Farbe, sehr leicht löslich in Aceton und in Essigester mit roter Farbe (B., G., R.). — $Co(C_{13}H_{11}O_5N_2S)_2$. Blaßrosa Krystallpulver (aus Chloroform + Ligroin). Leicht löslich in Alkohol, leicht löslich in Chloroform mit schwach gelbroter, in Aceton mit gelblicher Farbe, löslich in Essigester mit rötlichgelber Farbe, schwer löslich in kaltem Toluol, sehr schwer in Äther; löslich in Ammoniak mit gelblicher, in Pyridin mit tiefroter Farbe; schwer löslich in kalter verdünnter Salzsäure (B., G., R.). — $Ni(C_{13}H_{11}O_5N_2S)_2$. Grüne Krystalle (aus Chloroform + Ligroin). Leicht löslich in Benzol, Aceton und Essigester, löslich in Toluol mit grüner Farbe; löslich in Ammoniak und Pyridin; schwer löslich in verd. Salzsäure (B., G., R.).

- 3-Nitrosohydroxylamino-phenol, 3-Oxy-phenylnitrosohydroxylamin $C_6H_6O_3N_2=HO\cdot C_6H_4\cdot N(OH)\cdot NO$ bezw. $HO\cdot C_6H_4\cdot N(:O):N\cdot OH$. B. Das Ammoniumsalz entsteht, wenn man 3-Nitro-phenol mit Schwefelwasserstoff und Ammoniak in $90^9/_0$ igem Alkohol reduziert, in die Lösung des Reaktionsprodukts in Benzol + Petroläther Ammoniak bis zur Sättigung unter Eiskühlung einleitet und dann Amylnitrit zufügt (BAUDISCH, KLAUS, B. 50, 330). Das Ammoniumsalz liefert bei der Einw. von verd. Salzsäure in der Kälte Phenol-diazoniumchlorid-(3). Ammoniumsalz. Sehr leicht löslich in destilliertem Wasser. Färbt sich beim Erwärmen mit verd. Salzsäure rot. Kupfersalz und Kobaltsalz: B., K.
- 3 Nitrosohydroxylamino anisol, 3 Methoxy phenylnitrosohydroxylamin $C_7H_8O_3N_2=CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N(OH)\cdot NO$ bezw. $CH_3\cdot O\cdot C_6H_4\cdot N(OH)\cdot OH$. B. Das Ammoniumsalz entsteht, wenn man 3-Nitro-anisol mit Schwefelwasserstoff und Ammoniak in 960_{00}^{0} gem Alkohol reduziert, in die Lösung des Reaktionsprodukts in Äther Ammoniak bei 0^{0} einleitet und dann Amylnitrit zufügt; das freie Nitrosohydroxylamin erhält man aus dem Ammoniumsalz durch Ansäuern mit Metaphosphorsäure (Baudisch, Fürst, B. 48, 1666). Hellgelbe Nadeln (aus Ligroin). F: 77°; zersetzt sich bei 80—81°. Das Ammoniumsalz liefert bei der Oxydation mit frisch bereitetem Bromwasser bei —10° m-Nitroso-anisol. $NH_4C_7H_7O_3N_2$. Krystalle (aus Alkohol + Äther). F: 135°. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in Alkohol. $Cu(C_7H_7O_3N_2)_3$. Blaugraues Pulver (aus Chloroform + Petroläther). $Fe(C_7H_7O_3N_2)_3$. Gelbbraun. Löslich in organischen Lösungsmitteln, außer in Petroläther und Ligroin, mit gelber bis roter Farbe.
- 4-Nitrosohydroxylamino-phenol, 4-Oxy-phenylnitrosohydroxylamin $C_6H_6O_3N_8 = HO \cdot C_6H_4 \cdot N(OH) \cdot NO$ bezw. $HO \cdot C_6H_4 \cdot N(:O) : N \cdot OH$. B. Das Ammoniumsalz entsteht aus dem Ammoniumsalz des p-Toluolsulfonsäure-[4-nitrosohydroxylamino-phenylesters] durch Kochen mit Natronlauge, nachfolgendes Behandeln mit Metaphosphorsäure und Einleiten von Ammoniak in die äther. Lösung des Reaktionsprodukts (BAUDISCH, KARZEW, B. 50, 329). Blättchen (aus Äther). Zersetzt sich zwischen 70° und 100°. NH $_4C_6H_6O_3N_2$. Krystalle (aus Methanol + Äther). F: 131—132°. Kupfersalz und Kobaltsalz: B., KLAUS, B. 50, 331.
- 4 p Toluolsulfonyloxy phenylnitrosohydroxylamin, p Toluolsulfonsäure-[4-nitrosohydroxylamino-phenylester] $C_{13}H_{12}O_5N_2S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N(OH) \cdot NO$ bezw. $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot N(:O) \cdot N \cdot OH$. B. Das Ammoniumsalz entsteht aus p-Toluolsulfonsäure-[4-hydroxylamino-phenylester] durch Einw. von Amylnitrit und Ammoniak in Äther (Baudisch, Karzew, B. 50, 328). Nadeln (aus Ligroin). F: 84,2°. NH $_4C_{13}H_{11}O_5N_2S$. Krystalle (aus alkoh. Ammoniak + Äther). F: 132°. Fe $(C_{13}H_{11}O_5N_2S)_3$. Braune Nadeln (aus Äther). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln.

C. Verbindungen, die außer der Gruppe N₂O₂H Oxosauerstoff enthalten.

- 1. N₂O₂H-Derivate der Monooxo-Verbindungen.
- a) N_2O_2H -Derivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-2}O$.

 N_2O_2H -Derivate der Monooxo-Verbindungen $C_{10}H_{18}O$.

1. N_2O_2H - Derivate des 1 - Methyl - 4 - isopropyl - cyclohexanons - (2) [p-Menthanons-(2)] $C_{10}H_{18}O = CH_2 \cdot C_4H_8O \cdot CH(CH_3)_2$.

Oxim des 1 - Nitrosohydroxylamino - p - menthanons - (2), Oxim des 1 - Isonitramino - p - menthanons - (2), Oxim des 1 - Nitrosohydroxylamino - tetrahydrocarvons $C_{10}H_{19}O_3N_2 = \frac{CH_2}{ON\cdot(HO)N} > C < \frac{CH_2}{C(:N\cdot OH)\cdot CH_2} > CH\cdot CH(CH_3)_2$ bezw.

CH₃ CH₂ CH₂ CH₂ CH₃ CH CH(CH₃)₂. B. Aus dem Hydrochlorid des Oxims HO·N:(O:)N C(:N·OH)·CH₂ CH·CH(CH₃)₂. B. Aus dem Hydrochlorid des Oxims des 1-Hydroxylamino-p-menthanons-(2) (S. 15) bei der Einw. von Natriumnitrit-Lösung bei 0° (Cusmano, R. A. L. [5] 22 I, 620). — Tafeln mit 1 H₂O (aus verd. Alkohol). Wird beim Aufbewahren im Exsiccator wasserfrei und bildet dann ein Öl, das bei der Einw. von Wasser wieder krystallisiert. F: 64°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Äther, schwer in Wasser. — Beim Kochen des Kaliumsalzes mit Wasser erhält man l-Carvotanacetonoxim; läßt man dagegen die wäßr. Lösung des Käliumsalzes über konz. Schwefelsäure eindunsten und zerlegt das Reaktionsprodukt mit Kohlensäure, so entsteht das Oxim eines optisch aktiven p-Menthanol-(1)-ons-(2) (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 507). — Ammoniumsalz. Krystalle. Ziemlich leicht löslich in Wasser. — Das Silbersalz explodiert beim Erhitzen.

- 2. N_2O_2H Derivate des 1 Methyl 4 isopropyl cyclohexanons (3), [p-Menthanons-(3)] $C_{10}H_{18}O = CH_3 \cdot C_6H_8O \cdot CH(CH_3)_2$.
- $\begin{array}{lll} \textbf{2-Brom-4-nitrosohydroxylamino-p-menthanon-(3), 2-Brom-4-nitrosohydroxylamino-menthon} & C_{10}H_{17}O_3N_2Br = CH_3\cdot HC < & CH_2\cdot CH_2\cdot CH_2 > C < & CH(CH_3)_2 \\ & & \text{bezw.} \end{array}$

CH₃·HC<CH₂·CH₂·CH₂>C<CH(CH₃)₂. B. Aus 2-Brom-4-hydroxylamino-p-menthanon-(3) (S. 15) durch Einw. von Natriumnitrit in Salzsäure unter Eiskühlung (Cusmano, R. A. L. [5] 22 II, 575). — Zersetzliche Nadeln. Zersetzt sich bei 35° explosionsartig unter Entwicklung roter Dämpfe. — Bei schwachem Erwärmen mit Kalilauge entsteht Buccocampher (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 317).

8-Nitrosohydroxylamino-p-menthanon-(3), 8-Nitrosohydroxylamino-menthon, Pulegonnitrosohydroxylamin $C_{10}H_{18}O_3N_2=$

 $CH_3 \cdot HC < \begin{matrix} CH_2 \cdot CH_2 \cdot CH_2 \\ CH_3 - CO \end{matrix} > CH \cdot C(CH_3)_2 \cdot N(OH) \cdot NO \quad \text{bezw.}$

 $CH_3 \cdot HC < \overline{CH_3} \cdot \overline{CH_3} > CH \cdot C(CH_3)_3 \cdot N(:O) : N \cdot OH$ (S. 677). — Hydroxylaminsalz $C_{10}H_{18}O_3N_2 + H_2N \cdot OH$. Nadeln. F: 68° (Zers.) (Cusmano, R. A. L. [5] 22 I, 622). Spaltet bei der Einw. von Säuren Hydroxylamin ab. Bei kurzem Aufbewahren der Lösungen in Alkohol oder in Äther entsteht das Oxim des 8-Nitrosohydroxylamino-menthons.

Oxim $C_{10}H_{19}O_3N_3=CH_3\cdot C_9H_8(:N\cdot OH)\cdot C(CH_9)_2\cdot N_2O_2H.$ B. Bei kurzem Aufbewahren der Lösungen des Hydroxylaminsalzes des 8-Nitroschydroxylamino-menthons in Alkohol oder in Äther (Cusmano, R. A. L. [5] 22 I, 622). — Prismen. F: 77°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol, Äther, Benzol und Eisessig, schwer in warmem Wasser. — Bleibt beim Erwärmen auf 150° längere Zeit unverändert. Bei der Einw. von Säuren erhält man 8-Nitroschydroxylamino-menthon. — Ammoniumsalz. Prismen. Zersetzt sich bei ca. 100°. — NaC $_{10}H_{18}O_3N_3+4H_9O$. An der Luft beständige Nadeln (aus verd. Alkohol). Schmilzt wasserhaltig bei 66°, wird bei weiterem Erhitzen unter Wasserverlust wieder fest und schmilzt dann wasserfrei bei 220° (Zers.). Wird beim Aufbewahren im Exsiccator wasserfrei. — $KC_{10}H_{18}O_3N_3+2H_9O$. Tafeln (aus verd. Alkohol). Explodiert oberhalb 350°.

b) N_2O_2H -Derivate der Monooxo-Verbindungen $C_nH_{2n-4}O$. N_0O_nH -Derivate der Monooxo-Verbindungen $C_{10}H_{16}O$.

 $N_2 O_3 H$ -Derivate der Monooxo-Verbindungen $C_{10} H_{16} O_2$

1. N_1O_2H - Derivat des 2.6.6 - Trimethyl - bicyclo - [1.1.3] - heptanons - (3) (Pinocamphons) $C_{10}H_{16}O = (CH_3)_3C_7H_7O$.

Oxim des 2-Nitrosohydroxylamino-2.6.6-trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-heptanons-(3), Oxim des 2-Isonitramino-2.6.6-trimethyl-bicyclo-[1.1.3]-heptanons-(3), Isonitraminoxim aus dl- α -Pinen $C_{10}H_{17}O_2N_2$ =

B. Aus dem Hydrochlorid oder Sulfat des Hydroxylaminooxims aus dl-α-Pinen (S. 16) durch Einw. von Natriumnitrit-Lösung unter Kühlung (Cusmano, G. 40 II, 126; 41 I, 140; R. A. L. [5] 19 I, 749; II, 65). — Prismen (aus Äther oder aus Äther + Petroläther). F: 127° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in warmem Äther, fast unlöslich in Ligroin. — Färbt sich beim Aufbewahren rosa. Gibt beim Erwärmen mit Wasser oder Essigsäure auf dem Wasserbad das Oxim des dl-Carvonhydrats (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 510); beim Erwärmen mit Essigsäure erhält man außerdem noch geringe Mengen dl-Carvoxim. Beim Aufbewahren oder Erwärmen der wäßrigen oder methylalkoholischen Lösungen der Alkalisalze erhält man dl-Nitrosopinen (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 104) und das Oxim des Oxypinocamphons (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 511). Gibt die Ließermannsche Nitrosoreaktion. Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine weinrote Färbung. — Hydroxylaminsalz C₁₀H₁₇O₂N₂ + H₂N·OH. Prismen (aus Alkohol + Äther). F: 110° (Zers.). Zersetzt sich beim Erwärmen mit Wasser. — Natriumsalz. Pulver. Zersetzt sich heftig bei 92—95°. Ziemlich leicht löslich in Alkohol und Wasser.

2. N_3O_3H - Derivat des 3.7.7 - Trimethyl - bicyclo - [0.1.4] - heptanons - (2) (Carons) $C_{10}H_{16}O = (CH_3)_5C_7H_7O$.

 $\begin{array}{c} \textbf{3-Nitrosohydroxylamino-3.7.7-trimethyl-bicyclo-[0.1.4]-heptanon-(2),} & \textbf{Caron-bisnitrosylsäure} & \textbf{C}_{10}\textbf{H}_{16}\textbf{O}_{3}\textbf{N}_{2} = \\ & \textbf{H}_{2}\dot{\textbf{C}}\cdot\textbf{CH}_{2}\cdot\textbf{CH} & \textbf{C}(\textbf{CH}_{3})_{2} & \textbf{bezw.} \end{array}$

(HO·N:)(O:)N·(CH₃)C·CO·CH H₂C·CH₂·CH C(CH₃)₂ (S. 678). B. Zur Bildung aus Bisnitrosocaron vgl. Bamberger, B. 44, 3069.

c) N₂O₂H-Derivate der Monooxo-Verbindungen C_nH_{2n-8}O.

1. $N_a O_a H$ -Derivate des Benzaldehyds $C_7 H_6 O = C_6 H_6 \cdot CHO$.

2 - Nitramino - benzaldehyd, 2 - Formyl - CHO CHO phenylnitramin C₇H₆O₃N₂, s. nebenstehende Formeln. B. Bei der Einw. von Natriumnitrit und Salzsäure auf Anthranil (Syst. No. 4195), neben anderen Produkten (Bamberger, Fodor, B. 43, 3325; B., B. 48, 574, 575 Anm. 6). Beim Behandeln von rohem 2-Nitrosohydroxylamino-benzaldehyd mit verd. Schwefelsäure (B., F.; B.). — Nadeln (aus Wasser oder Tetrachlorkohlenstoff). F: 69—70°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Äther, Eisessig und Aceton, leicht in siedendem, schwer in kaltem Wasser, schwer löslich in Gasolin. Löslich in Sodalösung, Natronlauge und Ammoniak. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. — Bei Liehtausschluß beständig. Verhalten bei der Einw. von siedender verdünnter Schwefelsäure, von Chlorkalk und von Zinkstaub in Essigsäure: B. Liefert mit Phenylhydrazin ein gelbes Phenylhydrazon, mit 4-Nitro-phenylhydrazin ein gelbes 4-Nitrophenylhydrazon. Gibt in essigsaurer Lösung mit etwas Zinkstaub und α-Naphthylamin eine violette Färbung.

2. $N_2 O_2 H$ -Derivate des Acetophenons $C_8 H_8 O = C_6 H_5 \cdot CO \cdot CH_3$.

2-Nitramino-acetophenon, 2-Acetyl-phenylnitramin $C_9H_0O_3N_3$, s. nebenstehende Formeln. B.
Aus Methylanthranil (Syst. No. 4195) durch Einw. von
Natriumnitrit und ca. 15%/iger Schwefelsäure oder
23%/oiger Salzsäure unter Eiskühlung, neben anderen
Produkten (Bamberger, B. 48, 548, 554). — Nadeln oder Prismen (aus Wasser), Prismen (aus Tetrachlorkohlenstoff). F: 103%
bis 104%. Schr leicht löslich in Aceton und siedendem Alkohol, ziemlich leicht in Äther, schwer in kaltem Wasser. Leicht löslich in Sodalösung, Alkalilauge und Ammoniak. Schwer flüchtig mit Wasserdampf. — Unter Lichtausschluß beständig. Liefert bei der Reduktion sowie bei kurzem Erwärmen mit verd. Schwefelsäure Acetophenon-diazoniumsalz-(2). Gibt bei der Einw. von 62%/oiger Schwefelsäure bei —15% bis —10% 3-Nitro-2-amino-acetophenon, 5-Nitro-2-amino-acetophenon und andere Produkte. Liefert in essigsaurer Lösung mit Chlorkalk-Lösung bei 0% 2-Chlornitramino-acetophenon (Ergw. Bd. XIII/XIV, S. 364). — Gibt mit x-Naphthylamin in Eisessig bei Gegenwart von Zink eine rotviolette Färbung. —
AgC₈H₂O₃N₂. Nadeln (aus Wasser). Verpufft beim Erhitzen.

Phenylhydrazon $C_{14}H_{14}O_2N_4=C_6H_5\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot N_2O_2H$. B. Aus 2-Nitramino-acetophenon und Phenylhydrazin-hydrochlorid in Essigsäure bei Gegenwart von Natriumacetat bei 50—60° (Bamberger, B. 48, 558). — Gelbe Blättchen oder Tafeln (aus Alkohol). F: 132,5°. Sehr leicht löslich in Aceton, löslich in siedendem Alkohol, ziemlich schwer löslich in Äther, sehr schwer in kaltem Wasser. Leicht löslich in verd. Natronlauge, Ammoniak und Sodalösung. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit indigoblauer, in rauchender Salzsäure mit blaugrüner Farbe, die über Blau in Braunrot übergeht.

4-Nitro-phenylhydrazon $C_{14}H_{13}O_4N_5=O_3N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot N:C(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot N_2O_2H$. B. Aus 2-Nitramino-acetophenon und 4-Nitro-phenylhydrazin-hydrochlorid in Essigsäure (Bamberger, B. 48, 559). — Gelbe Nadeln mit violettem Oberflächenschimmer (aus Aceton + Chloroform). F: 173° (Zers.). Leicht löslich in siedendem Alkohol, siedendem Eisessig und kaltem Aceton, schwer in Chloroform und Ather. Löslich in Natronlauge und Ammoniak mit roter, in Sodalösung mit orangegelber Farbe.

2. N₂O₂H-Derivate der Dioxo-Verbindungen.

N_2O_2H -Derivate des Anthrachinons $C_{14}H_8O_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_4$.

- 1-Nitramino-anthrachinon $C_{14}H_6O_4N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot NO_2$ bezw. $C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot N:N(:O)\cdot OH$ (S. 679). Gibt beim Behandeln mit kalter konzentrierter Schwefelsäure oder heißer konzentrierter Salzsäure 2-Nitro-1-amino-anthrachinon und 4-Nitro-1-amino-anthrachinon (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 259432; C. 1913 I, 1742; Frdl. 11, 560).
- 2-Nitramino-anthrachinon $C_{14}H_9O_4N_2=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot NH\cdot NO_2$ bezw. $C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot N:N(:O)\cdot OH$. B. Aus Anthrachinon-isodiazotat-(2) durch Behandeln mit Natriumhypochlorit-Lösung (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 259432; C. 1913 I, 1742; Frdl. 11, 561). Gibt beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure 1-Nitro-2-amino-anthrachinon.
- 3-Nitro-2-nitramino-anthrachinon $C_{14}H_7O_6N_3=C_6H_4(CO)_2C_6H_4(NO_2)\cdot NH\cdot NO_2$ bezw. $C_6H_4(CO)_2C_6H_4(NO_2)\cdot N:N(:O)\cdot OH$ (S. 679). B. {Aus 2-Amino-anthrachinon (SCHOLL, SCHNEIDER, EBERLE, B. 37, 4431}; SCHOLL, EBERLE, M. 32, 1037). Verwendung zur Darstellung von braunen Wollfarbstoffen: BAYER & Co., D. R. P. 220032; C. 1910 I, 1308; Frdl. 9, 718.
- 1.5-Dinitramino-anthrachinon $C_{14}H_{5}O_{6}N_{4}=O_{2}N\cdot HN\cdot C_{6}H_{5}(CO)_{1}C_{6}H_{5}\cdot NH\cdot NO_{2}$ bezw. $HO\cdot (O:)N:N\cdot C_{6}H_{6}(CO)_{2}C_{6}H_{5}\cdot N:N(:O)\cdot OH$ (S. 679). Gibt beim Behandeln mit kalter konzentrierter Schwefelsäure 2.6-Dinitro-1.5-diamino-anthrachinon und 4.8-Dinitro-1.5-diamino-anthrachinon (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 259432; C. 1913 I, 1742; Frdl. 11, 561).
- 2.6-Dibrom-4.8-dinitro-1.5-dinitramino-anthrachinon $C_{14}H_4O_{10}N_6Br_2=O_2N\cdot HN\cdot C_6HBr(NO_2)(CO)_2C_6HBr(NO_2)\cdot NH\cdot NO_2$ bezw. $HO\cdot (O:)N:N\cdot C_6HBr(NO_2)(CO)_2C_6HBr(NO_2)\cdot N:N(:O)\cdot OH$ (S. 680). Das Ammoniumsalz gibt bei längerem Kochen mit Dimethylanilin 2.6-Dibrom-1.4.5.8-tetraamino-anthrachinon und andere Produkte (ZINEE, M. 34, 1008; vgl. Scholl, Krieger, B. 37, 4687).

2.6-Dinitramino-anthrachinon $C_{14}H_8O_8N_4=O_2N\cdot HN\cdot C_6H_3(CO)_9C_6H_3\cdot NH\cdot NO_9$ bezw. $HO\cdot (O:)N:N\cdot C_6H_3(CO)_9C_6H_3\cdot N:N(:O)\cdot OH$. B. Aus (nicht näher beschriebenem) Anthrachinon-bis-isodiazotat-(2.6) durch Behandeln mit Natriumhypochlorit (Chem. Fabr. Griesheim-Elektron, D. R. P. 259432; C. 1913 I, 1742; Frdl. 11, 561). — Gibt beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure 1.5-Dinitro-2.6-diamino-anthrachinon.

D. Verbindungen, die außer der Gruppe N.O.H Hydroxyl und Oxosauerstoff enthalten.

Oxim des 1 - Nitroschydroxylamino - p - menthanol - (8) - ons - (2), Oxim des 1-Isonitramino-p-menthanol-(8)-ons-(2), Isonitraminooxim aus dl- α -Terpineol $C_{10}H_{19}O_4N_3 - C_{ON} \cdot (H_O)N \cdot C_{CH_2} \cdot C_{H_2} \cdot C_{H_2} \cdot C_{COH} \cdot (CH_3)_2$ bezw.

CH₂ CH C(OH)(CH₃)₂. B. Aus dem Hydroxylaminooxim aus dl-α-Terpineol (S. 18) durch Einw. von salpetriger Säure (Cusmano, Linari, G. 42 I, 5). — Prismen (aus verd. Alkohol). F: 156—157° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser. — Zersetzt sich langsam am Licht. Liefert beim Erwärmen mit Wasser auf dem Wasserbad das Oxim des Ketoterpins (?) (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 595) und Oximino-cineol (Syst. No. 2460); bei der Einw. geringer Mengen Mineralsäuren erhält man außer Oximino-cineol noch il-Carvonhydrat (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 510) und $\gamma.\gamma$ -Dimethyl- β -[γ -oxo-butyl]-butyrolacton (Syst. No. 2475). Beim Erwärmen mit Alkalilauge erhält man das Oxim des dl-Carvonhydrats. — Gibt die Liebermannsche Nitrosoreaktion. Liefert mit Eisenchlorid-Lösung eine blutrote Färbung.

E. Verbindungen, die außer der Gruppe N.O.H Aminogruppen enthalten.

 N_0O_0H -Derivate des Anilins $C_0H_2N = C_0H_5 \cdot NH_2$.

1-Dimethylamino-3-nitrosohydroxylamino-benzol, 3-Dimethylamino-phenylnitrosohydroxylamin $C_8H_{11}O_2N_3 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(OH) \cdot NO$ bezw. $(CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N(:O):N \cdot OH$. B. Das Ammoniumsalz entsteht beim Zufügen von Amylnitrit zu einer mit Ammoniak gesättigten ätherischen Lösung von N-[3-Dimethylamino-phenyl]-hydroxylamin (S. 20) (Baudisch, Rom, B. 49, 205). — Das Ammoniumsalz gibt mit salzsaurer Eisenchlorid-Lösung eine rote Färbung. — $\mathrm{NH_4C_8H_{10}O_2N_3}$. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol. Bräunt sich bei 1—2-stdg. Aufbewahren und wird dann in Wasser unlöslich. Läßt man die alkoh. Lösung verdunsten, so scheiden sich rotviolette Nadeln aus, die in Wasser unlöslich sind und sich in verd. Salzsäure mit roter Farbe lösen. — $\text{Cu}(C_8H_{10}O_2N_3)_2$. Grüner Niederschlag (aus Benzol). Leicht löslich in heißem Chloroform und Benzol, sehr schwer in heißem Alkohol, unlöslich in Aceton, Äther und Wasser. Löslich in Säuren mit dunkelroter Farbe. — La($C_8H_{10}O_2N_3$)₃. Hellgelber Niederschlag (aus Chloroform + Aceton + Petroläther). Leicht löslich in Pyridin. — $Pr(C_8H_{10}O_2N_3)_3$. Amorpher Niederschlag (aus Chloroform + Petroläther). Zersetzt sich bei 145°. Leicht löslich in Aceton und Chloroform mit gelber Farbe, löslich in Pyridin. — $\mathrm{Nd}(\mathrm{C_8H_{10}O_8N_3})_{\mathrm{s}}$. Gelbgrüner Niederschlag (aus Chloroform + Petroläther). Löslich in Chloroform, Aceton und Pyridin. Löslich in Salzsäure mit roter Farbe. — $\text{Th}(\mathbb{C}_8H_{10}\mathbb{O}_2\mathbb{N}_3)_a$. Gelber Niederschlag (aus Chloroform + Benzol + Petroläther). Löslich in heißem Alkohol, schwer löslich in heißem Benzol. — $\text{Fe}(\mathbb{C}_8H_{10}\mathbb{O}_2\mathbb{N}_3)_a$. Violettstichig braunschwarzer Niederschlag (aus Chloroform + Ligroin oder Petroläther). Sehr leicht löslich in Chloroform, leicht in Äther mit roter Farbe, löslich in Benzol, schwer löslich in Aceton. — $\text{Co}(C_8H_{10}O_2N_3)_2$. Fleischroter Niederschlag (aus Chloroform + Petroläther oder Ligroin). Zersetzt sich bei ca. 110°. Leicht löslich in Methanol und heißem Benzol mit roter Farbe, schwer in Äther, kaltem Benzol und kaltem Schwefelkohlenstoff, unlöslich in Petroläther. Löslich in Schwefelsäure mit roter Farbe. — $\text{Ni}(C_8H_{10}O_2N_3)_2$. Hellgrüne Krystalle (aus Chloroform). F: 151°. Färbt sich in der Wärme gelb. Leicht löslich in Methanol mit gelber Farbe leicht löslich in der Wärme in Chloroform. Farbe, leicht löslich in der Wärme in Chloroform, Schwefelkohlenstoff und Xylol, löslich in warmem Nitrobenzol mit roter Farbe, schwer löslich in Äther, unlöslich in Petroläther. Löslich in konz. Schwefelsäure mit dunkelroter Farbe.

1-p-Toluolsulfonylamino-3-nitrosohydroxylamino-benzol, 3-p-Toluolsulfonylamino-phenylnitrosohydroxylamin, p-Toluolsulfonsäure-[3-nitrosohydroxylamino-anilid] $C_{13}H_{13}O_4N_3S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(OH) \cdot NO$ bezw. $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(OH) \cdot NO$ bezw. $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(OH) \cdot NO$ bezw. $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(OH) \cdot NO$ bezw. $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(OH) \cdot NO$ bezw. $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(OH) \cdot NO$ bezw. $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(OH) \cdot NO$ bezw. $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(OH) \cdot NO$ bezw. $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(OH) \cdot NO$ bezw. $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot N(OH) \cdot NO$ bezw. $CH_4 \cdot N(OH) \cdot NO$ bezw. CH_4

1-[p-Toluolsulfonyl-methyl-amino]-3-nitrosohydroxylamino-benzol, 3-[p-Toluolsulfonyl - methyl - amino] - phenylnitrosohydroxylamino, p - Toluolsulfonsäure-[N-methyl-3-nitrosohydroxylamino-anilid] $C_{14}H_{15}O_4N_3S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot N(OH) \cdot NO$ bezw. $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot N(OH) \cdot NO$ bezw. $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_4 \cdot N(OH) \cdot NO$ Bas Ammoniumsalz entsteht, wenn man zu einer mit Ammoniak gesättigten, ätherischen Lösung von p-Toluolsulfonsäure-[N-methyl-3-hydroxylamino-anilid] (S. 21) Amylnitrit zufügt (BAUDISCH, PISTOR, SILBERBLATT, B. 49, 201). — NH $_4C_{14}H_{14}O_4N_3S$. Krystalle (aus Alkohol + Äther). Zersetzt sich von ca. 134° an. Unlöslich in Aceton und Chloroform. Ist an der Luft und am Licht sehr unbeständig. — Al($C_{14}H_{14}O_4N_3S$)₃. Farbloser Niederschlag (aus Essigester + Petroläther). Leicht löslich in fast allen organischen Lösungsmitteln. — Y($C_{14}H_{14}O_4N_3S$)₃. Farbloser Niederschlag (aus Essigester + Petroläther). Sehr leicht löslich in der Wärme in fast allen organischen Lösungsmitteln in Chloroform, schwer in Benzol. — $Cr(C_{14}H_{14}O_4N_3S)_3$. Hellgelber Niederschlag (aus Essigester + Petroläther). Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln mit gelber Farbe. — $Co(C_{14}H_{14}O_4N_3S)_2$. Rötlichgrauer Niederschlag (aus Chloroform + Ligroin). Sehr leicht löslich in Chloroform mit grünlich schillernder Farbe, leicht löslich in fast allen anderen organischen Lösungsmitteln. — Ni($C_{14}H_{14}O_4N_3S)_2$. Schwach grünliche Krystalle (aus Benzol). Zersetzt sich bei 135°.

XVI. Triazene.

(Derivate von HN: N·NH,.)

A. Triazenoderivate der Kohlenwasserstoffe.

1. Mono-triazene C_nH_{2n-5}N₃.

1. Phenyltriazen $C_6H_7N_3=C_8H_5\cdot N_3H_2$.

1.3 - Diphenyl - triazen - (1), Diazoaminobenzol C₁₂H₁₁N₃ = C₆H₅·N:N·NH·C₆H₅ (S. 687). B. Zur Bildung aus Anilinhydrochlorid und Natriumnitrit vgl. VAUBEL, Ch. Z. 35, 1238. Diazoaminobenzol entsteht beim Kochen von wäßr. Anilinnitrat - Lösung mit Eisen unter Luftabschluß (V., Ch. Z. 37, 638). Aus N-Nitroso-N-phenyl-harnstoff und Anilin in Methanol (HAAGER, M. 32, 1092). — Schwefelgelb. F: 98—98,5° (Goldschmidt, B. 46, 1531 Anm. 1). Absorptionsspektrum des Dampfes: Purvis, Soc. 105, 597; alkoh. Lösungen: P.; Hantzsch, Lifschmitz, B. 45, 3024. Bei 20—25° lösen 100 g Wasser 0,05 g, 100 g Pyridin ca. 140 g, 100 g 50°/oiges Pyridin ca. 70 g Diazoaminobenzol (Dehn, Am. Soc. 39, 1400). Die Lösungen in allen Lösungsmitteln sind gelb (G.). — Zur Überführung von Diazoaminobenzol in Benzoldiazoniumnitrat bezw. Benzoldiazoniumpikrat durch Behandeln mit Amylnitrit bezw. Pikrinsäure (Ciusa, Pestalozza, R. A. L. [5] 18 II, 92) vgl. a. C., P., G. 41 I, 393. — Gibt mit konzentrierter eiskalter Salzsäure eine kräftige citronengelbe, mit verd. Salzsäure eine schwache rosa Färbung (Mohr, J. pr. [2] 90, 524 Anm.). — Na triumsalz C₆H₅· N₃Na· C₆H₅. Rein gelb (Goldschmidt, B. 46, 1531 Anm. 1). — Mercurisalz [C₆H₅· N₃· C₆H₈]₈Hg. Vgl. dazu auch C., P., G. 41 I, 394.

S. 690, Z. 22 v. o. statt "A. 414" lies "A. 411".

1(oder 3) - [α -Phenylhydrazono - äthyl] - 3(oder 1) - phenyl-triazen - (1), Phenylhydrazon des 1(oder 3)-Phenyl-3(oder 1)-acetyl-triazens-(1) $C_{14}H_{15}N_5=C_6H_5\cdot NH\cdot N:N\cdot C(CH_3):N\cdot NH\cdot C_6H_5$. B. Bei längerem Kochen von Acetaldehyd-phenylhydrazon mit Azidobenzol in Gegenwart von Natriumäthylat in absol. Alkohol (Dimroth, Merzbacher, B. 43, 2901). — Rotgelbe Täfelchen oder rote Warzen (aus verd. Alkohol oder Benzol + Petroläther). F: 101° (Zers.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Ligroin, unlöslich in Wasser. Wird durch siedende Lösungsmittel leicht zersetzt. Schwer löslich in verd. Alkalien mit gelber Farbe. — Wird durch verd. Salzsäure in Benzoldiazoniumchlorid und ω -Phenyl-acetamidrazon (S. 64) zerlegt.

1(oder 3) - [Phenylhydrazono - carboxy - methyl] - 3(oder 1) - phenyl - triazen - (1) , Phenylhydrazon der 1(oder 3) - Phenyl-triazen - (1) - glyoxylsäure - (3 oder 1) $C_{14}H_{12}O_{2}N_{5}=C_{5}H_{5}\cdot NH\cdot N:N\cdot C(CO_{2}H):N\cdot NH\cdot C_{6}H_{5}$ oder $C_{6}H_{5}\cdot N:N\cdot NH\cdot C(CO_{2}H):N\cdot NH\cdot C_{6}H_{5}$. B. Das Natriumsalz entsteht bei kurzem Kochen von höherschmelzendem Glyoxylsäure-phenylhydrazon (S. 83) und Azidobenzol mit Natriumäthylat in absol. Alkohol (Dimroth, Merzbacher, B. 43, 2902). — Sehr unbeständig. — Bei der Einw. von Benzoylchlorid auf das Natriumsalz in Äther entsteht 1-Phenyl-4-benzolazo-5-oxy-1.2.3-triazol (Syst. No. 3888). — Na $C_{14}H_{12}O_{2}N_{5}+3H_{2}O$. Gelbe Krystalle (aus wäßr. Aceton). Schwer löslich in Wasser, leichter in verd. Alkohol oder Aceton; das wasserfreie Salz ist sehr leicht löslich in kaltem Aceton. Gibt mit überschüssiger Natronlauge eine rote Färbung.

1(oder 8) - Phenyl - triazen - (1) - carbonsäure - (3 oder 1) - nitril, 1(oder 3) - Phenyl-3(oder 1) - cyan-triazen - (1), Benzoldiazo - cyanamid $C_7H_6N_4=C_4H_5\cdot N:N\cdot NH\cdot CN$ bezw. desmotrope Formen (S. 691). B. Aus Cyanamid und Benzoldiazoniumchlorid in alkal. Lösung (v. Walther, Grieshammer, J. pr. [2] 92, 254). — Zersetzt sich bei 70°.

1(oder 3) - Phenyl - 3(oder 1) - [carbaminyl - guanyl] - triazen - (1), N'-Benzoldiazoguanidin-N-carbonsäureamid, Benzoldiazo-dicyandiamidin $C_8H_{10}ON_6=C_8H_5\cdot N:N\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot CO\cdot NH_3$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus Dicyandiamidin und Benzol-

DIAZOAMINOBENZOL

diazoniumchlorid in alkal. Lösung (v. Walther, Grieshammer, $J.\ pr.\ [2]$ 92, 252). — Gelbe Nadeln (aus Pyridin + Alkohol). Zersetzt sich bei 176—177°. Löslich in Pyridin, sehr schwer löslich in Wasser, Alkohol, Äther, Chloroform und Benzol. Löst sich in überschüssigen Säuren, schwerer löslich in Alkalien. — Liefert bei der Einw. von alkoh. Salzsäure salzsaures Dicyandiamidin. — Hydrochlorid. Gelbe Prismen. Zersetzt sich bei ca. 92°. Wird von Wasser teilweise gespalten. — Pikrat $C_8H_{10}ON_6+C_6H_3O_7N_3$. Nadeln. Zersetzt sich langsam von 70° an. Wird beim Umkrystallisieren aus Alkohol teilweise zersetzt.

1(oder 3)-Phenyl-3(oder 1)-cyanguanyl-triazen-(1), N'-Benzoldiazo-guanidin-N-carbonsäurenitril, Benzoldiazo-dicyandiamid $C_9H_8N_9=C_9H_8$. N: N· NH· C(: NH)· NH· CN bezw. desmotrope Formen. B. Aus Benzoldiazo-dicyandiamid in alkal. Lösung (v. Walther, Grieshammer, J. pr. [2] 92, 218). — Prismen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 123° unter Verpuffung. Löslich in warmem Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Benzol und Ligroin, unlöslich in absol. Äther und Wasser. Sehr leicht löslich in Alkalien, Ammoniak und Pyridin. — Verpufft bei der Einw. von konz. Schwefelsäure. Zerfällt beim Kochen mit Wasser unter Bildung von Dicyandiamid; beim Kochen mit verd. Schwefelsäure entsteht daneben Phenol in geringer Menge. Liefert, in Alkohol suspendiert, beim Eindampfen mit 15% ger Salzsäure das Hydrochlorid des Phenylguanyl-harnstoffs (Ergw. Bd. XI/XII, S. 236) (v. W., G., J. pr. [2] 92, 249). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine Suspension in Äther und Eintragen des Reaktionsprodukts in wenig warmes Wasser erhält man N-Phenyl-N'-cyan-guanidin (Ergw. Bd. XI/XII, S. 236) (v. W., G., J. pr. [2] 92, 250). Das Natriumsalz gibt beim Erwärmen mit Methyljodid in Alkohol oder beim Schütteln mit Dimethylsulfat in wäßriger alkalischer Lösung 3-Methyl-3-phenyl-1-cyanguanyl-triazen-(1) (v. W., G., J. pr. [2] 92, 222). — Ammoniumsalz. Prismen (aus Alkohol) (v. W., G., J. pr. [2] 92, 222). — Ammoniumsalz. Prismen (aus Alkohol) (v. W., G., J. pr. [2] 92, 222). — RaC₈H,N₆. Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Ziemlich beständig beim Erhitzen. — Silbersalz. Gelbes Pulver. Verpufft beim Erhitzen. — Kobaltsalz. Blaurot.

1(oder 3) - Phenyl - triazen - (1) - thiocarbonsäure - (3 oder 1) - amid, Benzoldiazothioharnstoff $C_7H_8N_4S=C_6H_5\cdot N:N\cdot NH\cdot CS\cdot NH_2$ bezw. desmotrope Formen (S. 692). Zersetzt sich bei langsamem Erhitzen bei 104° (v. Walther, Grieshammer, J. pr. [2] 92, 255).

- 3 Methyl 3 phenyl 1 cyanguanyl triazen (1) $C_0H_{10}N_0 = C_0H_5 \cdot N(CH_3) \cdot N : N \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot CN$. B. Aus dem Natriumsalz des Benzoldiazo-dicyandiamids (s. o.) beim Erwärmen mit Methyljodid in Alkohol oder beim Schütteln mit Dimethylsulfat in wäßriger alkalischer Lösung (v. Walther, Grieshammer, J. pr. [2] 92, 222). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 167—168°. Löslich in warmem Alkohol und Benzol, schwer löslich in Wasser, Eisessig und Natronlauge.
- 4.4'-Dichlor-diazoaminobenzol $C_{12}H_0N_3Cl_2=C_0H_4Cl\cdot N:N\cdot NH\cdot C_0H_4Cl$ (S. 693). Liefert beim Erwärmen mit 4-Chlor-anilin und salzsaurem 4-Chlor-anilin auf 65° sehr geringe Mengen 4.4'-Dichlor-2-amino-azobenzol (Norman, Soc. 101, 1916).
- 1(oder 3) [4-Chlor-phenyl] 3(oder 1) cyanguanyl-triagen (1), N'-[4-Chlorbenzoldiazo] guanidin N carbonsäurenitril, [4-Chlor-benzoldiazo]-dicyandiamid $C_0H_7N_6Cl = C_0H_4Cl\cdot N:N\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot CN$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus 4-Chlorbenzoldiazoniumchlorid und Dicyandiamid in alkal. Lösung (v. Walther, Grieshammer, J. pr. [2] 92, 230). Gelbe Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich bei langsamem Erhitzen bei 140°, verpufft bei schnellem Erhitzen zwischen 150° und 160°. Beim Kochen mit Wasser entsteht Dicyandiamid. Liefert beim Eindampfen mit alkoholischer oder alkoholischwäßriger Salzsäure [4-Chlor-phenylguanyl]-harnstoff (Ergw. Bd. XI/XII, S. 307) (v. W., G., J. pr. [2] 92, 238). Natriumsalz. Gelbe Nadeln (aus Alkohol).
- 3-Methyl-3-[4-chlor-phenyl]-1-cyanguanyl-triazen-(1) $C_9H_9N_6Cl = C_9H_4Cl \cdot N(CH_3) \cdot N:N\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot CN$. B. Durch Einw. von Dimethylsulfat auf das Natriumsalz des [4-Chlor-benzoldiazo]-dicyandiamids in alkal. Lösung (v. Walther, Grieshammer, J. pr. [2] 92, 231). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich zwischen 160° und 170°. Leicht löslich in heißem Alkohol, löslich in Benzol, sehr schwer löslich in Äther, unlöslich in Wasser.
- 2-Brom-phenyltriazen $C_8H_6N_3Br = C_8H_4Br \cdot N_3H_2$. B. Durch Reduktion von 2-Brom-1-azido-benzol mit Zinnchlorür in wenig Wasser enthaltender ätherischer Salzsäure (DIM-ROTH, Prister, B. 43, 2760). Krystalle. Verpufft beim Aufstreichen auf Ton.
- 3-Brom-phenyltriasen $C_6H_6N_3Br=C_6H_4Br\cdot N_3H_2$. B. Durch Reduktion von 3-Brom-1-azido-benzol mit Zinnchlorür in wenig Wasser enthaltender ätherischer Salzsäure (Dimboth, Pfister, B. 43, 2760). Krystalle. Verpufft bei gelinder Erwärmung. Zersetzt sich bei der Einw. von Alkohol oder Säure.

- 4-Brom-phenyltriazen $C_6H_6N_3Br=C_6H_4Br\cdot N_3H_2$. B. Durch Reduktion von 4-Brom-1-azido-benzol mit Zinnchlorür und wenig Wasser enthaltender ätherischer Salzsäure; Reinigung über die Cuproverbindung (Dimeoth, Pfister, B. 43, 2761). Blättchen (aus Gasolin). Schmilzt bei 36,5° unter Zerfall in 4-Brom-anilin und Stickstoff. Geht bei kurzem Aufbewahren bei Zimmertemperatur in eine bei 39° schmelzende Verbindung über, die beim Umkrystallisieren aus Äther + Petroläther wieder bei 36,5° schmelzendes 4-Brom-phenyltriazen liefert. Wird durch Wasser, verdünnte Essigsäure und Mineralsäuren unter Stickstoff-Entwicklung gespalten. Gibt mit Benzaldehyd in Äther bei —15° N-Benzal4-brom-anilin. Cuprosalz CuCeH5N3Br. Krystalle (aus Epichlorhydrin). Verpufft über der Flamme sowie beim Betupfen mit rauchender Salpetersäure.
- 4.4'-Dibrom-diazoaminobenzol $C_{12}H_0N_3Br_3=C_6H_4Br\cdot N:N\cdot NH\cdot C_6H_4Br$ (S. 695). Liefert beim Erwärmen mit 4-Brom-anilin und salzsaurem 4-Brom-anilin auf 65° sehr geringe Mengen 4.4'-Dibrom-2-amino-azobenzol (Norman, Soc. 101, 1915).
- 1(oder 3) [4 Brom phenyl] 3(oder 1) cyanguanyl triazen (1), N'- [4 Brombenzoldiazo] guanidin N carbonsäurenitril, [4 Brom benzoldiazo] dicyandiamid $C_8H_7N_6Br = C_6H_4Br \cdot N : N \cdot NH \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot CN$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus 4-Brom benzoldiazoniumchlorid und Dicyandiamid in alkal. Lösung (v. Walther, Gries-Hammer, J. pr. [2] 92, 234). Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 160°. Unlöslich in Wasser, Äther und Benzol, schwer löslich in Alkohol. Gibt ein in Pyridin leicht lösliches gelbliches Pyridinsalz.
- 3-Methyl-3-[4-brom-phenyl]-1-cyanguanyl-triazen-(1) $C_9H_9N_6Br=C_8H_4Br-N(CH_3)\cdot N:N\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot CN$. B. Durch Einw. von Dimethylsulfat auf das Natriumsalz des [4-Brom-benzoldiazo]-dicyandiamids in alkal. Lösung (v. Walther, Grieshammer, J. pr. [2] 92, 235). Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 185°. Leicht löslich in heißem Alkohol, löslich in Benzol, unlöslich in Äther und Wasser.
- 2.4.2'.4'- Tetrabrom diazoaminobenzol C₁₂H₇N₃Br₄, s. Br Br nebenstehende Formel (S. 695). B. Aus 2.4-Dibrom-anilin bei der Behandlung mit Natriumnitrit in alkoholischer schwefelsaurer oder salzsaurer Lösung oder mit Amylnitrit in Alkohol (Montagne, van Charante, R. 31, 325). Gelbe Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 168° (Zers.). Zersetzt sich beim Erhitzen in saurer alkoholischer Lösung unter Bildung von 1.3-Dibrom-benzol.
- 4-Nitro-diazoaminobenzol $C_{12}H_{10}O_2N_4=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N_3H\cdot C_6H_5$ (S. 699). Absorptionsspektrum des Natriumsalzes in alkoh. Lösung: Hantzsch, Hein, B. 52, 502.
- 3.4'- Dinitro diazoaminobenzol $C_{12}H_9O_4N_6$, s. nebenstehende Formel (S. 699). F: 231—232° (SMITH, WATTS, Soc. 97, 567). Absorptionsspektrum einer alkoh. Lösung: Sm., W.
- 4.4' Dinitro diazoaminobenzol $C_{13}H_9O_4N_5 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_2$ (S. 700). B. {Beim Schütteln ... 4-Nitro-anilin in Essigester mit überschüssigem Amylnitrit (PAWLEWSKI, B. 27, 1565); vgl. Hantzsch, Hein, B. 52, 497). Durch Einw. von Natriumhypochlorit auf 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid in sodaalkalischer Lösung (Forster, Soc. 107, 265). Bei sehr schnellem Abkühlen einer siedend gesättigten wäßrigen Lösung erhält man die aci-Form (s. u.) (H., H.).
- aci-Form $C_{13}H_0O_4N_5=O_8N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot N:C_6H_4:NO_4H.$ B. Aus dem Natriumsalz (s. u.) beim Behandeln mit kaltem Wasser oder beim Ansäuern einer übersättigten wäßrigen Lösung (Hantzsch, Hein, B. 52, 498, 499). Bei sehr schnellem Abkühlen einer siedend gesättigten Lösung von echtem 4.4'-Dinitro-diazoaminobenzol (H., H.). Grünschimmernde Flocken. Geht beim Aufbewahren, rascher bei langsamem Erhitzen, sofort bei der Einw. von Alkohol in echtes 4.4'-Dinitro-diazoaminobenzol über. Die Alkalisalze werden beim Kochen in alkal. Lösung nicht verändert. $NaC_{12}H_9O_4N_5$. Metallisch schimmernde Blättchen (H., H.; vgl. Bamberger, B. 27, 1952). Absorptionsspektrum in einer alkoh. Natriumäthylat-Lösung: H., H., B. 52, 502. Wird durch kaltes Wasser hydrolysiert (H., H.).
- 4'-Nitro-N-methyl-diasoaminobenzol, [4-Nitro-benzoldiazo]-methylanilid $C_{19}H_{12}O_2N_4=O_2N\cdot C_0H_4\cdot N:N\cdot N(CH_3)\cdot C_0H_5$ (S. 701). Liefert beim Behandeln mit Natriumhydrosulfid Methylanilin und andere Produkte (Witt, Kopetschni, B. 45, 1142). Geht beim Erwärmen mit Methylanilin und Essigsäure in 4'-Nitro-4-methylamino-azobenzol über.
- 4.3'-Dinitro-N-äthyl-diazoaminobenzol $C_{14}H_{13}O_{4}N_{5}$, s. nebenstehende Formel (S. 701). F: 178,5—178,8° (korr.) (SMITH, WATTS, Soc. 97, 568, 570). Thermische Analyse des Systems mit 3.4'-Dinitro-N-äthyl-diazoaminobenzol: SM., W. Absorptionsspektrum einer alkoh. Lösung: SM., W.

DIAZOAMINOTOLUOL

3.4'-Dinitro-N-äthyl-diazoaminobenzol $C_{14}H_{13}O_4N_5$, s. nebenstehende Formel (S. 702). F: 193,2—193,4° (korr.) (SMITH, WATTS, Soc. 97, 568, 570). Thermische Analyse des Systems mit 4.3'-Dinitro-N-athyl-diazoaminobenzol (Eutektikum bei ca. 156° und ca. $50^\circ/_0$): SM., W. Absorptionsspektrum einer alkoh. Lösung: SM., W.

2. Triazene C7H2N3.

1. o-Tolyltriazen $C_7H_2N_3 = CH_3 \cdot C_5H_4 \cdot N_3H_2$.

1(oder 3)-o-Tolyl-3(oder 1)-oyanguanyl-triazen-(1), N'-o-Toluoldiazo-guanidin-N-carbonsäurenitril, o-Toluoldiazo-dicyandiamid $C_9H_{10}N_6=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot CN$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus o-Toluoldiazoniumchlorid und Dicyandiamid in alkal. Lösung (v. Walther, Grieshammer, J. pr. [2] 92, 228). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 114°. Schwer löslich in Benzol, löslich in Wasser. — Liefert beim Eindampfen mit alkoholisch-wäßriger Salzsäure [o-Tolyl-guanyl]-harnstoff (Ergw. Bd. XI/XII, S. 382) (v. W., G., J. pr. [2] 92, 242). — Natriumsalz. Gelbe Nadeln. Leicht löslich in heißem Alkohol, schwer in Benzol und Ligroin.

3-Methyl-3-o-tolyl-1-cyanguanyl-triazen-(1) $C_{10}H_{12}N_6=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)\cdot N:N\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot CN.$ B. Durch Einw. von Dimethylsulfat auf das Natriumsalz des o-Toluoldiazo-dicyandiamids in alkal. Lösung (v. Walther, Grieshammer, J. pr. [2] 92, 229). — Gelbliche Blättchen (aus Benzol). Zersetzt sich bei 152°. Löslich in heißem Alkohol und Benzol, schwer löslich in Äther, unlöslich in Wasser und Petroläther.

2. m-Tolyltriazen $C_7H_9N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N_3H_2$.

1.3-Di-m-tolyl-triazen-(1), 8.8'-Dimethyl-diazoaminobenzol, m.m'-Diazoaminotoluol $C_{14}H_{15}N_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ (S. 705). B. Aus N-Nitroso-N-m-tolyl-harnstoff und m-Toluidin in alkoh. Lösung (HAAGER, M. 32, 1099).

1(oder 3)-m-Tolyl-3(oder 1)-cyanguanyl-triazen-(1), N'-m-Toluoldiazo-guanidin-N-carbonsäurenitril, m-Toluoldiazo-dicyandiamid $C_9H_{10}N_6=CH_3\cdot C_8H_4\cdot N:N\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot CN$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus m-Toluoldiazoniumchlorid und Dicyandiamid in alkal. Lösung (v. Walther, Grieshammea, J. pr. [2] 92, 229). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 115°. Löslich in heißem Alkohol, sehr schwer löslich in Benzol, unlöslich in Wasser. — Liefert beim Eindampfen mit alkoholisch-wäßriger Salzsäure [m-Tolyl-guanyl]-harnstoff (Ergw. Bd. XI/XII, S. 401) (v. W., G., J. pr. [2] 92, 242).

3-Methyl-3-m-tolyl-1-cyanguanyl-triazen-(1) $C_{10}H_{12}N_6=CH_3\cdot C_0H_4\cdot N(CH_3)\cdot N:N\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot CN.$ B. Durch Einw. von Dimethylsulfat auf das Natriumsalz des m-Toluoldiazo-dicyandiamids in alkal. Lösung (v. Walther, Grieshammer, J. pr. [2] 92, 230). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). Sintert von 130° an, zersetzt sich von 148° an. Leicht löslich in Alkohol, sehr schwer in Wasser.

3. p-Tolyltriazen $C_7H_9N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N_3H_2$.

3.3 - Dimethyl - 1 - p - tolyl - triazen - (1), p - Toluoldiazodimethylamid $C_9H_{13}N_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot N(CH_9)_2$ (S. 705). Gelbe Krystalle. F: 51° (Hantzsch, Lifschitz, B. 45, 3025 Anm. 1). Absorptionsspektrum einer alkoh. Lösung: H., L., B. 45, 3024.

1(oder 3) - Phenyl - 3(oder 1) - p - tolyl - triazen - (1), 4 - Methyl - diazoaminobenzol $C_{13}H_{13}N_3 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N_3H \cdot C_6H_5$ (S. 705). B. Aus N-Nitroso-N-phenyl-harnstoff und p-Toluidin in Methanol (Haager, M. 32, 1096). Aus N-Nitroso-N-p-tolyl-harnstoff und Anilin in Alkohol (H., M. 32, 1098). — F: 85°.

4'-Nitro-4-methyl-diazoaminobenzol $C_{13}H_{12}O_3N_4=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N_3H\cdot C_6H_4\cdot NO_2$ (S. 707). B. Aus [4-Nitro-benzoldiazo]-[β -acetyl-hydrazid] (S. 417) und p-Toluoldiazonium-chlorid in ätzalkalischer Lösung (Dimroth, de Montmollin, B. 48, 2912).

1.3-Di-p-tolyl-triazen-(1), 4.4'-Dimethyl-diazoaminobenzol, p.p'-Diazoaminotoluol $C_1AH_{15}N_3=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$ (S. 709). B. Bei der Einw. von Eisen auf p-Toluidin-nitrat in siedender wäßriger Lösung (VAUBEL, Ch. Z. 37, 638). — Liefert beim Erhitzen mit je 1 Mol p-Toluidinhydrochlorid und β -Naphthylamin in p-Toluidin auf 50° 1-p-Toluolazo-naphthylamin-(2) (NORMAN, Soc. 115, 679).

1(oder 3)-p-Tolyl-8(oder 1)-cyanguanyl-triazen-(1), N'-p-Toluoldiazo-guanidin-N-carbonsäurenitril, p-Toluoldiazo-dicyandiamid $C_0H_{10}N_6=CH_3\cdot C_0H_4\cdot N\cdot N\cdot NH\cdot C(\cdot NH)\cdot NH\cdot CN$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus p-Toluoldiazoniumchlorid und Dicyandiamid in alkal. Lösung (v. Walther, Grieshammer, J. pr. [2] 92, 224). — Gelbe Rhomben

TRIAZENE

(aus Alkohol). Beginnt bei 133° sich zu zersetzen. Sehr schwer löslich in Benzol. — Liefert beim Eindampfen mit wäßrig-alkoholischer Salzsäure [p-Tolyl-guanyl]-harnstoff (Ergw. Bd. XI/XII, S. 425) (v. W., G., J. pr. [2] 92, 241). Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in eine äther. Suspension von p-Toluoldiazo-dicyandiamid und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Wasser erhält man N-p-Tolyl-N'-cyan-guanidin (Ergw. Bd. XI/XII, S. 426) (v. W., G., J. pr. [2] 92, 251). Wird beim Erwärmen mit Benzaldehyd unter Bildung von Dicyandiamid zersetzt (v. W., G., J. pr. [2] 92, 227). Liefert beim Erwärmen mit p-Toluidin und wenig Anilinhydrochlorid auf 60° 6-Amino-3.4'-dimethyl-azobenzol (S. 323) (v. W., G., J. pr. [2] 92, 228). — Natriumsalz. Gelbe Nadeln (aus absol. Alkohol).

- 3-Methyl-3-p-tolyl-1-cyanguanyl-triazen-(1) $C_{10}H_{12}N_6=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)\cdot N:N\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot CN.$ B. Aus p-Toluoldiazo-dicyandiamid und Dimethylsulfat in Natronlauge (v. Walther, Grieshammer, J. pr. [2] 92, 225). Gelbe Nadeln (aus Alkohol oder 90%) iger Essigsäure). Zersetzt sich bei 155—158%. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Benzol. Gibt beim Erhitzen mit 3% (giger Schwefelsäure Dicyandiamid und Methyl-p-toluidin; daneben entstehen geringe Mengen p-Kresol.

4. Benzyltriazen $C_7H_9N_3=C_6H_5\cdot CH_2\cdot N_3H_2$.

- 3-Phenyl-3-benzyl-1-cyanguanyl-triazen-(1) $C_{15}H_{14}N_6 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot N: N \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot CN$. B. Durch Erwärmen des Natriumsalzes des Benzoldiazo-dicyandiamids mit Benzylchlorid in Alkohol oder Pyridin (v. Walther, Grieshammer, J. pr. [2] 92, 223). Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 165—166°.
- 3-[4-Chlor-phenyl]-3-benzyl-1-cyanguanyl-triazen-(1) $C_{15}H_{15}N_6Cl = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4Cl) \cdot N : N \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot CN$. B. Durch Kochen des Natriumsalzes des [4-Chlorbenzoldiazo]-dicyandiamids mit Benzylchlorid in Alkohol (v. Walther, Grieshammer, J. pr. [2] 92, 231). Nadeln. Zersetzt sich bei 170—175°.
- 3-[4-Brom-phenyl]-3-benzyl-1-cyanguanyl-triazen-(1) $C_{15}H_{13}N_6Br=C_6H_5\cdot CH_2\cdot N(C_6H_4Br)\cdot N:N\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot CN$. B. Durch Kochen des Natriumsalzes des [4-Brombenzoldiazo]-dicyandiamids mit Benzylchlorid in Alkohol (v. Walther, Grieshammer, J. pr. [2] 92, 235). Nadeln. Zersetzt sich bei 186°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Benzol, löslich in heißem Alkohol.
- 3-o-Tolyl-3-benzyl-1-cyanguanyl-triazen-(1) $C_{16}H_{16}N_6 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot N:N\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot CN$. B. Durch Kochen des Natriumsalzes des o-Toluoldiazo-dicyandiamids mit Benzylchlorid in Alkohol (v. Walther, Grieshammer, J. pr. [2] 92, 229). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 160°.
- 3-m-Tolyl-3-benzyl-1-cyanguanyl-triazen-(1) $C_{16}H_{16}N_6 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_4 \cdot CH_3) \cdot N: N \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot CN.$ B. Durch Kochen des Natriumsalzes des m-Toluoldiazo-dicyandiamids mit Benzylchlorid in Alkohol (v. Walther, Grieshammer, J. pr. [2] 92, 230). Fast farblose Krystalle (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 153°. Unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Benzol.
- 3-p-Tolyl-3-benzyl-1-cyanguanyl-triazen-(1) $C_{16}H_{16}N_6=C_6H_8\cdot CH_8\cdot N(C_6H_4\cdot CH_3)\cdot N:N\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot CN.$ B. Durch Kochen des Natriumsalzes des p-Toluoldiazo-dicyandiamids mit Benzylchlorid in Alkohol (v. Walther, Grieshammer, J. pr. [2] 92, 227). Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei 163°. Unlöslich in Wasser, löslich in heißem Alkohol.
- 3-Phenyl-3-[4-nitro-benzyl]-1-cyanguanyl-triazen-(1) $C_{15}H_{13}O_2N_7 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N(C_6H_5) \cdot N : N \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot CN$. B. Durch Erhitzen des Natriumsalzes des Benzoldizo-dicyandiamids mit 4-Nitro-benzylchlorid in Alkohol (v. Walther, Grieshammer, J. pr. [2] 92, 223). Nadeln (aus Essigester). Zersetzt sich bei 162°. Löslich in Alkohol und Chloroform, schwer löslich in Benzol, sehr schwer in Wasser.
- 3-p-Tolyl-3-[4-nitro-benzyl]-1-cyanguanyl-triasen-(1) $C_{16}H_{15}O_2N_7 = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot CH_3 \cdot N(C_3H_4 \cdot CH_3) \cdot N : N \cdot C(:NH) \cdot NH \cdot CN$. B. Durch Erhitzen des Natriumsalzes des p-Toluoldiazo-dicyandiamids mit 4-Nitro-benzylchlorid in Alkohol (v. Walther, Gresshammer, J. pr. [2] 92, 227). Gelbliche Nadeln. Zersetzt sich bei 158°. Schwer löslich in Benzol, Alkohol und Essigester.

2. Mono-triazene $C_n H_{2n-11} N_3$.

β -Naphthyltriazen $C_{10}H_9N_3=C_{10}H_7\cdot N_3H_2$.

1(oder 3)-[2-Chlor-phenyl]-3(oder 1)- β -naphthyl-triazen-(1), 2-[2-Chlor-benzol-diazoamino]-naphthalin $C_{18}H_{18}N_3Cl=C_{10}H_7\cdot N_3H\cdot C_6H_4Cl$. B. Aus β -Naphthalindiazoniumchlorid und 2-Chlor-anilin (Norman, Soc. 115, 675). — Bräunliche Nadeln (aus Toluol). F: 100°. — Gibt beim Erhitzen mit 2-Chlor-anilin und dessen Hydrochlorid [2-Chlor-benzol]-(1azo1)-naphthylamin-(2). Beim Erhitzen mit β -Naphthol entstehen Naphthalin-(2azo1)-naphthol-(2) und 2-Chlor-anilin.

1(oder 3)-[4-Chlor-phenyl]-3(oder 1)- β -naphthyl-triazen-(1), 2-[4-Chlor-benzol-diazoamino]-naphthalin $C_{16}H_{12}N_3Cl=C_{10}H_7\cdot N_3H\cdot C_6H_4Cl$. B. Aus β -Naphthalindiazoniumehlorid und salzsaurem 4-Chlor-anilin in wäßr. Lösung in Gegenwart von Natriumacetat (NORMAN, Soc. 101, 1917). — Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 156°. — Liefert beim Erhitzen mit β -Naphthol auf 100—110° Naphthalin-(2azo1)-naphthol-(2) und 4-Chlor-anilin.

1(oder 3)-[4-Brom-phenyl]-3(oder 1)- β -naphthyl-triazen-(1), 2-[4-Brom-benzol-diazoamino]-naphthalin $C_{18}H_{12}N_3Br = C_{10}H_7 \cdot N_3H \cdot C_8H_4Br$ (S. 716). Liefert beim Erhitzen mit β -Naphthol auf 100—110° Naphthalin- $\langle 2azo1 \rangle$ -naphthol-(2) und 4-Brom-anilin (Norman, Soc. 101, 1923).

1(oder 3)-[4-Brom -2-methyl-phenyl] -3(oder 1)- β -naphthyl-triazen - (1), 2-[4-Brom -2-methyl-benzoldiazoamino]-naphthalin $C_{17}H_{14}N_3Br$, s. nebenstehende Formel. B. Aus β -Naphthalindiazoniumehlorid und 5-Brom-2-amino-toluol (Norman, Soc. 115, 677). — Rote Nadeln (aus Toluol). F: 113°. — Gibt beim Erhitzen mit 5-Brom-2-amino-toluol und dessen salzsaurem Salz auf 65° [5-Brom-toluol]- $\langle 2azo1 \rangle$ -naphthylamin-(2). Beim Erhitzen mit β -Naphthol erhält man [5-Brom-toluol]- $\langle 2azo1 \rangle$ -naphthol-(2).

1(oder 3)-m-Tolyl-3(oder 1)- β -naphthyl-triazen-(1), 2-m-Tolyl-diazoamino-naphthalin $C_{17}H_{15}N_3=C_{10}H_7\cdot N_3H\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. In sehr geringer Menge aus β -Naphthalin-diazoniumchlorid und m-Tolyldin (Norman, Soc. 101, 1922). — Gelbe Tafeln (aus Petroläther). F: 183° (Zers.).

1(oder 3)-p-Tolyl-3(oder 1)- β -naphthyl-triazen-(1), 2-p-Tolyloldiazoamino-naphthalin $C_{17}H_{18}N_3 = C_{10}H_7 \cdot N_3H \cdot C_8H_4 \cdot CH_3$ (S. 717). Beim Erhitzen mit β -Naphthol auf 100° bis 110° erhält man 1-p-Tolylolazo-naphthol-(2) und β -Naphthylamin (Norman, Soc. 101, 1923). Gibt beim Erhitzen mit p-Tolylolazo-naphthylamin-(2) (N., Soc. 101, 1919).

1(oder 3)-[2-Brom-4-methyl-phenyl] - 3(oder 1) - β -naphthyl-triazen - (1), 2-[2-Brom-4-methyl-benzoldiazoamino]-naphthalin $C_{17}H_{14}N_3Br$, s. nebenstehende Formel. B. Aus β -Naphthalindiazoniumchlorid und 3-Brom-4-amino-toluol (Norman, Soc. 115, 676). — Bräunliche Prismen (aus Alkohol). F: 104^0 . — Liefert beim Erwärmen mit 3-Brom-4-amino-toluol und dessen Hydrochlorid auf 60^0 [3-Brom-toluol]- $\langle 4azo1 \rangle$ -naphthol-(2) und 3-Brom-4-amino-toluol.

1(oder 3) - [2.5 - Dimethyl - phenyl] - 3(oder 1) - β - naphthyltriazen - (1), 2 - [2.5 - Dimethyl - benzoldiazoamino] - naphthalin $C_{1a}H_{17}N_a$, s. nebenstehende Formel. B. Aus β -Naphthalindiazonium chlorid und p-Xylidin (Norman, Soc. 115, 677). — Braunrote Krystalle (aus Benzol). F: ca. 120°. — Gibt beim Erhitzen mit β -Naphthalinazo-naphthol-(2) und p-Xylidin. Beim Erhitzen mit p-Xylidin und dessen salzsaurem Salz entsteht eine gelbe Verbindung vom Schmelzpunkt 124°.

B. Triazenoderivate der Oxy-Verbindungen.

5 - Nitro - 2 - methoxy - diagoaminobenzol C₁₃H₁₂O₃N₄. s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Nitro-2-amino-anisol und Anilin in Gegenwart von Natriumacetat (Noelting, Steimle, Bl. [4] 17, 398). — Orangegelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 123°. Leicht löslich in siedendem Alkohol. — Bildet rotbraune Alkalisalze, die durch Wasser hydrolysiert werden.

5.5'-Dinitro -2.2'-dimethoxy-diazoaminobenzol $\rm C_{14}H_{18}O_8N_5$, s. nebenstehende Formel (S. 719). B. Durch Einw. von Natriumnitrit auf 4-Nitro-2-amino-anisol in konz. Essigsäure (Noelling, $O \cdot CH_3$ O·CH₃ STEIMLE, Bl. [4] 17, 397). — Gelbe Prismen (aus Alkohol + Chloroform). F: 2050 (Zers.). Sehr schwer löslich in Alkohol, leichter in Chloroform, leicht in Nitrobenzol. — Bildet rotbraune Alkalisalze, die durch Wasser hydrolysiert werden.

4.4'-Bis-methylmercapto-diazoaminobenzol $C_{14}H_{15}N_3S_2=CH_3\cdot S\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot S\cdot CH_3$. Bräunliche Nadeln (aus Benzin). F: 99° (ZINCKE, JOERG, B. 43, 3447).

C. Triazenoderivate der Oxo-Verbindungen.

1(oder 3)-[4-Formyl-phenyl]-triazen-(1)-carbonsäure-(3 oder 1)-nitril, 1(oder 3)- $\textbf{[4-Formyl-phenyl]-3(oder 1)-cyan-triazen-(1)} \quad \textbf{C}_8\textbf{H}_6\textbf{ON}_4 = \textbf{NC} \cdot \textbf{N}_3\textbf{H} \cdot \textbf{C}_6\textbf{H}_4 \cdot \textbf{CHO}. \quad \textbf{B}.$ Das Kaliumsalz entsteht aus 4-Azido-benzaldehyd und Kaliumcyanid in siedender wäßrig-alkoholischer Lösung (Forster, Judd., Soc. 97, 259). — KC₈H₅ON₄. Gelbliche Prismen (aus Alkohol). Zersetzt sich bei höheren Temperaturen unter Gasentwicklung. Leicht löslich in Wasser mit gelber Farbe. Die wäßr. Lösung wird durch Salzsäure entfärbt, bei Zusatz von Alkali erscheint die gelbe Farbe wieder.

D. Triazenoderivate der Oxy-oxo-Verbindungen.

4 - Oxy - 3 - chloracetyl - diazoaminobenzol $C_{14}H_{12}O_2N_3Cl$, s. nebenstehende Formel. B. Aus ω -Chlor-5-amino-2-oxy-acetophenon und Benzoldiazoniumchlorid in Gegenwart von Natrium- $C_6H_5\cdot N_3H$ CO · CH2Cl acetat (Kunckell, Ber. Disch. pharm. Ges. 23, 486; C. 1913 II, 2125). — Goldgelbe Krystalle (aus Benzol). F: 127°. Leicht löslich in Alkohel und siedendem Benzol, fast unlöslich in Ather.

E. Triazenoderivate der Carbonsäuren.

1(oder 3)-[2-Carboxy-phenyl]-3(oder 1)-cyanguanyl-triazen-(1), 2-[Cyanguanyltriazeno]-benzoesäure, [2-Carboxy-benzoldiazo]-dicyandiamid $C_0H_0O_2N_0=NC\cdot NH\cdot C(:NH)\cdot NH\cdot N:N\cdot C_0H_0\cdot CO_2H$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus diazotierter Anthranilsäure und Dicyandiamid in alkal. Lösung (v. Walther, Grieshammer, J. pr. [2] 92, 235). — Gelbe Krystalle (aus Methanol). Zersetzt sich bei ca. 98°. Leicht löslich in heißem Alkohol, sehr schwer in Benzol, Äther und Chloroform, unlöslich in Wasser. - Liefert beim Kochen mit Wasser Dicyandiamid und Salicylsäure. — Na₂C₂H₆O₂N₆ + NaC₂H₇O₂N₆. Krystalle (aus Methanol + Benzol). Schwer löslich in absol. Alkohol und Benzol, leicht in Methanol, sehr leicht in Wasser. — AgeCaHaOaNa + AgCaHaOaNa. Gelber gallertartiger Niederschlag. Verpufft beim Erhitzen.

4 - Triazeno - benzoesäureäthylester, 4 - Carbäthoxy - phenyltriazen $C_9H_{11}O_2N_3=$ H₂N₃·C₆H₄·CO₂·C₂H₈. B. Aus 4-Azido-benzoesäureäthylester durch Reduktion mit Zinn-chlorür-Lösung in Ather (Dimroth, Pfister, B. 43, 2763). — Körnchen oder Nadeln (aus Ather + Gasolin). F: 68° (Zers.). — Zerfällt beim Aufbewahren bei Kellertemperatur langsam unter Bildung von 4-Amino-benzoesäureäthylester, bei höherer Temperatur erfolgt die Zersetzung explosionsartig. Wird durch Alkohol und verd. Säuren zersetzt. Liefert in Äther mit Formaldehyd-Lösung eine krystallinische Verbindung, die sich bei 48° unter Bildung von N.N'-Methylen-bis-[4-amino-benzoesäureäthylester] zersetzt. — $\text{CuC}_0H_{10}\text{O}_2N_3$. Goldgelbe Blättchen (aus Chloroform). Zersetzt sich bei ca. 130°. Verpufft über der Flamme. Wird durch verd. Salzsäure langsam zersetzt.

1(oder 8) - [4 - Carboxy - phenyl] - triasen - (1) - carbonsaure - (3 oder 1) - anilid, N'-[4-Carboxy-benzoldiaso]-N-phenyl-harnstoff $C_{14}H_{12}O_3N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot N: N \cdot C_6H_4 \cdot CO_4H$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus dem Athylester (s. u.) durch Einw. von verd. Natronlauge (DIMBOTH, Prister, B. 48, 2765). — Nadeln (aus Alkohol). F: 172°. Unlöslich in Wasser, Ather und Chloroform, schwer löslich in Alkohol, leicht in Aceton. -Wird durch äther. Salzsäure in 4-Amino-benzoesäure und Phenylisocyanat gespalten.

1(oder 3) - [4 - Carbāthoxy - phenyl] - triazen - (1) - carbonsäure - (3 oder 1) - anilid, N'-[4-Carbāthoxy-benzoldiazo]-N-phenyl-harnstoff $C_{16}H_{16}O_8N_4 = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot N: N: C_6H_4 \cdot CO_3 \cdot C_2H_5$ bezw. desmotrope Formen. B. Aus 4-Triazeno-benzoesäureäthylester und Phenylisocyanat in Äther (Dimboth, PFISTER, B. 43, 2764). — Blättchen (aus Alkohol). F: 1350 (Zers.). Leicht löslich in Chloroform, Äther und heißem Alkohol, unlöslich in Wasser. — Wird durch äther. Salzsäure in 4-Amino-benzoesäureäthylester und Phenylisocyanat gespalten. Liefert mit ammoniakalischer Silberlösung ein citronengelbes Silbersalz.

F. Triazenoderivate der Sulfonsäuren.

4'-Nitro-N-p-toluolsulfonyl-diazoaminobenzol-sulfonsäure-(3) $C_{19}H_{16}O_7N_4S_2 = O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot N(SO_2\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot C_6H_4\cdot SO_3H$. B. Aus 4-Nitro-benzoldiazoniumehlorid und N-p-Toluolsulfonyl-anilin-sulfonsäure-(3) in wäßr. Lösung (AGFA, D. R. P. 229247; C. 1911 I, 180; Frdl. 10, 786). — Gelbe Körnchen. Verpufft oberhalb 100°. Sehr schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther. — Einw. von Aminen und Phenolen: AGFA.

- **4-Methyl-diazoaminobenzol-sulfonsäure-(4')** $C_{13}H_{13}O_3N_3S = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N_3H \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$ (S. 729). B. Das Natriumsalz entsteht aus [4-Sulfo-benzoldiazo]-[β -acetyl-hydrazid] (S. 419) und p-Toluoldiazoniumchlorid in Natronlauge (DIMROTH, DE MONTMOLLIN, B. **43**, 2913).
- 4-Methyl-N-butyl-diazoaminobenzol-sulfonsäure-(4'), Benzol-sulfonsäure-(1)-[diazo-(butyl-p-toluidid)]-(4) $C_{17}H_{21}O_3N_3S=CH_3\cdot C_8H_4\cdot N(CH_2\cdot C_2H_5)\cdot N:N\cdot C_8H_4\cdot SO_3H$. B. Aus diazotierter Sulfanilsäure und Butyl-p-toluidin in wäßrig-alkoholischer Lösung (Reilly, Hickinbottom, Soc. 113, 984). Blaßrot. Bei der Reduktion des Kaliumsalzes mit $Na_2S_2O_4$ in alkal. Lösung entsteht Butyl-p-toluidin. $KC_{17}H_{20}O_3N_3S$. Blaßroter Niederschlag (aus Alkohol).
- f N-p-Toluolsulfonyl-diazoaminobenzol-sulfonsäure-(4), Benzoldiazo-p-toluolsulfonyl-sulfanilsäure $C_{19}H_{17}O_5N_3S_2=C_6H_5\cdot N:N\cdot N(SO_2\cdot C_6H_4\cdot CH_3)\cdot C_6H_4\cdot SO_3H.$ B. Aus Benzoldiazoniumchlorid und N-p-Toluolsulfonyl-sulfanilsäure in wäßr. Lösung (AGFA, D. R. P. 229247; C. 1911 I, 180; Frdl. 10, 786). Nädelchen. Verpufft oberhalb 100°. Sehr schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Ather. Einw. von Aminen und Phenolen: AGFA.

G. Triazenoderivate der Amine.

1.3 - Bis - [4 - (äthyl - benzoyl - amino) - naphthyl - (1)] - triazen - (1), 4.4'-Bis - [äthylbenzoyl-amino] - [1.1'-diazoaminonaphthalin] $C_{38}H_{33}O_2N_5 = C_8H_5 \cdot CO \cdot N(C_2H_5) \cdot C_{10}H_6 \cdot N: N \cdot N \cdot N \cdot C_{10}H_6 \cdot N(C_2H_5) \cdot CO \cdot C_6H_5$. B. Beim Behandeln der Salze des N-Athyl-N-benzoyl-naphthylamin-(1)-diazoniumhydroxyds-(4) (S. 374) mit Ammoniak (Morgan, Couzens, Soc. 97, 1696). — Braun. Zersetzt sich bei 108°. — Kuppelt mit β -Naphthol in alkal. Lösung erst nach der Einw. von kalter konzentrierter Salzsäure.

H. Triazenoderivate der Azo-Verbindungen.

4-o-Toluolazo-2-methyl-diazoaminobenzol-carbonsäure-(4')-äthylester C₂₃H₂₃O₂N₅, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem o-Toluolazo-toluidin und 4-Amino-benzoesäureäthylester in Gegenwart von Natriumacetat oder Natriumdicarbonat (ZINK, D. R. P. 262476; C. 1913 II, 554; Frdl. 11, 1178). — Schwarzbraunes Pulver. Unlöslich in Wasser, löst sich in Alkohol, Äther und fetten Ölen mit gelbbrauner Farbe. — Wirkt anästhesierend.

8-p-Toluolsulfonyl-8-[3-sulfo-phenyl]-1-[4-benzolazo-naphthyl-(1)]-triazen-(1), 3-[(4-Benzolazo-naphthalin-1-diazo)-p-toluolsulfonyl-amino]-benzol-sulfonsäure-(1) $C_{29}H_{29}O_5N_5S_3$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw von N-p-Toluolsulfonyl-anilin-sulfonsäure-(3) auf diazotiertes 4-Benzolazonaphthylamin-(1) (AGFA, D. R. P. 229247; C. 1911, 180; Frdl. 10, 786). — Braune Körnchen. Sehr schwer löslich in Wasser, unlöslich

U. 19111, 180; Frdl. 10, 786). — Braune Körnchen. Sehr schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Äther.

XVII. Hydroxytriazene, Oxytriazene.

(Azohydroxyamide.)

(N-Derivate von HN:N·NH·OH bezw. H₂N·N:N·OH.)

A. [Oxytriazeno]-derivate der Oxo-Verbindungen.

1-[ω -Oxy-triazeno]-anthrachinon, 1(oder 3)-[Anthrachinonyl-(1)]-3(oder 1)-oxy-triazen-(1), Anthrachinon-diazohydroxylamid-(1) $C_{14}H_2O_3N_3=C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot N:N\cdot N+OH$ oder $C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot N+OH$ (8. 738). B. Aus Anthrachinon-diazonium-sulfat-(1) und salzsaurem Hydroxylamin in Wasser (Gattermann, Ebert, B. 49, 2118). — Hellrote Nadeln. Rote Blätter mit 1 Mol Pyridin (aus Pyridin). Löst sich in Alkalien mit blauer Farbe. — Gibt in Pyridin mit Essigsäureanhydrid 1-Azido-anthrachinon.

B. [Oxytriazeno]-derivate der Amine.

- 1-Phenyl-3-[4-dimethylamino-phenyl]-3-oxy-triazen-(1), Benzoldiazo-[4-dimethylamino-phenylhydroxylamid], Phenylazohydroxy-[p-dimethylamino-anilid] $C_{14}H_{16}ON_4=C_6H_5\cdot N:N\cdot N(OH)\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ (8. 740). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig Anilin, Phenylhydrazin und p-Aminodimethylanilin (O. FISCHER, J. pr. [2] 92, 70). Pikrat $C_{14}H_{16}ON_4+C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Prismen.
- 1-[4-Brom-phenyl]-3-[4-dimethylamino-phenyl]-3-oxy-triazen-(1), [4-Brombenzoldiazo]-[4-dimethylamino-phenylhydroxylamid] $C_{14}H_{18}ON_4Br = C_8H_4Br \cdot N : N \cdot N(OH) \cdot C_8H_4 \cdot N(CH_2)_2$. B. Aus salzsauren 4-Nitroso-dimethylanilin und 4-Brom-phenylhydrazin in verd. Essigsäure unter Kühlung (O. FISCHER, J. pr. [2] 92, 67). Gelbe Prismen (aus Alkohol + Benzol). F: 128° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, leicht in Benzol und Äther. Zersetzt sich beim Kochen mit verd. Schwefelsäure langsam unter Stickstoff-Entwicklung und Bildung von Brombenzol und p-Amino-dimethylanilin.
- 1-Phenyl-3-[4-äthylamino-phenyl]-3-oxy-triazen-(1), Benzoldiazo-[4-äthylamino-phenylhydroxylamid] $C_{14}H_{16}ON_4=C_8H_5\cdot N:N\cdot N(OH)\cdot C_8H_4\cdot NH\cdot C_2H_5$. B. Aus salzsaurem p-Nitroso-N-äthyl-anilin (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 345) und essigsaurem Phenylhydrazin in wäßr. Lösung bei 0° (O. FISCHER, J. pr. [2] 92, 63). Gelbe Prismen (aus verd. Alkohol oder aus Benzol + Petroläther). Zersetzt sich bei 122—123°. Verpufft bei raschem Erhitzen. Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Äther, schwer in Ligroin, sehr schwer in Wasser und Alkalien. Wird von verd. Säuren zersetzt. Zersetzt sich bei der Einw. von kaltem Chloroform unter Bildung von salzsaurem p-Nitroso-N-äthyl-anilin; beim Erwärmen der Lösung in Chloroform erfolgt Zersetzung unter Stickstoff-Entwicklung.
- 3-[4-Dimethylamino-phenyl]-1- β -naphthyl-3-oxy-triazen-(1), β -Naphthalindiazo-[4-dimethylamino-phenylhydroxylamid] $C_{18}H_{16}ON_4=C_{10}H_7\cdot N:N\cdot N(OH)\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$. B. Aus salzsaurem p-Nitroso-dimethylanilin und β -Naphthylhydrazin in essigsaurer Lösung bei 0° (O. Fischer, J. pr. [2] 92, 71). Gelbe Nådelchen (aus Alkohol + Benzol). Verpufft bei raschem Erhitzen. Leicht löslich in Äther und Benzol, löslich in Alkohol. Zerfällt beim Erwärmen mit verd. Schwefelsäure in Naphthalin, p-Amino-dimethylanilin, Stickstoff und andere Produkte.
- 3-[4-Amino-phenyl]-3-oxy-triagen-(1)-carbonsäure-(1)-amid $C_7H_9O_2N_6=H_2N\cdot CO\cdot N:N\cdot N(OH)\cdot C_6H_4\cdot NH_2$. B. Aus p-Nitroso-anilin (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 344) und Semicarbazid in verd. Essigsäure (O. FISCHER, J. pr. [2] 92, 73). Gelbe Nädelchen (aus

Eisessig). Zersetzt sich oberhalb 220°. Verpufft bei raschem Erhitzen. Leicht löslich in Eisessig und verd. Pyridin, schwer in den meisten übrigen Lösungsmitteln. — Zersetzt sich beim Kochen mit verd. Schwefelsäure.

- 3 [4 Dimethylamino phenyl] 3 oxy triazen (1) carbonsäure (1) amid $C_9H_{12}O_2N_5=H_2N\cdot CO\cdot N:N\cdot N(OH)\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2^{-1})$. B. Aus p-Nitroso-dimethylanilin und Semicarbazid in verd. Essigsäure unter Kühlung (O. FISCHER, J. pr. [2] 92, 72; F.; Chur, J. pr. [2] 95, 267). Grüngelbe Nädelchen (aus Eisessig, verd. Pyridin oder konz. Ameisensäure). Verpufft bei ca. 180°. Sehr schwer löslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol, leicht in Eisessig. Zerfällt beim Kochen mit verd, Schwefelsäure unter Abspaltung von Kohlendioxyd, Stickstoff und Ammoniak.
- ¹) Vgl. hierzu auch nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] ANGELI JOLLES, B. 62, 2100.

XVIII. Triazenoxyde.

(Azoamidoxyde.)

(Derivate von $H_2N \cdot N : NH : O$.)

- 3-Benzolsulfonyl-1-phenyl-triazen-(1)-oxyd-(1) $C_{12}H_{11}O_3N_3S=C_6H_5\cdot SO_2\cdot NH\cdot N:N(:O)\cdot C_6H_5$. B. Aus N.N'-Dibenzolsulfonyl-hydrazin und Nitrosobenzol in Gegenwart von Alkali (Angell, R. A. L. [5] 24 I, 1098). Nadeln. Zersetzt sich bei 102°. Explodiert bei Schlag oder bei raschem Erhitzen sehr heftig. Liefert bei weiterer Einw. von Alkali ein Produkt, das leicht in Nitrosobenzol und Stickstoff zerfällt. Bildet mit Ferri- und Kupfersalzen komplexe Salze.
- **3-Methyl-3-phenyl-1-[4-amino-phenyl]-triazen-(1)-oxyd-(1)** $C_{13}H_{14}ON_4 = C_6H_5$ · $N(CH_3)\cdot N:N(:O)\cdot C_6H_4\cdot NH_2$ (S. 742). Pikrat $C_{13}H_{14}ON_4 + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Nädelchen. Zersetzt sich bei ca. 114° (O. FISCHER, $J.\ pr.\ [2]$ **92,** 70).
- 3-Methyl-3-phenyl-1-[4-methylamino-phenyl]-triazen-(1)-oxyd-(1) $C_{14}H_{16}ON_4 = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot N : N(:O) \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot CH_3$. B. Aus salzsaurem p-Nitroso-N-methyl-anilin (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 344) und α -Methyl-phenylhydrazin in essigsaurer Lösung (O. Fischer, J. pr. [2] 92, 66). Gelbe Prismen (aus verd. Alkohol). F: 98–100°. Teilweise unzersetzt flüchtig. Zersetzt sich beim Kochen mit verd. Schwefelsäure unter Stickstoff-Entwicklung und Bildung von Methylanilin.
- 3 Methyl 3 phenyl 1 [4 dimethylamino phenyl] triazen (1) oxyd (1) $C_{15}H_{18}ON_4 = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot N : N(:O) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_2 \ (S. 742)$. Ist bei vorsichtigem Erhitzen unzersetzt flüchtig; verpufft bei raschem Erhitzen auf dem Platin-Blech (O. FISCHER, J. pr. [2] 92, 68). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig p-Amino-dimethylanilin, α -Methyl-phenylhydrazin und Methylanilin. Gibt in äther. Lötung mit alkoh. Salzsäure salzsaures p-Nitroso-dimethylanilin. Beim Kochen mit verd. Schwefelsäure entstehen Methylanilin und geringe Mengen Phenol. Pikrat $C_{15}H_{18}ON_4 + C_6H_3O_7N_3$. Gelbe Prismen (aus Benzol).
- Hydroxymethylat des 3 Methyl 3 phenyl 1 [4 dimethylamino phenyl]-triasen-(1)-oxyds-(1) $C_{16}H_{22}O_2N_4 = C_6H_5 \cdot N(CH_3) \cdot N : N(:O) \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3)_5 \cdot OH.$ Jodid $C_{16}H_{21}ON_4I$. B. Aus 3-Methyl-3-phenyl-1-[4-dimethylamino-phenyl]-triazen-(1)-oxyd-(1) und Methyljodid in Benzol + Ather (O. FISCHER, J. pr. [2] 92, 69). Gelbe Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 147°.
- 3-Methyl-3-phenyl-1-[4-äthylamino-phenyl]-triazen-(1)-oxyd-(1) $C_{15}H_{18}ON_4 = C_6H_5\cdot N(CH_3)\cdot N:N(:O)\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot C_2H_5$. B. Aus salzsaurem p·Nitroso·N·āthyl-anilin (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 345) und α -Methyl-phenylhydrazin in essigsaurer Lösung unter Kühlung (O. FISCHER, J. pr. [2] 92, 65). Gelbe Nadeln (aus Alkohol). F: 97°. Verpufft bei raschem Erhitzen. Zersetzt sich beim Kochen mit verd. Schwefelsäure.
- 3.3 Diphenyl 1 [4 methylamino phenyl] triazen (1) oxyd (1) $C_{19}H_{18}ON_4 = (C_9H_8)_2N \cdot N : N : (0) \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_3$. B. Aus salzsaurem p-Nitroso-N-methyl-anilin (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 344) und N.N-Diphenyl-hydrazin in essigsaurer Lösung bei 0° (O. FISCHER, J. pr. [2] 92, 67). Gelbe Nadeln. Zersetzt sich bei 167°. Bei vorsichtigem Erhitzen teilweise unzersetzt flüchtig.
- 8.3 Diphenyl 1 [4 dimethylamino phenyl] triazen (1) oxyd (1) $C_{20}H_{20}ON_4 = (C_4^1H_5)_5N \cdot N : N : O : C_6H_4 \cdot N (CH_3)_2$. B. Aus salzaaurem p-Nitroso-dimethylanilin und N.N-Diphenyl-hydrazin in essigsaurer Lösung bei 0° (O. Fischer, J. pr. [2] 92, 66). Gelbe Prismen (aus Alkohol). F: ca. 150° (Zers.). Sehr schwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol und Benzol. Wird beim Kochen mit verd. Schwefelsäure zersetzt.

XIX. Tetrazane.

(Derivate von $H_2N \cdot NH \cdot NH \cdot NH_2$.)

- 2.3-Diphenyl-1.4-dibenzal-tetrazan, Dibenzaldiphenylhydrotetrazon $C_{16}H_{15}N_4 = C_{16}H_{15}\cdot N\cdot N:CH\cdot C_{16}H_{15}$ (S. 743). B. In sehr geringer Menge bei der Einw. von Sauerstoff auf $C_{16}H_{15}\cdot N\cdot N:CH\cdot C_{16}H_{15}$ (S. 743). B. In sehr geringer Menge bei der Einw. von Sauerstoff auf C₁₆H₁₅· N· N:CH· C₁₆H₁₅ (S. 743). B. In sehr geringer Menge bei der Einw. von Sauerstoff auf CBUSCH, KUNDER, B. 49, 2346, 2349; vgl. a. Stobbe, Nowar, B. 46, 2890). Entsteht wahrscheinlich bei der Oxydation von Benzal-phenylhydrazin mit Kaliumpermanganat in schwach alkal. Lösung (CIUSA, VECCHIOTTI, G. 46 I, 244). Neben anderen Produkten bei der Einw. von Stickstofftetroxyd auf Benzal-phenylhydrazin in Äther (CIUSA, PESTALOZZA, R. A. L. [5] 17 I, 845; G. 39 I, 308; C., BENELLI, R. A. L. [5] 24 II, 23). Beim Aufbewahren einer äther. Lösung von N-Nitroso-N'-benzal-N-phenyl-hydrazin (S. 104) (B., K., B. 49, 323). F: 189° (B., K.), 190° (St., N.). Wird beim Kochen mit alkoh. Salzsäure in β -Benzilosazon (S. 46) umgelagert (C., Toschi, R. A. L. [5] 22 II, 490; C., Priv.-Mitt.). Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauer Farbe (C., B.).
- 2.3 Diphenyl 1.4 dicuminal tetrasan, Dicuminaldiphenylhydrotetrazon $C_{32}H_{34}N_4 = \frac{C_6H_5 \cdot N \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2}{C_6H_5 \cdot N \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2}$ (S. 744). B. Bei der Oxydation von Cuminolphenylhydrazon in alkoholischer neutraler oder essigsaurer Lösung durch Luft bei Belichtung (Stobbe, Nowak, B. 46, 2891, 2902). Citronengelb. F: 186—187°.
- 2.3-Diphenyl-1.4-dianisal-tetrazan, Dianisaldiphenylhydrotetrazon $C_{28}H_{26}O_2N_4=C_8H_5\cdot N\cdot N:CH\cdot C_8H_4\cdot O\cdot CH_3$ (S. 744). B. Bei der Oxydation von Anisaldehyd-phenylhydrazon in alkoholischer neutraler oder essigsaurer Lösung durch Luft bei Belichtung (Stobbe, Nowak, B. 43, 2891, 2902). Citronengelb. F: 173—174°.
- 2.3 Diphonyl 1 benzal 4 benzoyl tetrazan $C_{26}H_{22}ON_4 = C_6H_5 \cdot N \cdot N : CH \cdot C_6H_5$ B. Neben anderen Produkten bei der Einw. von Sauerstoff auf Benzal-phenylhydrazin in Alkohol in Gegenwart von Eisessig (Busch, Kunder, B. 49, 2349), in besserer Ausbeute in Gegenwart von β -Benzoyl-phenylhydrazin (B., K., B. 49, 2351). Aus Benzal-phenylhydrazin und Benzoyl-phenyl-diimid in Äther + Aceton unter Zusatz von etwas Eisessig (B., K.). Gelbe Nadeln. F: 105—106°. Schwer löslich in Alkohol, leichter in Aceton, leicht in Benzol und Chloroform. Lagert sich in essigsaurer alkoholischer Suspension in $N^{\alpha}.N^{\beta'}$ -Diphenyl- N^{β} -benzoyl-benzhydrazidin (S. 68) um. Geht beim Erwärmen mit organischen Lösungsmitteln a.h-Diphenyl-h-benzoyl-formazylbenzol (S. 220) über. Bei der Reduktion mit Zinkstaub und Eisessig entstehen Benzal-phenylhydrazin und β -Benzoyl-phenylhydrazin. Löst sich in konz. Schwefelsäure mit blauvioletter Farbe.
- 3-Phenyl-2-[4-brom-phenyl]-1-benzal-4-benzoyl-tetrazan $C_{26}H_{21}ON_4Br = C_6H_5\cdot N\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$. B. Aus Benzoyl-phenyl-diimid (S. 220) und Benzaldehyd-[4-brom-phenylhydrazon] in Äther + Aceton in Gegenwart von etwas Eisessig (Busch, Kunder, B. 49, 2357). Hellgelbe Nadeln (aus Aceton + Essigsäure). F: 97—98°.
- C₆H₅·N·N:CH·C₆H₅

 phenylhydrazon in Äther + Aceton in Gegenwart von etwas Eisessig (Busch, Kunder, B. 49, 2357). Gelbe Nadeln. F: 109—110°.

- 2.3-Dicuminyl-1.4-dicuminal-tetrazan $C_{40}H_{50}N_4 = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot N \cdot N : CH \cdot C_6H_4 \cdot CH(CH_3)_2$. Eine Verbindung $C_{40}H_{50}N_4$, der vielleicht diese Konstitution zukommt, s. S. 179.

XX. Tetrazene.

(Derivate von HN:N·NH·NH2 und H2N·N:N·NH2.)

A. Verbindungen, die außer der Tetrazen-Funktion keine anderen Funktionen enthalten.

1. Tetrazene C_nH_{2n-4}N₄.

- 1. Phenyltetrazene $C_6H_8N_4=C_6H_5\cdot N_4H_3$.
- 1-Phenyl-4-benzoyl-tetrazen-(1), Benzoldiazo-[β -benzoyl-hydrazid] $C_{13}H_{12}ON_4=C_6H_5\cdot N:N\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ (S. 746). Gibt bei der Einw. von verd. Natronlauge 1.5-Diphenyl-tetrazol (Syst. No. 4022) (Dimboth, DE Montmollin, B. 43, 2913).
- 1 [2.4.6 Tribrom phenyl] tetrazen (1) dicarbonsäure (3.4) diäthylester, [2.4.6 Tribrom-benzoldiazo]-hydrazin-N.N'-dicarbonsäurediäthylester $C_{12}H_{13}O_4N_4Br_3=C_6H_2Br_3\cdot N:N\cdot N(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot NH\cdot CO_3\cdot C_2H_5$. B. Aus 2.4.6-Tribrom-benzoldiazoniumsalz und symm. Hydrazindicarbonsäurediäthylester in Gegenwart von Natriumacetat und etwas Natriumcarbonat in wäßr. Lösung (Dimroth, de Montmollin, B. 43, 2910). Nadeln (aus Essigester + Petroläther). Verpufft bei 111—115°. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol, unlöslich in Wasser und Petroläther. Färbt sich am Licht allmählich oberflächlich braun. Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Essigsäure 2.4.6-Tribrom-phenylhydrazin und symm. Hydrazindicarbonsäurediäthylester. Wird durch äther. Salzsäure in 2.4.6-Tribrom-benzoldiazoniumchlorid und symm. Hydrazindicarbonsäurediäthylester gespalten. Wird durch Natronlauge zersetzt.
- 1-[4-Nitro-phenyl]-4-acetyl-tetrazen-(1), [4-Nitro-benzoldiazo]-[β -acetyl-hydrazid] $C_8H_9O_3N_5=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Acethydrazid und 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid in Gegenwart von Natriumacetat bei niedriger Temperatur (Dimroth, de Montmollin, B. 43, 2912). Schwer löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Wird beim Erwärmen der Lösungen in 4-Nitro-1-azido-benzol und Acetamid gespalten. Geht bei der Einw. von verd. Natronlauge in 1-[4-Nitro-phenyl]-5-methyl-tetrazol über. Gibt in alkal. Lösung mit p-Toluoldiazoniumchlorid 4'-Nitro-4-methyl-diazoaminobenzol, p-Azidotoluol und Stickstoffwasserstoffsäure.
- 1-[4-Nitro-phenyl]-3.4-diacetyl-tetrazen-(1), [4-Nitro-benzoldiazo]-[α . β -diacetyl-hydrazid] $C_{10}H_{11}O_4N_5=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus symm. Diacetylhydrazin und 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid in Sodalösung (Dimroth, DE Montmollin, B. 43, 2909). Krystalle (aus Äther oder Essigester + Gasolin). F: 107° (Zers.). Ist in trocknem Zustand beständig. Gibt mit verd. Natronlauge 1-[4-Nitro-phenyl]-5-methyl-tetrazol. Wird durch alkoh. β -Naphthol-Lösung gespalten.
- 1-[4-Nitro-phenyl]-4-benzoyl-tetrazen-(1), [4-Nitro-benzoldiazo]- $[\beta$ -benzoyl-hydrazid] $C_{13}H_{11}O_3N_5=O_2N\cdot C_5H_4\cdot N:N\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_5$ (8. 749). Gibt mit verd, Natronlauge bei gelindem Erwärmen 1-[4-Nitro-phenyl]-5-phenyl-tetrazol und 4-Nitro-1-azido-benzol (DIMBOTH, DE MONTMOLLIN, B. 43, 2914).
- 1.4-Dimethyl-1.4-diphenyl-tetrazen-(2), N.N'-Dimethyl-N.N'-diphenyl-tetrazen $C_{14}H_{16}N_4=C_8H_5\cdot N(CH_3)\cdot N:N\cdot N(CH_3)\cdot C_8H_8$ (S. 749). B. Durch Oxydation von α -Methylphenylhydra-in mit Kaliumpermanganat in Ather unter starker Kühlung (WIELAND, FRESSEL, A. 392, 146). Beim Einleiten von Stickoxyd in die siedende Xylol-Lösung entsteht Methylphenylnitrosamin (W., Fr., A. 392, 150).

- 1.4 Diäthyl 1.4 diphenyl tetragen (2), N.N'-Diäthyl-N.N'-diphenyl-tetragon $C_{16}H_{20}N_4=C_6H_5\cdot N(C_2H_5)\cdot N:N\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_5$ (8. 749). B. Durch Oxydation von α -Äthylphenylhydrazin mit Kaliumpermanganat in Äther unter starker Kühlung (WIELAND, FRESSEL, A. 392, 146). Liefert beim Erhitzen in Xylol in Kohlendioxyd-Atmosphäre N.N'-Diäthyl-N.N'-diphenyl-hydrazin, Äthylanilin und Acetaldehyd-anil (W., Fr.). Beim Einleiten von Stickoxyd in die siedende Xylol-Lösung entsteht Äthylphenylnitrosamin (W., Fr., A. 392, 150). Gibt mit Stickstoffdioxyd in Benzol 1.4-Diäthyl-1.4-bis-[4-nitro-phenyl]-tetrazen-(2) (W., Reisenegger, A. 401, 250).
- 1.4 Dibutyl 1.4 diphenyl tetrasen (2), N.N'-Dibutyl-N.N'-diphenyl-tetrason $C_{20}H_{28}N_4 = C_6H_5 \cdot N(CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_2H_5) \cdot N \cdot N(CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_2H_5) \cdot C_8H_5 \cdot B$. Durch Oxydation von α -Butyl-phenylhydrazin mit gelbem Quecksilberoxyd in Äther (Reilly, Hickinbottom, Soc. 111, 1030). Platten (aus verd. Alkohol). F: 73°. Zersetzt sich bei 110—120°. Reduziert Permanganat. Wird durch verd. Alkohol rasch zersetzt.
- 1.1.4.4-Tetraphenyl-tetrazen-(2), Tetraphenyltetrazon $C_{24}H_{20}N_4 = (C_6H_5)_2N \cdot N : N \cdot N$ ($C_6H_5)_2$ (S. 749). B. Aus N.N-Diphenyl-hydrazin bei der Oxydation mit Natriumhypochlorit in salzsaurer Lösung (Wieland, Wecker, B. 43, 3265). Liefert mit Stickstoffdioxyd in Benzol 1.4-Diphenyl-1.4-bis-[4-nitro-phenyl]-tetrazen-(2) (Wiel, Reisenegger, A. 401, 248).
- 1.4 Diäthyl 1.4 bis [4 nitro phenyl] tetrazen (2), N.N'- Diäthyl N.N'- bis- [4-nitro-phenyl] tetrazen $C_{16}H_{18}O_4N_6=O_4N\cdot C_6H_4\cdot N(C_2H_5)\cdot N\cdot N\cdot N(C_2H_5)\cdot C_6H_4\cdot NO_4$. B. Durch Einw. von Stickstoffdioxyd auf 1.4-Diäthyl-1.4-diphenyl-tetrazen (2) in Benzol (Wieland, Reisenegger, A. 401, 250). Orangerote Nadeln (aus Nitrobenzol). Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und alkoh. Salzsäure bei Gegenwart von etwas Zinn p-Aminoäthylanilin. Zersetzt sich bei der Einw. von konz. Schwefelsäure unter Blaufärbung.
- 1.4-Diphenyl-1.4-bis-[4-nitro-phenyl]-tetrazen-(2), N.N'-Diphenyl-N.N'-bis-[4-nitro-phenyl]-tetrazen $C_{24}H_{18}O_4N_6=O_2N\cdot C_6H_4\cdot N(C_6H_6)\cdot N:N\cdot N(C_6H_5)\cdot C_6H_4\cdot NO_2$. B. Durch Einw. von Stickstoffdioxyd auf 1.1.4.4-Tetraphenyl-tetrazen-(2) in Benzol (Wieland, Reisenegger, A. 401, 248). Wurde nicht ganz rein erhalten. Orangegelbe Krystalle. Zersetzt sich bei 160°. Sehr schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln außer in heißem Xylol. Gibt bei der Reduktion mit Zinnehlorür und alkoh. Salzsäure in Gegenwart von etwas Zinn 4-Amino-diphenylamin. Konz. Schwefelsäure bewirkt Blaufärbung und Stickstoff-Entwicklung.

2. Tetrazene C₂H₁₀N₄.

1. p-Tolyl-tetrazen $C_7H_{10}N_4 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot N_4H_3$.

- 1-p-Tolyl-3.4-diacetyl-tetrazen-(1), p-Toluoldiazo-[$\alpha.\beta$ -diacetyl-hydrasid] $C_{11}H_{14}O_2N_4=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot N(CO\cdot CH_3)\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus symm. Diacetylhydrasin und p-Toluoldiazoniumehlorid in Sodalösung (DIMROTH, DE MONTMOLLIN, B. 43, 2909). Schwach bräunliche Krystalle (aus Äther + Gasolin). F: 60° (Zers.). Wird in ätherischer oder alkoholischer Lösung unter Abscheidung von symm. Diacetylhydrazin gespalten; auf Zusatz von β -Naphthol zur alkoh. Lösung erhält man p-Toluolazo- β -naphthol. Gibt mit verd. Natronlauge 1-p-Tolyl-5-methyl-tetrazol und 4-Azido-toluol.
- p-Tolyl-tetrazen-(1)-carbonsäure-(3?)-amid, 2(?)-[p-Toluoldiazo]-semicarbazid $C_8H_{11}ON_5=CH_3\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot N(CO\cdot NH_2)\cdot NH_2(?)$. B. Aus Semicarbazid und p-Toluoldiazoniumchlorid in essigsaurer Lösung (Dimroth, de Montmollin, B. 43, 2914). Farblose Blättchen, die sich nach kurzer Zeit rosa färben. Wird beim Aufbewahren der äther. Lösung in Carbamidsäureazid und p-Toluidin gespalten. Gibt bei der Einw. von kalter alkoholischer Natriumäthylat-Lösung Natriumazid, p.p'-Diazoaminotoluol, p-Toluidin und Natriumcarbonat.

2. Benzyltetrazen $C_7H_{10}N_4 = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot N_4H_3$.

- 1.4-Diphenyl-1.4-dibenzyl-tetrazen-(2), N.N'-Diphenyl-N.N'-dibenzyl-tetrazen $C_{36}H_{24}N_4 = C_6H_5 \cdot CH_5 \cdot N(C_6H_5) \cdot N:N \cdot N(C_6H_5) \cdot CH_5 \cdot C_6H_5 \cdot (S. 751)$. Das beim Kochen mit Xylol erhaltene Produkt wird bei nachfolgender Destillation im Vakuum in Benzylanilin und Benzal-anilin gespalten (Wieland, Fressel, A. 392, 150). Beim Einleiten von Stickoxyd in die siedende Lösung in Xylol entsteht Phenylbenzylnitrosamin (Hptw. Bd. XII, S. 1071).
- 1.1.4.4 Tetrabenzyl tetrazen (2), Tetrabenzyltetrazen $C_{28}H_{48}N_4 = (C_6H_5 \cdot CH_2)_2N \cdot N \cdot N \cdot N \cdot CH_2 \cdot C_6H_5 \cdot (S. 751)$. B. Durch Oxydation von N.N · Dibenzyl hydrazin mit Chinon in Alkohol bei 0° (Wieland, Fressel, A. 392, 144). F: 98—99°. Zersetzt sich von 128° ab unter Stickstoff-Entwicklung. Zersetzt sich bei längerem Kochen mit Xylol unter Bildung von Dibenzylamin und Benzal-benzylamin. Liefert beim Kochen mit Methyljodid in Benzal Dimethyldibenzylammoniumjodid, Benzal-benzylamin und andere Produkte.

3. $[2.4.5 - Trimethyl-benzyl] - tetrazen <math>C_{10}H_{16}N_4 = (CH_3)_3C_6H_3 \cdot CH_1 \cdot N_4H_3$.

1.1.4.4-Tetrakis-[2.4.5-trimethyl-benzyl]-tetrazen-(2), Tetrakis-[2.4.5-trimethyl-benzyl]-tetrazen $C_{40}H_{53}N_4=[(CH_3)_3C_6H_2\cdot CH_2]_2N\cdot N:N\cdot N[CH_2\cdot C_6H_2(CH_3)_3]_2$. B. Durch Oxydation von N.N-Bis-[2.4.5-trimethyl-benzyl]-hydrazin in Chloroform mit Quecksilberoxyd unterhalb 0° (Currius, J. pr. [2] 85, 159). — Nadeln oder Blättchen (aus Alkohol). Schwer löslich in kaltem Alkohol.

2. Tetrazene C_nH_{2n-10}N₄.

β -Naphthyltetrazen $C_{10}H_{10}N_4 = C_{10}H_7 \cdot N_4H_8$

1.1.4.4-Tetra- β -naphthyl-tetrazen-(2), Tetra- β -naphthyl-tetrazen $C_{40}H_{38}N_4=(C_{10}H_7)_2N\cdot N\cdot N\cdot N(C_{10}H_7)_2$. B. Durch Oxydation von N.N-Di- β -naphthyl-hydrazin mit Kaliumpermanganat in Aceton bei —15° (Wieland, Süsser, A. 392, 181). — Dunkelgelbe Krystalle (aus Toluol). Zersetzt sich bei 147°. Schwer löslich in den meisten Lösungsmitteln. — Zersetzt sich teilweise schon beim Umkrystallisieren. Beim Kochen mit Toluol entsteht unter

Zersetzt sich teilweise schon beim Umkrystallisieren. Beim Kochen mit Toluol entsteht unter Stickstoff-Entwicklung eine Verbindung C₄₀H₂₈N₂ (s. u.).

Verbindung C₄₀H₂₈N₃ [vielleicht N¹.N¹.N² - Tri - β - naphthyl - naphthylendiamin-(1.2)]. B. Bei der Oxydation von β.β-Dinaphthylamin mit Kaliumpermanganat in Aceton unter Kühlung (Wieland, Süsser, A. 392, 179). Aus β.β-Dinaphthylamin durch Einw. von Natriumäthylat und nachfolgende Oxydation mit Jod in Alkohol + Äther (W., S., A. 392, 180). Beim Kochen von 1.1.4.4-Tetra-β-naphthyl-tetrazen-(2) in Toluol (W., S., A. 392, 182). — Krystalle (aus Xylol). F: 273°. Leicht löslich in Chloroform, schwerer in Aceton und aromatischen Kohlenwasserstoffen, kaum in Alkohol, Äther, Eisessig und Casolin — Wird heim Kochen mit Zinkstauh oder Zinn und Salzsäure oder heim Behandeln Gasolin. — Wird beim Kochen mit Zinkstaub oder Zinn und Salzsäure oder beim Behandeln mit konz. Schwefelsäure nicht verändert. Bildet ein fast farbloses Hydrochlorid.

B. Verbindungen, die außer der Tetrazen-Funktion noch andere Funktionen enthalten.

1.1.4.4-Tetrakis-[4-methoxy-phenyl]-tetrazen-(2), Tetrakis-[4-methoxy-phenyl]-tetrazen $C_{28}H_{28}O_4N_4=(CH_3\cdot O\cdot C_6H_4)_2N\cdot N:N\cdot N(C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)_2$ (S. 751). Liefert beim Kochen in Benzol in Kohlendioxyd-Atmosphäre sehr geringe Mengen 9.10-Bis-[4-methoxy-phenyl] phenyl]-2.6-dimethoxy-9.10-dihydro-phenazin (Syst. No. 3537) und 4.4'-Dimethoxy-diphenyl-amin (Wieland, Lecher, A. 392, 164).

1-[4-Sulfo-phenyl]-4-acetyl-tetrazen-(1), [4-Sulfo-benzoldiazo]-[β -acetyl-hydrazid] $C_8H_{10}O_4N_4S=HO_3S\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot NH\cdot NH\cdot CO\cdot CH_3$. B. Das Natriumsalz entsteht aus p-Diazobenzolsulfonsäure und Acethydrazid in Natriumcarbonat-Lösung (Dimeoth, DE MONTMOLLIN, B. 43, 2912). — Liefert bei der Einw. von Natronlauge 1-[4-Sulfo-phenyl]-5-methyl-tetrazol. Gibt mit p-Toluoldiazoniumchlorid in Gegenwart von Natronlauge Stickstoffwasserstoffsäure und das Natriumsalz der 4-Methyl-diazoaminobenzol-sulfonsäure-(4') (S. 411). — NaC₈H₉O₄N₄S + 2 H₂O. Ist in trocknem Zustand sehr beständig. Verpufft über der Flamme. Löst sich allmählich in Wasser unter Zersetzung in sulfanilsaures Natrium und Stickstoffwasserstoffsäure.

XXI. Pentazdiene.

(Derivate von HN:N·NH·N:NH.)

1.8.5-Tris-[4-benzolazo-phenyl]-pentasdien-(1.4) $C_{36}H_{17}N_{11} = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot N \cdot C_6H_5 \cdot N : N$ Blätter (aus Alkohol). F: 184º (unkorr.). Unlöslich in wäßr. Alkali; löst sich in konz. Schwefelsäure mit violettroter Farbe.

XXII. C-Phosphor-Verbindungen.

1. Phosphine.

(Verbindungen vom Typus R.PH₂.)

1. Monophosphine $C_n H_{2n-5} P$.

1. Phenylphosphin $C_6H_7P=C_6H_5\cdot PH_2$.

Diäthylphenylphosphin $C_{10}H_{15}P=C_{6}H_{5}\cdot P(C_{2}H_{5})_{2}$ (S. 758). Reagiert mit Phenylazid in Abwesenheit eines Verdünnungsmittels explosionsartig (Staudinger, Meyer, Helv. 2, 645). Liefert in Äther mit Diphenyldiazomethan (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 226) "Diäthylphenylphosphin-benzophenon-azin" ($C_{2}H_{5}$)₂($C_{6}H_{5}$) $P:N\cdot N:C(C_{6}H_{5}$)₃ (S. 423), mit 9-Diazofluoren (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 252) "Diäthylphenylphosphin-fluorenon-azin"

 $(C_2H_5)_2(C_4H_5)P:N\cdot N:C \subset C_4H_4$ (S. 424) (St., M., Helv. 2, 629, 632).

Methyldiphenylphosphin $C_{13}H_{13}P=(C_8H_5)_2P\cdot CH_3$ (S. 759). B. Neben Methyldiphenylphosphinoxyd beim Behandeln von Diphenylchlorphosphin mit Natriummethylat in Ather (Arbusow, \mathcal{K} . 42, 413; C. 1910 II, 453).

Dimethyldiphenylphosphoniumhydroxyd $C_{14}H_{17}OP = (C_6H_5)_2P(CH_9)_3 \cdot OH$ (S. 759). — Jodid $C_{14}H_{15}P \cdot I$. F: 241—242° (Arbusow, Ж. 42, 413; C. 1910 II, 453).

Methyläthyldiphenylphosphoniumhydroxyd $C_{15}H_{19}OP = (C_6H_5)_{\$}P(CH_{\$})(C_2H_5) \cdot OH$ (S. 759). Beim Eindampfen der wäßr. Lösung der freien Base und nachfolgenden Destillieren erhält man Methyläthylphenylphosphinoxyd (S. 422) (Meisenheimer, Lichtenstadt, B. 44, 357).

Diäthyldiphenylphosphoniumhydroxyd $C_{16}H_{21}OP = (C_6H_5)_2P(C_2H_5)_2 \cdot OH$ (S. 759). B. Das Jodid entsteht neben Äthyldiphenylphosphinsulfid beim Erhitzen von Äthylmercaptodiphenylphosphin mit Äthyljodid auf 100° (Arbusow, \mathcal{H} . 42, 551; C. 1910 II, 1373). — Jodid $C_{16}H_{20}P \cdot I$. Prismen (aus Alkohol). F: 207—208°. — Chloroplatinat $2C_{16}H_{20}P \cdot Cl + PtCl_4$. F: 202—203°.

Diisobutyldiphenylphosphoniumhydroxyd C₂₀H₂₉OP = (C₆H₅)₂P[CH₂·CH(CH₃)₈]₈·OH. B. Das Jodid entsteht in geringer Menge neben Isobutyldiphenylphosphinsulfid (S. 424) beim Erhitzen von Isobutylmercaptodiphenylphosphin (S. 424) mit Isobutyljodid auf 80° (Arbusow, Ж. 42, 556; C. 1910 II, 1373). —Jodid C₂₀H₂₅P·I. Tetraederförmige Krystalle (aus Wasser). F: 183—184°. Ziemlich leicht löslich in Wasser.

Triphenylphosphin $C_{18}H_{18}P = (C_6H_5)_8P$ (S. 759). F: 79,1° (Pascal, Bl. [4] 11, 596), 80° (Walden, Świnne, Ph. Ch. 79, 714). Kp₁: 188° (W., Sw.). D₄° (unterkühlt): 1,0950; D₅°: 1,0749; D₁°°: 1,0614 (W., Sw.); D₅' zwischen 70° und 95°: 0,8825 + 54 × 10⁻⁴t⁻³⁷ × 10⁻⁶t² (Pa., C. r. 156, 1905). Viscositāt bei 100°: 0,0462 g/cmsec (W., Sw.). Oberflächenspannung zwischen 45,7° (40,69) und 107,1° (34,65 dyn/cm): W., Sw. n₅' zwischen 70° und 95°: 1,5718 + 28×10⁻⁴t⁻²⁵×10⁻⁶t² (Pa., C. r. 156, 1905). Absorptionsspektrum des Dampfes und der alkoh. Lösung: Purvis, Soc. 105, 1377. Thermische Analyse des Systems mit Triphenylamin (Eutektikum bei 63,5° und ca. 25 Gew.-% Triphenylamin; unbegrenzte Mischbarkeit in festem Zustand): Pa., Bl. [4] 11, 596. Thermische Analyse der binären Gemische mit Triphenylarsin und Triphenylwismut: Pa. — Einw. von Tetrajodäthylen: Dehn, Am. Soc. 34, 295. Gibt in äther. Lösung mit Phenylazid Triphenylphosphin-phenylmid (C₆H₅)₂P:N· C₆H₅ (S. 423) (Staudinger, Meyer, Helv. 2, 643), mit Diphenyldiazomethan (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 226) ,,Triphenylphosphin-benzophenon-azin⁴: (C₆H₅)₂P:N· N:C(C₆H₅)₂ (S. 424) (St., M., Helv. 2, 633); resgiert analog mit anderen Azido- und aliphatischen Diazo-

TRIPHENYLPHOSPHIN

Verbindungen (St., M.). — Additions verbindung mit Jodoform C₁₆H₁₅P + CHI₃. Amorphe gelbe Masse. F:129° (Dehn, Conner, Am. Soc. 34, 1414). Gibt mit Wasser Jodoform.

Methyltriphenylphosphoniumhydroxyd $C_{19}H_{19}OP = (C_6H_5)_3P(CH_3)\cdot OH$ (S. 760). — Jodid $C_{19}H_{18}P\cdot I$. Löslich in Chloroform mit schwach gelber Farbe (Hantzsch, B. 52, 1556). Absorptionsspektrum der Lösungen in Wasser, Alkohol und Chloroform: H.

P-Chlor-diphenylphosphin, Diphenylchlorphosphin $C_{12}H_{10}ClP = (C_0H_5)_2PCl$ (S. 763). Kp_{14} : 178°; D_0^{ii} : 1,2295 (Arbusow, H. 42, 403; C. 1910 II, 453). — Diphenylchlorphosphin gibt mit Natriummethylat in Äther Methyldiphenylphosphinoxyd (S. 423) und geringe Mengen Methyldiphenylphosphin; liefert analog mit Natriumbenzylat in Toluol Diphenylbhosphinoxyd (S. 425) (A., H. 42, 412, 414; C. 1910 II, 454). Bei der Umsetzung von Diphenylchlorphosphin mit Natriumäthylat in Äther unter Luftzutritt erhält man Äthoxydiphenylphosphin (S. 423) und wenig Diphenylphosphinsäure; bei der Umsetzung mit Natriumisopropylat und -isobutylat entstanden neben Isopropyloxydiphenylphosphin bezw. Isobutyloxydiphenylphosphin geringe Mengen Diphenylphosphinsäureisopropylester bezw. -isobutylester (A., H. 42, 407; C. 1910 II, 453). Bei Einw. von Natriumäthylmercaptid in Äther erhält man als Hauptprodukt Äthylmercaptodiphenylphosphin (S. 424); außerdem entstehen sekundär (Einw. von Luft) Diphenylphosphinsäure und geringe Mengen Diphenylthiophosphinsäure-S-äthylester; entsprechend verläuft die Reaktion mit homologen Mercaptiden (A., H. 42, 550; C. 1910 II, 1373).

P.P.-Dichlor - phenylphosphin, Phenyldichlorphosphin (Phosphenylchlorid) $C_6H_5Cl_2P=C_6H_5\cdot PCl_2$ (S. 763). Zur Bildung durch Erhitzen der Dämpfe von Benzol und Phosphortrichlorid vgl. Arbusow, \mathcal{H} . 42, 398; C. 1910 II, 453. — Kp: 225° (A.). D_4° : 1,3410 (A.). — Gibt mit Pentamethylen-bis-magnesiumbromid in Ather P-Phenyl-cyclopentamethylen-phosphin (Syst. No. 4720) (Grüttner, Wiernick, B. 48, 1476); reagiert analog mit Tetramethylen-bis-magnesiumbromid (Gr., Krause, B. 49, 437; Wiernik, Grüttner, Grüttner, D. R. P. 313876; C. 1919 IV, 738; Frdl. 13, 966). Beim Erhitzen mit p-Tolylquecksiberbromid auf 270° in Kohlendioxyd-Atmosphäre erhält man Phenyl-p-tolyl-chlorphosphin (s. u.) (Pope, Gibson, Soc. 101, 737).

2. Phosphine C₇H₉P.

1. p-Tolylphosphin $C_7H_9P = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot PH_2$.

Äthyl-phenyl-p-tolyl-phosphin $C_{15}H_{17}P = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot P(C_2H_5) \cdot C_6H_5$ (S. 766). B. Beim Behandeln von Phenyl-p-tolyl-chlorphosphin mit Äthylmagnesiumbromid in Benzol + Äther (Wederind, B. 45, 2935).

Methyl-äthyl-phenyl-p-tolyl-phosphoniumhydroxyd $C_{16}H_{21}OP = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot P(CH_3)(C_2H_5)(C_6H_5) \cdot OH$ (S. 766). — Jodid $C_{16}H_{20}P \cdot I$. F: 150° (Wedekind, B. 45, 2935). Zersetzt sich oberhalb des Schmelzpunkts. Verhalten der Schmelze bei der Elektrolyse· W., B. 45, 2939. — [d-Campher]- β -sulfonat. Nädelchen (aus Essigester). F: 128° (W., B. 45, 2936). [α]_p: +21,9° (Alkohol; c = 3) (W.).

Methyl - allyl - phenyl - p - tolyl - phosphoniumhydroxyd $C_{17}H_{21}OP - CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot P(CH_3)(CH_2 \cdot CH : CH_2)(C_8H_5) \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht bei Einw. von Allyljodid auf Methyl-phenyl-p-tolyl-phosphin (dargestellt aus Phenyl-p-tolyl-chlorphosphin und Dimethylzink) in Äther unter Kühlung mit einer Kältemischung (POPE, GIBSON, Soc. 101, 737). Jodid $C_{17}H_{20}P \cdot I$. Nadeln (aus Alkohol + Äther). Beginnt bei 170° sich zu zersetzen; F: 175° bis 177°. Löslich in Wasser und Alkohol, schwerer in Aceton, unlöslich in Äther, Benzol und Petroläther.

Phenyl-p-tolyl-chlorphosphin $C_{13}H_{12}ClP = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot PCl \cdot C_6H_5 \cdot (S.~769)$. B. Zur Bildung aus p-Tolyl-dichlorphosphin und Diphenylquecksilber vgl. Wedekind, B. 45, 2934. Bei 2—3-stdg. Erhitzen von 78 g Phenyldichlorphosphin mit 60 g p-Tolylquecksilberbromid auf 270° in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre (Pope, Gibson, Soc. 101, 737). — Kp₁₀₀: 230—240° (P., G.).

P.P.-Dichlor-p-tolylphosphin, p-Tolyl-dichlorphosphin $C_7H_7Cl_2P = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot PCl_2$ (S. 769). B. Zur Bildung aus Toluol, Phosphortrichlorid und Aluminiumchlorid vgl. Wederind, B. 45, 2934. — F: 25°.

2. Benzylphosphin $C_7H_4P = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot PH_2$.

Triphenylbensylphosphoniumhydroxyd $C_{25}H_{25}OP = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot P(C_6H_5)_3 \cdot OH$ (S. 770). B. Das Jodid entsteht aus Triphenylphosphin und Benzyljodid (Hantzsch, B. 52, 1556). — Jodid $C_{25}H_{27}P \cdot I$. Löslich in Wasser und Alkohol, mit gelber Farbe in Chloroform und Acetylenterachlorid.

 $\mathbf{Methyl-phenyl-p-tolyl-bensyl-phosphoniumhydroxyd} \ \mathbf{C_{ij}} \mathbf{H_{iso}OP} = \mathbf{C_{e}H_{i} \cdot CH_{i}}.$ $P(C_0H_0\cdot CH_0)(C_0H_0)\cdot CH_0\cdot CH_0$. Das Bromid entsteht aus Methyl-phenyl-p-tolyl-phosphin (dargestellt aus Phenyl-p-tolyl-chlorphosphin und Dimethylzink) und Benzylbromid unter (dargestellt aus Phenyl-p-tolyl-chlorphosphin und Dimethylzink) und Benzylbromid unter Kühlung mit einer Kältemischung (Pors, Gibson, Soc. 101, 738). — Bromid C₂₁H₂₂P·Br. Tafeln (aus Aceton + Äther). F: 211—212°. Leicht löslich in Aceton, unlöslich in Äther und Benzol. — Jodid C₂₁H₂₂P·I. Tafeln (aus Alkohol). F: 215—216,5°. Leicht löslich in Methanol, schwerer in heißem Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol und Petroläther. — Chloroplatinat 2C₂₁H₂₂P·Cl+PtCl₄. Gelbes Krystallpulver. F: 214—215°. Unlöslich in den gewöhnlichen Lösungsmitteln. — [d·Campher]-β-sulfonat C₂₁H₂₂P·O·SO₂·C₁₀H₁₅O. Nadeln (aus Essigester + Alkohol). F: 134—137°. Leicht löslich in Aceton und Alkohol, schwer in Essigester. [α]^B: +9,2° (Wasser; c = 1). Rotationsdispersion in Wasser: P., G. — α-Brom-[d-oampher]-π-sulfonat C₂₁H₂₂P·O·SO₂·C₁₀H₁₄OBr. Nadeln (aus Benzol). F: 129—131° (bei raschem Erhitzen). [α]^B: +43,7° (Wasser; c = 0,9). Rotationsdispersion in Wasser: P., G. Wasser: P., G.

 $\ddot{\mathbf{A}}$ thyl-phenyl-p-tolyl-bensyl-phosphoniumhydroxyd $\mathbf{C}_{\mathbf{s}\mathbf{s}}\mathbf{H}_{\mathbf{s}\mathbf{s}}\mathbf{OP}=\mathbf{C}_{\mathbf{s}}\mathbf{H}_{\mathbf{s}}\cdot\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}\cdot\mathbf{CH}_{\mathbf{s}}$ $P(C_5H_4\cdot CH_5)(C_5H_5)(C_5H_5)\cdot OH$. B. Das Jodid entsteht aus Äthyl-phenyl-p-tolyl-phosphin und Benzyljodid in Gegenwart von wenig Äther (Wedekind, B. 45, 2937). — Bromid. Nadeln. F: 215,5°. — Jodid C₂₂H₂₄P·I. Krystalle (aus Alkohol). F: 192°. Sehr leicht löslich in Chloroform, ziemlich schwer in Wasser. Ebullioskopisches Verhalten in Chloroform: W.

2. Monophosphine $C_n H_{2n-13} P$.

 α -Phosphino-diphenylmethan, Benzhydrylphosphin $C_{12}H_{13}P$

 $(C_6H_5)_2CH \cdot PH_2.$

"Triphenylphosphin-diphenylmethylen" $C_{31}H_{35}P = (C_6H_5)_2C:P(C_6H_5)_3$. B. Beim Erhitzen von "Triphenylphosphin-benzophenon-azin" $(C_6H_5)_3P:N\cdot N:C(C_6H_5)_3$ (S. 424) im Stickstoffstrom auf 185—1956, neben anderen Produkten (Staudinger, Meyer, Helv. 2, 641). — Granatrote Blättchen mit ca. 1 Mol Benzol (aus Benzol). F: 170—1729. — Die ungereinigte Verbindung wird durch Wasser und Alkohol augenblicklich zersetzt. Die reine Verbindung gibt beim Erhitzen mit verd. Salzsäure Triphenyl-benzhydryl-phosphonium-chlorid (s. u.). Beim Erhitzen mit Schwefel in Schwefelkohlenstoff erhält man Thiobenzophenon und Triphenyl-phosphinsulfid (S. 425).

 $\text{Triphenyl - benzhydryl - phosphoniumhydroxyd} \quad \text{$C_{21}H_{27}OP = (C_9H_5)_2CH \cdot P(C_9H_5)_3$}$ OH. B. Das Chlorid erhält man beim Erhitzen der vorangehenden Verbindung mit verd. Salzsäure (Staudinger, Meyer, Helv. 2, 642). — Chlorid. Nadeln. F: 240—242°.

2. Hydroxyphosphine.

(Verbindungen vom Typus R.PIIIH.OH bezw. R.PVH.O.)

1. Phenylhydroxyphosphin, Phenylphosphinoxyd $C_0H_7OP = C_0H_5 \cdot PH \cdot OH$ bezw. CaHa PHO.

Methyläthylphenylphosphinoxyd $C_9H_{18}OP = (CH_3)(C_9H_5)(C_9H_5)PO$.

a) Rechtsdrehende Form. B. Man setzt die inskt. Form (s. u.) in Essigester mit a-Brom-[d-campher]-n-sulfonsaure um und zerlegt das entstandene Salz in Benzol-Lösung durch Einleiten von trocknem Ammoniak (Meisenheimer, Lichtenstadt, B. 44, 357). Nadeln. Kp₈: 159° (Mers. und Mitarbeiter, A. 449, 231). $[\alpha]_D$: +22,3° (Wasser; c = 1), +28,0° (Benzol; c = 1), +23,6° (verd. Salzsäure; c = 0,9) (Mers. und Mitarbeiter). $-\alpha$ -Brom-[d-campher]- π -sulfonat C₂H₁₈OP+C₁₀H₁₅O₄BrS. Krystalle (aus Essigester + Äther). F: 94–95° (Mers., L.). Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol (Mers., L.). $[\alpha]_D$: +65,3° (Wasser; c = 3) (MEIS. und Mitarbeiter).

b) İnaktive Form. B. Beim Destillieren von Methyläthyldiphenylphosphonium-hydroxyd (Meisenheimer, Lichtenstadt, B. 44, 357). — Nadeln. F. ca. 50° (Meis., L.). Kp: 304-3050 (Meis. u. Mitarbeiter, A. 449, 230). Leicht löslich in Wasser und Alkohol,

etwas schwerer in Benzol, ziemlich schwer in Äther und Petroläther (MEIS., L.).

304—305° (Meis. u. Mitarpeiser, A. 227). Ather und Petroläther (Blais., 2007) is schwerer in Benzol, ziemlich schwer in Äther und Petroläther (Blais., 2007) is schwerer in Benzol, ziemlich schwer in Äther und Petroläther (Blais., 2007). Diäthylphenylphosphinoxyd $C_{10}H_{15}OP = (C_{2}H_{5})_{3}(C_{6}H_{5})PO$ (S. 782). B. Beim Errichtylphenylphosphin-benzophenon-azin" ($C_{2}H_{5})_{3}(C_{6}H_{5})P:N·N:C(C_{6}H_{5})_{3}$ wärmen von "Diäthylphenylphosphin-benzophenon-azin" $(S.~423)~oder~von~,\\ Diathylphenylphosphin-fluorenon-azin''~(C_2H_5)_2(C_6H_5)P:N\cdot N:C \underbrace{\check{C_6H_6}}_{C_6H_6}$

(S. 424) mit verd. Alkohol auf dem Wasserbad (STAUDINGER, MEYER, Helv. 2, 630, 633). F: 59-60°.

Methyldiphenylphosphinoxyd $C_{13}H_{18}OP = (CH_3)(C_6H_5)_2PO$ (S. 782). B. Bei Einw. von Natriummethylat auf Diphenylchlorphosphin (S. 421) in Ather (Arbusow, \mathcal{H} . 42, 412; C. 1910 II, 454). — Nadeln (aus Ather). F: 109—110°.

Äthyldiphenylphosphinoxyd $C_{14}H_{15}OP = (C_2H_5)(C_6H_5)_2PO$ (S. 782). B. Beim Aufbewahren von Äthoxydiphenylphosphin (s. u.) mit Äthyljodid (Arbusow, Ж. 42, 407; C. 1910 II, 454). — F: 120,5—121°.

Äthoxydiphenylphosphin $C_{14}H_{15}OP = (C_6H_5)_2P \cdot O \cdot C_2H_5$. B. Bei Einw. von Natriumäthylat auf Diphenylchlorphosphin (S. 421) in Äther (Arbusow, \mathcal{H} . 42, 404; C. 1910 II, 453). — Kp₁₄: 179°. D_0° : 1,0896. — Beim Aufbewahren mit Äthyljodid entsteht Äthyldiphenylphosphinoxyd (s. o.). — Verbindung mit CuI. Krystalle (aus Alkohol + Chloroform). F: 190—191°.

Isopropyldiphenylphosphinoxyd $C_{15}H_{17}OP=[(CH_3)_2CH](C_6H_5)_2PO$. B. Beim Erhitzen von Isopropyloxydiphenylphosphin (s. u.) mit Isopropyljodid auf 115° (Arbusow, \mathcal{H} . 42, 409; C. 1910 II, 454). — Prismen und Nadeln (aus Alkohol). F: 145—146°. Schwer löslich in Wasser.

Isopropyloxydiphenylphosphin $C_{15}H_{17}OP = (C_6H_5)_2P \cdot O \cdot CH(CH_3)_2$. B. Bei Einwvon Natriumisopropylat auf Diphenylchlorphosphin in Ather (Arbusow, \mathcal{K} . 42, 408; C. 1910 II, 454). — Kp_{17} : 185—189°; Kp_8 : 160°. D_0° : 1,0925. — Gibt beim Erhitzen mit Isopropyljodid auf 115° Isopropyldiphenylphosphinoxyd (s. o.). — Verbindung mit CuI. Nadeln (aus Ligroin). F: 114—115°.

Isobutyldiphenylphosphinoxyd $C_{16}H_{19}OP = [(CH_3)_2CH \cdot CH_2](C_6H_5)_2PO$. B. Beim Erhitzen von Isobutyloxydiphenylphosphin (s. u.) mit Isobutyljodid auf 120° (Arbusow, \pm 42, 411; C. 1910 II, 454). — Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 137,5—138°.

Isobutyloxydiphenylphosphin $C_{16}H_{19}OP = (C_6H_5)_2P \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. Bei Einw. von Natriumisobutylat auf Diphenylchlorphosphin in Äther (Arbusow, \mathcal{K} . 42, 410; C. 1910 II, 454). — Kp₁₁: 202—203°. D₀": 1,0311. — Liefert beim Erhitzen mit Isobutyljodid auf 120° Isobutyldiphenylphosphinoxyd (s. o.). — Verbindung mit CuI. Krystalle (aus Ligroin).

Triphenylphosphinoxyd $C_{18}H_{15}OP=(C_6H_5)_3PO$ (S. 783). B. Beim Behandeln von Phosphorsäure-phenylester-dichlorid (Ergw. Bd. VI, S. 95) mit Phenylmagnesiumbromid in Äther (MICHAELIS, WEGNER, B. 48, 316). Aus Triphenylphosphin-phenylimid (s. u.) durch Kochen mit verd. Mineralsäuren, durch Einw. von Kohlendioxyd bei 130—140° oder durch Umsetzen mit Phenylisocyanat (Staudinger, Meyer, Helv. 2, 644). Beim Einleiten von Kohlendioxyd in geschmolzenes Triphenylphosphin-p-tolylimid (s. u.) (St., M., Helv. 2, 645). Beim Kochen von "Triphenylphosphin-benzophenon-azin" (S. 424) mit Alkohol (St., M., Helv. 2, 634). — F: 153° (M., W.), 156° (St., M., Helv. 2, 644).

Triphenylphosphin-phenylimid $C_{24}H_{20}NP=(C_6H_5)_3P:N\cdot C_8H_5$. Das Molekulargewicht wurde kryoskopisch in Benzol bestimmt. — B. Aus Triphenylphosphin und Phenylazid in Äther (Staudinger, Meyer, Helv. 2, 643). — Schwach gelbliche Tafeln (aus Äther). F: 131—132°. Leicht löslich in Benzol, sehr schwer in Petroläther. Schwer löslich in verd. Salzsäure und Schwefelsäure. — Liefert beim Kochen mit verd. Mineralsäuren Triphenylphosphinoxyd. Beim Einleiten von Kohlendioxyd in geschmolzenes Triphenylphosphinphenylimid erhält man Triphenylphosphinoxyd und Phenylisocyanat. Beim Kochen mit Schwefelkohlenstoff entstehen Triphenylphosphinsulfid und Phenylsenföl. Gibt mit Phenylisocyanat Triphenylphosphinoxyd, mit Phenylsenföl Triphenylphosphinsulfid.

Triphenylphosphin-p-tolylimid $C_{95}H_{22}NP = (C_6H_5)_3P:N\cdot C_6H_4\cdot CH_8$. B. Aus Triphenylphosphin und p-Tolyl-azid in Äther (Staudinger, Meyer, Helv. 2, 644). — Schwach gelbliche Krystalle (aus Äther). F: 134—135°. — Beim Einleiten von Kohlendioxyd in die geschmolzene Substanz erhält man Triphenylphosphinoxyd und p-Tolylisocyanat. Beim Kochen mit Schwefelkohlenstoff bilden sich Triphenylphosphinsulfid und p-Tolylsenföl.

Triphenylphosphin-asymm.-m-xylylimid $C_{96}H_{24}NP = (C_6H_5)_3P:N\cdot C_6H_3(CH_3)_2$. B. Aus Triphenylphosphin und 4-Azido-1.3-dimethyl-benzol 1) in Äther (Staudinger, Meyer, Helv. 2, 645). — Krystalle (aus Äther). F: 130—131°. — Reagiert mit Kohlendioxyd und Schwefelkohlenstoff analog der vorangehenden Verbindung.

"Diäthylphenylphosphin-bensophenon-azin" $C_{23}H_{25}N_2P=(C_2H_5)_2(C_6H_5)P:N\cdot N:C(C_6H_5)_2.$ B. Aus Diäthylphenylphosphin und Diphenyldiazomethan (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 226) in Äther (Staudinger, Meyer, Helv. 2, 632). — Schwach gelbliche Krystalle (aus Äther). F: 113°. — Spaltet bei 160—260° $^1/_2$ Mol Stickstoff ab. Liefert beim Erhitzen mit verd. Alkohol Diäthylphenylphosphinoxyd und Benzophenonhydrazon. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist gelb und wird beim Verdünnen mit Wasser farblos.

¹⁾ Dargestellt aus asymm. m-Xylidin (BAMBERGER, A. 424, 270; BA., BRUN, Helv. 6, 937).

"Disthylphenylphosphin-fluorenon-axin" $C_{ss}H_{ss}N_{s}P =$

(C₂H₅)₂(C₆H₆)P:N·N:C C₆H₄. B. Aus Diäthylphenylphosphin und 9-Diazo-fluoren (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 252) in Äther + Benzol (Staudinger, Meyer, Helv. 2, 629). — Gelbe Krystalle (aus Chloroform + Petroläther). F: 115°. Löslich in Chloroform und Benzol, schwer löslich in Äther und Petroläther. Schwer löslich in verd. Salzsäure und Schwefelsäure. — Zersetzt sich beim Aufbewahren. Spaltet von 220° an Stickstoff ab; beim Erhitzen unter vermindertem Druck auf 175—205° erhält man geringe Mengen Diäthylphenylphosphin. Liefert beim Erwärmen mit verd. Alkohol Fluorenonhydrazon und Diäthylphenylphosphinoxyd. — Löst sich in konz. Salzsäure mit gelber, in konz. Schwefelsäure mit scharlachroter Farbe; die Lösung in Schwefelsäure wird beim Verdünnen mit Wasser farblos. — C25H23N2P +2HCl. Hellgelber Niederschlag. Wird von 130° an dunkel; schmilzt unscharf oberhalb 250°.

"Triphenylphosphin-benzophenon-azin" $C_{31}H_{25}N_2P = (C_8H_5)_2P:N\cdot N:C(C_8H_5)_2$. B. Aus Triphenylphosphin und Diphenyldiazomethan (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 226) in Ather + Petroläther (Staudinger, Meyer, Helv. 2, 633). — Fast farblose Krystalle (aus Chloroform + Ather). F: 173° (Zers.). Schwer löslich in Ather und Petroläther, ziemlich leicht in Benzol und Chloroform. — Spaltet beim Erhitzen auf 185—195° Stickstoff ab unter Bildung von "Triphenylphosphin-diphenylmethylen" (C₆H₅)₈P:C(C₆H₅)₈ (S. 422) und Diphenylketazin (St., M., Helv. 2, 622, 641). Liefert beim Kochen mit Alkohol Triphenylphosphinoxyd und Benzophenonhydrazon. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. — Dihydrochlorid. Nicht rein erhalten. Krystalle. F: ca. 1850 (Zers.). Schwer löslich in

"Triphenylphosphin-fluorenon-azin" $C_{31}H_{23}N_2P = (C_6H_5)_3P:N\cdot N:C \begin{pmatrix} C_6H_4 \\ C_2H_4 \end{pmatrix}$ Molekulargewicht wurde kryoskopisch in Benzol bestimmt. — B. Aus Triphenylphosphin und 9-Diazo-fluoren (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 252) in Benzol (STAUDINGER, MEYER, Helv. 2, 627). — Gelbe Krystalle (aus Benzol). F: 209—210° (Zers.). Unlöslich in verdünnter und konzentrierter Salzsäure und verd. Schwefelsäure. — Spaltet bei 220° fast allen Stickstoff ab. Bleibt beim Kochen mit Alkohol unverändert. — Löst sich mit orangeroter Farbe in konz. Schwefelsäure. — C31H23N2P+2HCl. Beginnt bei 193° zu sintern. Spaltet leicht Chlorwesserstoff ab. Chlorwasserstoff ab.

"Triphenylphosphin - glyoxylester - azin" $C_{22}H_{21}O_2N_2P = (C_0H_5)_2P:N\cdot N:CH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus Triphenylphosphin und Diazoessigester (Ergw. Bd. III/IV, S. 211) in Ather (STAUDINGER, MEYER, Helv. 2, 634). — Krystalle (aus Ather + Benzol). F: 113—114°. Unlöslich in Äther.

Äthyldiphenylphosphinsulfid $C_{14}H_{15}SP=(C_2H_5)(C_0H_5)_4PS$. B. Beim Erhitzen von Äthylmercaptodiphenylphosphin (s. u.) mit Äthyljodid auf 100°, neben anderen Produkten (Arbusow, \mathcal{H} . 42, 551; C. 1910 II, 1373). — Tafeln (aus Äther). F: 65,5—66°. Löslich in Äther, Äthylbromid und Chloroform.

Äthylmercaptodiphenylphosphin $C_{16}H_{15}SP = (C_6H_5)_2P \cdot S \cdot C_2H_5$. B. Bei Einw. von Natriumäthylmercaptid auf Diphenylchlorphosphin (S. 421) in Äther (Arbusow, \mathcal{H} . 42, 550; C. 1910 II, 1373). — Kp_{13} : 196,5—197°. D_0° : 1,1330. — Gibt beim Erhitzen mit Äthyljodid auf 100° Äthyldiphenylphosphinsulfid (s. 0.) und Distryldiphenylphosphoniumjodid (S. 400). Gibt mit Cuprojodid eine krystallinische Additionsverbindung.

Propyldiphenylphosphinsulfid $C_{15}H_{17}SP = (C_2H_5 \cdot CH_2)(C_5H_5)_2PS$. B. Beim Erwärmen von Propylmercaptodiphenylphosphin (s. u.) mit Propyljodid auf 90° (Arbusow, \mathcal{K} . 42, 560; C. 1910 II, 1373). — Tafeln (aus Alkohol). F: 97—98°.

Propylmercaptodiphenylphosphin $C_{15}H_{17}SP = (C_6H_5)_2P \cdot S \cdot CH_2 \cdot C_2H_5$. B. Bei Einw. von Natriumpropylmercaptid auf Diphenylchlorphosphin in Ather (Arbusow, H. 42, 560; C. 1910 II, 1373). — Wurde nicht rein dargestellt. Kp₂₈: 229—230°. — Liefert beim Erwärmen mit Propyljodid auf 90° Propyldiphenylphosphinsulfid (s. o.).

Isobutyldiphenylphosphinsulfid $C_{16}H_{19}SP = [(CH_3)_2CH \cdot CH_2](C_6H_5)_2PS$. B. Beim Enhitzen von Isobutylmercaptodiphenylphosphin (s. u.) mit Isobutyljodid auf 110—115° (Arbusow, M. 42, 556; C. 1910 II, 1373). — Tafeln (aus Methanol). F: 80—81°.

Isobutylmercaptodiphenylphosphin $C_{10}H_{10}SP = (C_0H_5)_2P \cdot S \cdot CH_2 \cdot CH(CH_2)_2$. B. Bei Einw. von Natriumisobutylmercaptid auf Diphenylchlorphosphin in Äther (Arbusow, \mathcal{H} . 42, 555; C. 1910 II, 1373). — Kp: 200,5—201°. D_0° : 1,0892. — Liefert beim Erhitzen mit Isobutyljodid auf 110—115° Isobutyldiphenylphosphinsulfid (s. o.); bei 80° bilden sich daneben geringe Mengen Diisobutyldiphenylphosphoniumjodid (S. 420). — Gibt mit Cuproodid eine krystallinische Additionsverbindung.

Isoamyldiphenylphosphinsulfid $C_{17}H_{21}SP=(C_5H_{11})(C_6H_5)_2PS$. B. Beim Erhitzen von Isoamylmercaptodiphenylphosphin (s. u.) mit Isoamyljodid auf 120° (Arbusow, \mathcal{H} . 42, 558; C. 1910 II, 1373). — Tafeln (aus Petroläther). F: 63,5°. Kp₉: 230—240°. Leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform.

Isoamylmercaptodiphenylphosphin $C_{17}H_{21}SP = (C_8H_5)_2P \cdot S \cdot C_5H_{11}$. B. Bei Einw. von Natriumisoamylmercaptid auf Diphenylchlorphosphin in Åther (Arbusow, \Re . 42, 558: C. 1910 II, 1373). — Kp₁₂: 219—220°. D_0^{11} : 1,0645. — Liefert beim Erhitzen mit Isoamyljodid auf 120° Isoamyldiphenylphosphinsulfid (s. o.).

Triphenylphosphinsulfid $C_{18}H_{15}SP=(C_6H_5)_3PS$ (S. 784). B. Bei Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf Phosphorsulfochlorid in Ather unter Kühlung (Strecker, Grossmann, B. 49, 74). Aus Triphenylphosphin-phenylimid (S. 423) bei kurzem Kochen mit Schwefelkohlenstoff oder beim Erwärmen mit Phenylsenföl (Staudinger, Meyer, Helv. 2, 644). Neben Thiobenzophenon beim Erhitzen von "Triphenylphosphin-diphenylmethylen" (C_6H_5)₃P: $C(C_6H_5)_8$ (S. 422) mit Schwefel in Schwefelkohlenstoff (Stau., M., Helv. 2, 642). — Nadeln (aus Alkohol oder Äther). F: 1580 (Stau., M.), 1610 (Str., G.). Schwer löslich in Alkohol und Äther (Str., G.).

2. Benzylhydroxyphosphin, Benzylphosphinoxyd $C_7H_9OP=C_6H_5\cdot CH_2\cdot PH\cdot OH$ bezw. $C_8H_5\cdot CH_2\cdot PH_2O$.

Diphenylbenzylphosphinoxyd $C_{19}H_{17}OP = (C_6H_5)_2(C_6H_5 \cdot CH_2)PO$ (S. 786). B. Bei Einw. von Natriumbenzylat auf Diphenylchlorphosphin (S. 421) in Toluol (Arbusow, \mathcal{H} . 42, 414; C. 1910 II, 453). — Nadeln (aus Alkohol). F: 192—193°.

Tribenzylphosphinsulfid $C_{21}H_{21}SP=(C_0H_5\cdot CH_2)_3PS$ (S. 787). B. Aus Benzylmagnesiumchlorid und Phosphorsulfochlorid in Ather unter starker Kühlung (Strecker, Grossmann, B. 49, 74). — Nadeln (aus Chloroform). F: 274°.

3. Verbindungen, die die Gruppe PO₂H₂ enthalten¹⁾.

A. Phosphinigsäuren der Kohlenwasserstoffe.

1. Monophosphinigsäuren $C_nH_{2n-5}O_2P$.

1. Benzolphosphinigsäure, Phenylphosphinigsäure $C_eH_7O_2P=C_eH_5\cdot P(OH)_2$ bezw. $C_eH_5\cdot PH(:O)\cdot OH$.

Methylphenylphosphinsäure $C_7H_9O_2P=(CH_3)(C_9H_5)PO\cdot OH$ (S. 791). B. Zur Bildung vgl. Pope, Gibson, Soc. 101, 740. — F: 133—134°. — Salz des l-Menthylamins $C_7H_9O_2P+C_{10}H_{21}N$. Nadeln (aus Essigester + Alkohol). F: 188—189°. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwerer in Essigester, schwer in Aceton. [α]]: —22,4° (Wasser; c=0,8). Rotationsdispersion in Wasser: P., G. — Salz des l-1·Oxy-hydrindamins-(2) $C_7H_9O_2P+C_9H_{11}ON$. Nadeln (aus Essigester + Alkohol). Beginnt bei 175° sich zu zersetzen und schmilzt dann. Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser, fast unföslich in Essigester. [α]];: —19,7° (Wasser; c=0,8). Rotationsdispersion in Wasser: P., G. — Salz des dl-1·Oxy-hydrindamins-(2) $C_7H_9O_2P+C_9H_{11}ON$. Nadeln (aus Alkohol). Zersetzt sich bei etwa 170°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Essigester und Aceton. — Cinchoninsalz $C_7H_9O_2P+C_{19}H_{22}ON_2+2H_2O$. Nadeln (aus Wasser). Schmilzt unscharf bei 170—172°. Sehr leicht löslich in Alkohol und heißem Benzol, schwer in Essigester. [α]];: +127° (Wasser; c=0,9). Rotationsdispersion in Wasser: P., G. — Cinchonidinsalz $C_7H_9O_2P+C_{19}H_{22}ON_2+4H_2O$. Prismen (aus Wasser). F: 154°. Sehr leicht löslich in Alkohol, Benzol und siedendem Wasser.

¹⁾ Für die Säuren der Phosphor-, Arsen- und Antimongruppe hat sich in der Literatur noch keine allgemein angenommene Nomenklatur herausgebildet. Die oben gegebenen Namen sind so ausgewählt worden, daß sie sich möglichst eng an die Literatur anschließen und keinen Anlaß zu Mißverständnissen geben können. Für die Verbindungen vom Typus R. PO₃H₂ (S. 427 u. ff.) ist in Analogie zu der in der angelsächsischen Literatur seit langem üblichen, sehr zweckmäßigen Bezeichnung "Arkonsäuren" die Benennung als "Phosphonsäuren" adoptiert worden.

١

schwer in Essigester und kaltem Wasser. $[\alpha]_{\rm b}^{\rm H.s.}:-70,5^{\circ}$ (Wasser; c=0,9). Rotations-dispersion in Wasser: P., G. — Chininsalz $C_2H_2O_2P+C_{50}H_{24}O_2N_2+4H_2O$. Krystalle (aus Wasser). Schmilzt wasserfrei bei 164—166°, wasserhaltig von 85° an. Leicht löslich in Alkohol, heißem Essigester und Wasser, schwer in kaltem Wasser. $[\alpha]_{\rm b}^{\rm s.s.}:-114^{\circ}$ (Wasser; c=0,7). Rotationsdispersion in Wasser: P., G.

Äthylphenylphosphinsäure $C_8H_{11}O_2P=(C_2H_5)(C_6H_5)PO\cdot OH$. B. Beim Verseifen des Äthylesters (s. u.) mit Salzsäure bei 150° (Arbusow, \mathcal{H} . 42, 417; C. 1910 II, 453). — Tafeln (aus Äther). F: 79—80°. — Das Bariumsalz ist in kaltem Wasser leichter löslich als in heißem.

Äthylphenylphosphinsäureäthylester $C_{10}H_{15}O_2P=(C_2H_5)(C_6H_5)PO\cdot O\cdot C_2H_5$. Beim Aufbewahren von Phenylphosphinsäurediäthylester $C_6H_5\cdot P(O\cdot C_2H_5)_2$ mit Äthyljodid (Arbusow, Ж. 42, 416; C. 1910 II, 453). — Kp_{16} : 162—164°.

Diphenylphosphinsäure $C_{12}H_{11}O_2P=(C_4H_5)_2PO\cdot OH$ (S. 791). B. In geringer Menge neben anderen Produkten bei der Einw. von Natriumäthylat, Natriumisobutylat (Arbusow, \mathcal{H} . 42, 404, 441; C. 1910 II, 454) oder Natriumäthylmercaptid (A., \mathcal{H} . 42, 551; C. 1910 II, 1373) auf Diphenylchlorphosphin in Ather unter Luttzutritt. Beim Umsetzen von Phosphorsäure-dichlorid-piperidid $C_5H_{10}N\cdot POCl_2$ (Syst. No. 3038) mit Phenylmagnesiumbromid in Ather und Erhitzen des erhaltenen Öls mit konz. Salzsäure (Michaelis, Wegner, B. 48, 317). — Krystalle (aus Alkohol). F: 191° (M., \mathcal{H} .), 195—196° (A., \mathcal{H} . 42, 406; C. 1910 II, 454).

Diphenylphosphinsäure-isopropylester $C_{15}H_{17}O_2P=(C_8H_5)_2PO\cdot O\cdot CH(CH_5)_2$. B. In geringer Menge neben Isopropyloxydiphenylphosphin (S. 423) bei Einw. von Natriumisopropylat auf Diphenylchlorphosphin in Äther bei Luftzutritt (Arbusow, \mathcal{H} . 42, 409; C. 1910 II, 453). — Nadeln (aus Äther). F: 95—96°.

Diphenylphosphinsäure-isobutylester $C_{16}H_{19}O_2P = (C_6H_5)_2PO \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2$. B. In geringer Menge neben anderen Produkten bei der Einw. von Natriumisobutylat auf Diphenylchlorphosphin in Äther bei Luftzutritt (Arbusow, Ж. 42, 410; C. 1910 II, 453). — Krystalle (aus Alkohol oder Äther). F: 77°.

Diphenylthiophosphinsäure-S-äthylester $C_{14}H_{15}OSP = (C_{6}H_{5})_{3}PO \cdot S \cdot C_{2}H_{5}$. B. In geringer Menge neben Äthylmercaptodiphenylphosphin (S. 424) und anderen Produkten bei der Einw. von Natriumäthylmercaptid auf Diphenylchlorphosphin in Äther bei Luftzutritt (Arbusow, \mathcal{H} . 42, 551; C. 1910 II, 1373). — Prismen (aus Äther). F: 72—73.

2. Phosphinigsäuren C₇H₉O₉P.

1. 1 - Methyl - benzol - phosphinigsäure - (4), p - Toluolphosphinigsäure, p-Tolylphosphinigsäure $C_7H_9O_2P=CH_3\cdot C_6H_4\cdot P(OH)_2$ bezw. $CH_3\cdot C_6H_4\cdot PH(:O)\cdot OH$.

Di-p-tolylphosphinsäure $C_{16}H_{15}O_2P = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2PO \cdot OH$ (S. 795). B. Beim Behandeln von Phosphorsäure-dichlorid-piperidid $C_5H_{10}N \cdot POCl_2$ (Syst. No. 3038) mit p-Tolylmagnesiumbromid in Äther und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit konz. Salzsäure (MICHAELIS, WEGNER, B. 48, 317). — F: 130—132°.

2. 1-Methyl-benzol-phosphinigsäure-(11), Toluol- ω -phosphinigsäure, Benzylphosphinigsäure $C_7H_4O_2P=C_4H_5\cdot CH_2\cdot P(OH)_2$ bezw. $C_6H_5\cdot CH_2\cdot PH(:O)\cdot OH$.

Dibenzylphosphinsäure $C_{14}H_{15}O_2P=(C_4H_5\cdot CH_4)_3PO\cdot OH$ (S. 796). B. Beim Behandeln von Phosphorsäure-dichlorid-piperidid $C_5H_{10}N\cdot POCl_2$ (Syst. No. 3038) mit Benzylmagnesiumbromid in Äther und Erhitzen des Reaktionsprodukts mit konz. Salzsäure (MICHAELIS, WEGNER, B. 48, 317). — F: 180°.

Dibensylthiophosphinsäure, "Dibenzylhydroxyphosphinsulfid" $C_{14}H_{15}OSP=(C_4H_5\cdot CH_4)$, PS·OH. B. Neben Tribenzylphosphinsulfid bei der Einw. von Phosphorsulfochlorid auf Benzylmagnesiumchlorid in Äther (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 75). — Blättchen (aus Eisessig). F: 171°. Löslich in Chloroform, Methanol, Alkohol und Eisessig, leicht löslich in Benzol und Äther. Löslich in Natronlauge und siedender Sodalösung.

2. Monophosphinigsäuren $C_nH_{2n-21}O_2P$.

Triphenylmethan- α -phosphinigsäure $C_{1p}H_{17}O_2P = (C_8H_8)_2C \cdot P(OH)_2$ bezw. $(C_8H_8)_3C \cdot PH(:O) \cdot OH$. B. Beim Erwärmen von Triphenylcarbinol mit Natriumhypophosphit in Eisessig-Schwefelsäure auf 60° (Fosse, C. r. 150, 179; Bl. [4] 7, 232). — Krystalle (aus Alkohol).

B. Phosphinigsäuren der Oxo-Verbindungen.

C. Phosphinigsäuren der Amine.

4.4'- Bis - dimethylamino - benzhydrylphosphinigsäure $C_{17}H_{23}O_2N_2P = [(CH_3)_2N \cdot C_8H_4]_2CH \cdot P(OH)_2$ bezw. $[(CH_3)_2N \cdot C_8H_4]_2CH \cdot PH(:O) \cdot OH$. B. Beim Behandeln von 4.4'-Bisdimethylamino-benzhydrol mit unterphosphoriger Säure in siedendem Alkohol, neben 4.4'-Bisdimethylamino-diphenylmethan (Fosse, C.r.150,179; Bl. [4] 7, 233). — Krystalle (aus Benzol + Alkohol). Schmilzt im auf 110° erhitzten Trockenschrank und erstarrt beim Abkühlen zu einer glasigen Masse. — Reduziert alkoh. Silbernitrat-Lösung in der Hitze.

4. Verbindungen, die die Gruppe PO₃H₂ enthalten¹⁾.

A. Phosphonsäuren der Kohlenwasserstoffe.

Monophosphonsäuren $C_nH_{2n-5}O_3P$.

1. Benzolphosphonsäure, Phenylphosphonsäure (Phosphenylsäure) $C_6H_7O_3P=C_6H_5\cdot PO(OH)_2$ (S. 803). — Anilinsalz $C_6H_7O_3P+C_6H_7N$. B. Aus "Phenyloxyphosphazobenzol" (S. 429) beim Kochen mit Wasser (Michaelis, A. 407, 327). — Nageln. F: 212°.

Phenylphosphonsäure-dichlorid, "Phenyloxychlorphosphin" $C_6H_5OCl_2P = C_6H_5$. POCl₂ (S. 804). B. (Beim Leiten von trocknem Schwefeldioxyd A. 181, 297); vgl. a. MICHAELIS, A. 407, 318). — Gibt beim Erhitzen mit salzsaurem Anilin in Xylol "Phenyloxyphosphazobenzol" (S. 429). Bei langsamem Erhitzen mit salzsaurem p-Toluidin und Xylol bis auf 200° entsteht "Phenyloxyphosphazo-p-toluol" (S. 429); bei raschem Erhitzen wurde einmal Phenylphosphonsäure-di-p-toluidid erhalten.

Phenylorthophosphonsäure - dichlorid - dibromid C₆H₅Cl₂Br₂P == C₅H₅·PCl₂Br₂ (S. 804). B. Aus Phenyldichlorphosphin und Brom oder aus Phenyldibromphosphin und Chlor in Tetrachlorkohlenstoff-Lösung (Meisenheimer, A. 397, 299). — Beginnt bei 140° bis 160° zu sublimieren. F: 209°.

Phenylphosphonsäure-äthylester-anilid $C_{14}H_{16}O_2NP = C_6H_5 \cdot PO(O \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot C_6H_5$. Beim Kochen von "Phenyloxyphosphazobenzol" (S. 429) mit Alkohol (MICHAELIS, A. 407, 330). — Hygroskopisches Pulver. Schmilzt gegen 105° .

Phenylphosphonsäure-dianilid $C_{18}H_{17}ON_{2}P = C_{6}H_{5} \cdot PO(NH \cdot C_{6}H_{5})_{2}$ (S. 805). B. Beim Erhitzen von "Phenyloxyphosphazobenzol" (S. 429) mit Anilin auf 130—150° (MICHAELIS, 4 407 324)

¹) Bisher als Phosphinsäuren bezeichnet. Zu der jetzt eingeführten Bezeichnung "Phosphonsäuren" vgl. Anm. 1 auf S. 425.

Phenylphosphonsäure - anilid - p - toluidid $C_{19}H_{19}ON_2P = C_8H_5 \cdot PO(NH \cdot C_8H_5) \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von "Phenyloxyphosphazobenzol" (S. 429) mit p-Toluidin auf 130—150° (MICHAELIS, A. 407, 324). — Nadeln. F: 200°.

Phenylphosphonsäure-di-p-toluidid C₂₀H₂₁ON₂P = C₆H₅·PO(NH·C₆H₄·CH₃)₂. B. Beim Eintragen von 1 Mol Phenylphosphonsäuredichlorid in 4 Mol geschmolzenes p-Toluidin (Junker, Dissertation [Rostock 1896], S. 18). Wurde einmal bei raschem Erhitzen von Phenylphosphonsäuredichlorid mit salzsaurem p-Toluidin und Xylol auf 200° erhalten (Michaelis, A. 407, 323). — Nadeln (aus Alkohol). F: 223° (J.). Leicht löslich in Alkohol, Eisessig und Aceton, schwer in heißem Chloroform, Äther, Benzol und Tetrachlorkohlenstoff, fast unlöslich in Wasser (J.). Fast unlöslich in verd. Salzsäure und verd. Natronlauge (J.).

- 2. Toluol-phosphonsäure (4), p-Toluolphosphonsäure, p-Tolyl-phosphonsäure $C_7H_9O_3P=CH_3\cdot C_6H_4\cdot PO(0H)_2$ (8. 809). Anilinsalz $C_7H_9O_3P+C_6H_7N$. B. Bei längerem Kochen von ,p-Tolyloxyphosphazobenzol" (8. 429) mit stark verdünnter Natronlauge oder beim Kochen von p-Tolylphosphonsäure-monoanilid mit Wasser (MICHAELIS, A. 407, 329). Nadeln. F: 203°. Leicht löslich in Alkohol und heißem Wasser. p-Toluidinsalz $C_7H_9O_3P+C_7H_9N$. B. Bei längerem Kochen von ,p-Tolyloxyphosphazop-toluol" (8. 430) mit Wasser (MICHAELIS, A. 407, 330). Nadeln. F: 216°.
- p-Tolylphosphonsäure-monoanilid $C_{13}H_{14}O_2NP = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot PO(OH) \cdot NH \cdot C_6H_5$ (S. 810). B. Beim Kochen von "p-Tolyloxyphosphazobenzol" (S. 429) mit stark verdünnter Natronlauge (Michaelis, A. 407, 329). Liefert beim Kochen mit Wasser das Anilinsalz der p-Tolylphosphonsäure.
- p-Tolylphosphonsäure-mono-[N-acetyl-anilid] $C_{15}H_{16}O_3NP-CH_3\cdot C_6H_4\cdot PO(OH)\cdot N(C_6H_5)\cdot CO\cdot CH_3$. Beim Kochen von "p-Tolyloxyphosphazobenzol" (S. 429) mit Essigsäureanhydrid (MICHAELIS, A. 407, 331). Blättchen (aus Wasser). F: 162°. Leicht löslich in heißem Wasser.
- p-Tolylphosphonsäure-methylester-anilid $C_{14}H_{16}O_2NP=CH_3\cdot C_6H_4\cdot PO(O\cdot CH_3)\cdot NH\cdot C_6H_6$. B. Beim Kcchen von "p-Tolyloxyphosphazobenzol" (S. 429) mit Methanol (MICHAELIS, A. 407, 331). F: 65°.
- p-Tolylphosphonsäure-äthylester-p-toluidid $C_{16}H_{20}O_2NP-CH_3\cdot C_6H_4\cdot PO(O\cdot C_2H_5)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Beim Kochen von "p-Tolyloxyphosphazo-p-toluol" (S. 430) mit Alkohol (MICHAELIS, A. 407, 330). Sehr hygroskopisches Pulver. F: 53°. Leicht löslich in Alkohol, Äther und Benzol.
- p-Tolylphosphonsäure-dianilid $C_{19}H_{19}ON_2P=CH_3\cdot C_6H_4\cdot PO(NH\cdot C_6H_5)_2$ (S. 810). B. Beim Erhitzen von "p-Tolyloxyphosphazobenzol" (S. 429) mit Anilin auf 130—150° (Міснаелія, A. 407, 325).
- p-Tolylphosphonsäure-anilid-p-toluidid $C_{20}H_{21}ON_2P=CH_3\cdot C_6H_4\cdot PO(NH\cdot C_0H_5)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von "p-Tolyloxyphosphazo-p-toluol" (S. 430) mit Anilin (MICHAELIS, A. 407, 325). Nadeln. F: 221°.
- p-Tolylphosphonsäure-di-p-toluidid $C_{21}H_{23}ON_2P = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot PO(NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3)_2$ (S. 810). B. Beim Erhitzen von "p-Tolyloxyphosphazo-p-toluol" (S. 430) mit p-Toluidin (MICHAELIS, A. 407, 325).
- P.P'-Phenylimino-bis-[p-tolylphosphonsäure]-monoanilid $C_{26}H_{26}O_3N_2P_2$ $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot PO(NH \cdot C_6H_5) \cdot N(C_8H_5) \cdot PO(OH) \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Bei schwachem Erwärmen von "p-Tolyloxyphosphazobenzol" (S. 429) mit sehr verd. Natronlauge (Michaelis, A. 407, 328). Krystallpulver. F: 152°. Geht beim Kochen mit Wasser in das Anilinsalz der p-Tolylphosphonsäure über.

B. Phosphonsäuren der Oxo-Verbindungen.

- α-Phenyl-β-benzoyl-äthanphosphonsäure, α-Phenyl-β-benzoyl-äthylphosphonsäure $C_{15}H_{16}O_4P=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_5)\cdot PO(OH)_2$. B. Durch längere Einw. von Phosphortrichlorid auf Benzalacetophenon in Eisessig (Conant, Am. Soc. 39, 2683; vgl. Con., Cook, Am. Soc. 42, 834). Krystalle + aq (aus Äther oder verd. Alkohol). F: 116°.
- α-Phenyl-β-cinnamoyl-äthanphosphonsäure, α-Phenyl-β-cinnamoyl-äthyl-phosphonsäure $C_{17}H_{17}O_4P=C_6H_5\cdot CH\cdot CH\cdot CO\cdot CH_4\cdot CH(C_6H_5)\cdot PO(OH)_2$. B. Durch mehrstündige Einw. von Phosphortrichlorid auf Dibenzalaceton in Eisessig (Conant, Am. Soc. 39, 2684; vgl. Con., Cook, Am. Soc. 42, 834). Krystalle + aq (aus verd. Alkohol). Verliert das Krystallwasser bei 108°.

C. Phosphonsäuren der Oxy-oxo-Verbindungen.

α-[4-Methoxy-phenyl]-β-benzoyl-äthanphosphonsäure, α-[4-Methoxy-phenyl]-β-benzoyl-äthylphosphonsäure $C_{16}H_{17}O_5P=C_6H_5\cdot CO\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_4\cdot O\cdot CH_3)\cdot PO(OH)_8$. Bei längerer Einw. von Phosphortrichlorid auf Anisalacetophenon in Eisessig (Conant, Am. Soc. 39, 2681; vgl. Con., Cook, Am. Soc. 42, 830, 834). — Nädelchen (aus verd. Alkohol). F: 189°. Leicht löslich in Alkohol, schwer in siedendem Wasser, fast unlöslich in Äther.

Oxim $C_{16}H_{18}O_5NP = C_6H_5\cdot C(:N\cdot OH)\cdot CH_2\cdot CH(C_6H_4\cdot O\cdot CH_2)\cdot PO(OH)_8$. Krystalle. F: 156° (geringe Zersetzung) (Conant, Am. Soc. 39, 2683). Löslich in verd. Salzsäure.

5. C-Phosphor-Verbindungen, deren funktionelle Gruppe Phosphor und Stickstoff enthält.

"Phenyloxyphosphazobenzol" $C_{24}H_{20}O_2N_2P_2=C_6H_5\cdot PO<\frac{N(C_6H_5)}{N(C_6H_8)}$ » $PO\cdot C_6H_5$. Das Mol.-Gew. wurde ebullioskopisch in Chloroform bestimmt (MICHAELIS, A. 407, 319). — B. Beim Erhitzen von Phenylphosphonsäuredichlorid (S. 427) mit salzsaurem Anilin und Xylol bis auf 200° (M., A. 407, 317). Durch Destillation von Phenylphosphonsäure-dianilid unter 20 mm Druck (M., A. 407, 320). — Prismen (aus Chloroform oder Benzol). F: 290°. Destilliert unter vermindertem Druck unzersetzt oberhalb 360°. Ziemlich leicht löslich in heißem Chloroform, schwerer in heißem Benzol, unlöslich in Äther und Petroläther. — Beim Erhitzen in wasserhaltigem Benzol entsteht anscheinend ein Gemisch von P.P'-Phenylimino-bis-phenylphosphonsäure-monoanilid $C_6H_5\cdot PO(OH)\cdot N(C_6H_5)\cdot PO(C_6H_5)\cdot NH\cdot C_6H_5$ (nicht isoliert) und Phenylphosphonsäure-monoanilid, das beim Aufbewahren in verd. Ammoniak in das Anilinsalz der Phenylphosphonsäure (M., A. 407, 326). Beim Kochen mit Alkohol entsteht Phenylphosphonsäure-äthylester-anilid (M., A. 407, 330). Phenyloxyphosphazobenzol liefert beim Erhitzen mit Anilin auf 130—150° Phenylphosphonsäure-anilid-ptoluidi (S. 427); analog entsteht beim Erhitzen mit p-Toluidin Phenylphosphonsäure-anilid-ptoluidi (S. 428), mit Piperidin Phenylphosphonsäure-anilid-piperidid (Syst. No. 3038) (M., A. 407, 324).

"Phenyloxyphosphazo-o-toluol" $C_{26}H_{24}O_2N_2P_2 = C_6H_5 \cdot PO < N(C_6H_4 \cdot CH_3) > PO \cdot C_6H_5$.

B. Beim Erhitzen von Phenylphosphonsäuredichlorid mit salzsaurem o-Toluidin und Xylol bis auf 200° (MICHAELIS, A. 407, 323). — F: 291°.

"Phenyloxyphosphazo-p-toluol" $C_{20}H_{24}O_2N_2P_2 = C_6H_5 \cdot PO < \frac{N(C_6H_4 \cdot CH_3)}{N(C_6H_4 \cdot CH_3)} > PO \cdot C_6H_5$.

B. Bei langsamem Erhitzen von Phenyloxynormuredichlorid mit salzsaurem p-Toluidin und Xylol bis auf 200° (MICHAELIS, A. 407, 322). — Krystallpulver (aus Chloroform + Äther). F: 380°. Leicht löslich in Chloroform, sohwer in Benzol.

"Phenyloxyphosphazopseudocumol" $C_{30}H_{32}O_2N_3P_2 = C_6H_5 \cdot PO < N[C_6H_5(CH_3)_3] > PO \cdot C_6H_5$. B. Beim Erhitzen von Phenylphosphonsäuredichlorid mit salzsaurem Pseudocumidin und Xylol (MICHAELIS, A. 407, 324). — Prismen (aus Benzol). F: 280°.

"p-Tolyloxyphosphazobenzol" $C_{26}H_{24}O_2N_2P_2 = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot PO < N(C_6H_5) > PO \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. Das Mol.-Gew. wurde ebullioskopisch in Chloroform bestimmt (MICHAELIS, A. 407, 321). — B. Beim Erhitzen von p-Tolylphosphonsäure-dichlorid mit salzsaurem Anilin und Xylol (M., A. 407, 321). — Tafeln (aus Benzol). F: 273°. Destilliert unter vermindertem Druck unzersetzt und schmilzt dann bei 280°. Ziemlich leicht löslich in heißem Benzol, leicht in Chloroform, unlöslich in Äther und Petroläther.

"p-Tolyloxyphosphaso-o-toluol" $C_{28}H_{28}O_2N_2P_2 = (p)CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot PO < N[C_6H_4 \cdot CH_3(o)] > PO \cdot C_6H_4 \cdot CH_3(p)$. B. Beim Erhitzen von p-Tolylphosphonsäuredichlorid mit salzsaurem o-Toluidin und Xylol (MICHAELIS, A. 407, 323). — Pulver (aus Benzol + Petroläther). F: 262°. Ziemlich leicht löslich in Benzol.

"p-Tolyloxyphosphaso-p-toluol" $C_{28}H_{28}O_2N_2P_2=CH_3\cdot C_6H_4\cdot PO<\frac{N(C_6H_4\cdot CH_2)}{N(C_6H_4\cdot CH_2)}>PO\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Beim Erhitzen von p-Tolylphosphonsäuredichlorid mit salzsaurem p-Toluidin und Xylol (MICHAELIS, A. 407, 323). Bei der Destillation von p-Tolylphosphonsäure-di-p-toluidid unter 20 mm Druck (M.). — Krystallpulver. F: 312°. — Verhält sich wie Phenyloxyphosphazobenzol (S. 429).

XXIII. C-Arsen-Verbindungen.

1. Arsine.

(Verbindungen vom Typus R·AsH₂.)

A. Arsinoderivate der Kohlenwasserstoffe.

Monoarsine C_nH_{2n-5}As.

1. Arsinobenzol, Phenylarsin $C_0H_7As = C_0H_5 \cdot AsH_2$ (S. 826). B. Durch elektrolytische Reduktion von Phenylarsonsäure in wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Fichter, Elkind, B. 49, 245). {Durch Zutropfen von Salzsäure . . . (Palmer, Dehn, B. 34, 3598}; Kahn, Ch.Z. 36, 1099). — Kp₃: 36°; Kp₁₀: 50° (K.); Kp₁₄: 55° (F., E.). Greift die Haut stark an (K.).

Dimethylphenylarsin $C_8H_{11}As = C_6H_5 \cdot As(CH_3)_2$ (S. 826). B. Durch Einw. von Methylmagnesiumjodid auf Phenylarsendichlorid in Äther oder besser in Petroläther (WINMILL, Soc. 101, 723). Durch Destillation von Trimethylphenylarsoniumhydroxyd mit Wasserdampf (W., Soc. 101, 719). — Liefert beim Behandeln mit Brom in Petroläther je nach den Bedingungen Dimethylphenylarsindibromid oder Dimethylphenylarsintetrabromid (S. 437). Gibt mit diazotierter Anthranilsäure eine rote Lösung; auch mit anderen Diazoniumsalz-Lösungen entstehen farbige Lösungen.

Trimethylphenylarsoniumhydroxyd C₂H₁₅OAs = C₅H₅·As(CH₃)₃·OH (S. 826). B. Beim Erhitzen von Arsenobenzol mit Methyljodid auf 100° erhält man ein Gemisch aus Jodid und Perjodid (s. u.) (Bertheim, B. 47, 273; Steinkoff, Schwen, B. 54, 1452). — Trimethylphenylarsoniumhydroxyd liefert bei der Destillation mit Wasserdampf Dimethylphenylarsin und geringe Mengen anderer Produkte (Winmill, Soc. 101, 719). Verhalten des Jodids beim Erhitzen im Einschlußrohr auf 400°: W. — Jodid C₉H₁₄As·I. Prismen (aus Alkohol). F: 248—248,5° (B.), 248° (Zers.; beim Erhitzen im offenen Rohr) (W.). — Perjodid C₉H₁₄As·I+2I. Braune Nadeln (aus Alkohol). F: 103° (St., Sch., B. 54, 1453, 1458). Leicht löslich in Aceton und heißem Alkohol, unlöslich in Wasser, Äther und Petroläther.

Diäthylphenylarsin $C_{10}H_{15}As = C_0H_5 \cdot As(C_2H_5)_2$ (S. 826). B. Zur Bildung aus Phenylarsendichlorid und Diäthylzink (La Coste, Michaelis, A. 201, 212) vgl. Winnill, Soc. 101, 720. — Liefert beim Behandeln mit etwas weniger als der berechneten Menge Brom in Petroläther Diäthylphenylarsindibromid (S. 437), mit der berechneten Menge Jod in Petroläther Diäthylphenylarsindijodid (S. 437).

Äthylpropylphenylarsin $C_{11}H_{17}As = C_6H_5 \cdot As(C_2H_5) \cdot CH_6 \cdot C_2H_5$. B. Aus Dipropylzink und Äthylphenylarsenbromid in Äther (Winmill, Soc. 101, 721). — Flüssigkeit. Kp: 245°. Unlöslich in konz. Salzsäure. — Oxydiert sich langsam an der Luft.

Methylallylphenylarsin $C_{10}H_{18}As = C_0H_5 \cdot As(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CH \cdot CH_2$. B. Durch Einw. von Magnesiumpulver auf äquimolekulare Mengen Methylphenylarsenbromid und Allyljodid in Äther (Winmill, Soc. 101, 724). — Wurde nicht rein erhalten. Flüssigkeit. Kp: 192° (geringe Zersetzung).

Äthylpropylallylphenylarsoniumhydroxyd $C_{14}H_{53}OAs = C_6H_5 \cdot As(C_2H_5)(CH_2 \cdot C_3H_5)$ ($CH_1 \cdot CH : CH_2 \cdot CH : CH_2 \cdot CH : CH_2 \cdot CH : CH_3 \cdot CH_3$

Triphenylarsin $C_{18}H_{18}As = (C_0H_8)_8As$ (S. 828). B. Durch Einw. von Ag_3AsBr_3 (aus Arsentribromid und Silber) suf Phenylmagnesiumbromid in Åther und Zersetzung des Reaktionsgemisches mit verd. Schwefelsäure (Hilfert, Herrmann, B. 46, 2223). Durch Erhitzen von Bis-diphenylarsen im Vakuum auf 300° (Porter, Borgstrom, Am. Soc. 41, 2051). — Krystalle (aus Petroläther). F: 59° (Camei, R. A. L. [5] 21 I, 776; Pascal, Bl. [4] 11, 598). D; zwischen 48° und 82°: 1,225 + 9·10⁻⁴t—10⁻⁵t² (Pa., C. r. 156, 1905). Brechungsindex n; zwischen 48° und 82°: 1,6139 + 176·10⁻⁵t — 20·10⁻⁶t² (Pa., C. r. 156, 1905). Thermische Analyse der binären Systeme mit Triphenylamin (Eutektikum bei 76 Gew. °/₀ Triphenylarsin und 45,5°), Triphenylphosphin (Eutektikum bei 38,5 Gew. °/₀ Triphenylarsin und 64,2°), Triphenylstibin und Triphenylbismutin: Pa., Bl. [4] 11, 597. Absorptionsspektrum der Lösung in Chloroform: Purvis, McCleland, Soc. 101, 1519.

Diphenylcyanarsin, Diphenylarsencyanid $C_{13}H_{10}NAs = (C_6H_5)_2As \cdot CN$ s. S. 437.

Diphenylchlorarsin, Diphenylarsenchlorid C₁₂H₁₀ClAs = (C₆H₅)₂AsCl s. S. 437. Phenyldichlorarsin, Phenylarsendichlorid C₆H₅Cl₂As = C₆H₅·AsCl₂ (S. 830). B. Durch Erhitzen von Phenylquecksilberhalogenid oder Phenylquecksilberacetat mit Arsentrichlorid auf dem Wasserbad (Roeder, Blasi, B. 47, 2751). — Darst. Bei der Darstellung nach Michaelis (vgl. Hptw.) erhitzt man besser auf 290—300° (Winmill, Soc. 101, 720). — Reizt die Nasenschleimhäute sehr stark (R., B.). — Beim Einleiten von Arsenwasserstoff in die alkoh. Lösung erhält man ein gelbes, in Wasser, Alkohol und Äther unlösliches Pulver (Höchster Farbw., D. R. P. 269699; C. 1914 I, 713; Frdl. 11, 1075). Phenyldichlorarsin gibt bei Einw. auf Tetramethylen-bis-magnesiumbromid in absol. Äther unter Kühlung H.C.CH

As - Phenyl - cyclotetramethylenarsin $\begin{array}{c} H_2C \cdot CH_2 \\ H_2C \cdot CH_2 \end{array}$ As $\cdot C_6H_5$ (Syst. No. 4720) (GRÜTTNER,

Krause, B. 49, 440); reagiert analog mit Pentamethylen-bis-magnesiumbromid unter Bildung von As-Phenyl-cyclopentamethylenarsin (Syst. No. 4720); die gleiche Verbindung entsteht in geringerer Ausbeute bei Einw. von Natrium auf 1.5-Dichlor (oder Dibrom)-pentan und Phenyldichlorarsin in absol. Äther + Essigester (G., Wiernik, B. 48, 1479; vgl. W., G., D. R. P. 313876; C. 1919 IV, 738; Frdl. 13, 964). — Verwendung als Gaskampfstoff (Sternit): Anonymus, C. 1919 III, 1074; R. Hanslian, Fr. Bergendorff, Der chemische Krieg [Berlin 1925], S. 41.

Phenyldibromarsin, Phenylarsendibromid $C_0H_5Br_2As = C_0H_5 \cdot AsBr_2$ (S. 831). B. Aus Phenylquecksilberbromid und Arsentribromid auf dem Wasserbad (ROEDEE, BLASI, B. 47, 2752). Durch Erhitzen von Dimethylphenylarsintetrabromid (S. 437) auf 160° (WINMILL, Soc. 101, 723).

Phenyldijodarsin, Phenylarsendijodid $C_6H_5I_2As = C_6H_5 \cdot AsI_2$ (S. 831). B. Durch Erhitzen von Phenylquecksilberjodid mit Arsentrijodid auf dem Wasserbad (ROEDER, BLASI, B. 47, 2752). Beim Erhitzen von Arsenobenzol mit Methyljodid oder Äthyljodid im Rohr auf 100° (BERTHEIM, B. 47, 273).

Trimethyl-[4-jod-phenyl]-arsoniumhydroxyd $C_9H_{14}OIAs = C_8H_4I \cdot As(CH_9)_3 \cdot OH$. B. Das Jodid erhält man neben 4-Jod-phenylarsendijodid beim Erhitzen von 4.4 Dijodarsenobenzol mit Methyljodid im Rohr auf 100° (Bertheim, B. 47, 275). — Jodid $C_9H_{18}IAs \cdot I$. Blättchen oder Prismen (aus Alkohol). F: 300° (Zers.). Löslich in Wasser, Methanol und Eisessig, schwerer in Aceton, sehr schwer in Chloroform, unlöslich in Äther und Petroläther.

[4-Jod-phenyl]-dijodarsin, 4-Jod-phenyl-arsendijodid $C_6H_4I_5As = C_6H_4I \cdot AsI_2$ (S. 831). B. {Durch Erwärmen oder Stehenlassen von (Mameli, Patta, C. 1909 I, 1091; II, 1856}; vgl. M., P., G. 40 I, 135). Neben Trimethyl-[4-jod-phenyl]-arsoniumjodid beim Erhitzen von 4.4'-Dijod-arsenobenzol mit Methyljodid im Ronr auf 100° (Bertheim, B. 47, 275). — Pharmakologische Wirkung: M., P., C. 1911 II, 628.

[2.4 - Dinitro - phenyl] - dichlorarsin, 2.4 - Dinitro - phenyl - arsendichlorid $C_6H_3O_4N_2Cl_2As = (O_2N)_2Cl_2H_3 \cdot AsCl_2$. B. Durch Einw. von ätherischer oder alkoholischer Salzsäure auf 2.4-Dinitro-phenyl-arsenoxyd (Karrer, B. 47, 2281). — Verhalten der äther. Lösung beim Belichten: \hat{K} ., \hat{B} . 47, 2276.

2. Arsine C,H,As.

1. 4-Arsino-toluol, p-Tolylarsin $C_7H_9As = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot AsH_2$.

Trimethyl - p - tolyl - arsoniumhydroxyd $C_{10}H_{17}OAs = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot As(CH_3)_s \cdot OH$ (S. 832). B. Das Jodid erhält man beim Erhitzen von 4.4'-Dimethyl-arsenobenzol mit

j

Methyljodid im Rohr auf 100° (Bebtheim, B. 47, 275). — Jodid C₁₀H₁₆As I. Nadeln oder Prismen (aus Alkohol). F: 274—275° (Zers.). Löslich in Wasser, Methanol, Alkohol und Eisessig, schwerer in Aceton und Chloroform, unlöslich in Äther und Petroläther.

2. ω -Arsino-toluol, Benzylarsin C, $H_{\bullet}As = C_{\bullet}H_{\bullet} \cdot CH_{\bullet} \cdot AsH_{\bullet}$.

 $\ddot{\mathbf{A}}$ thylpropylphenylbenzylarsoniumhydroxyd $\mathbf{C}_{18}\mathbf{H}_{25}\mathbf{OAs} = \mathbf{C}_{6}\mathbf{H}_{5} \cdot \mathbf{CH}_{2} \cdot \mathbf{As}(\mathbf{C}_{2}\mathbf{H}_{5})$ The substitution of the state
Methylallylphenylbenzylarsoniumhydroxyd $C_{17}H_{21}OAs = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot As(CH_3)(CH_2 \cdot CH: CH_2)(C_6H_5) \cdot OH$. B. Das Jodid crhālt man aus Methylallylphenylarsin und Benzyljodid (Winnull, Soc. 101, 724). — Jodid $C_{17}H_{20}As \cdot I$. Krystalle (aus Aceton + Alkohol). F: 100°. Unlöslich in Wasser. Leicht löslich in Aceton, Alkohol und Essigester. — α -Brom-[d-campher]- π -sulfonat $C_{17}H_{20}As \cdot C_{10}H_{14}O_4$ BrS. Prismen (aus Alkohol + Aceton). F: 189°. [α]¹⁴⁰₁₄₀: +58,8° (Wasser; c = 2).

Tetrabenzylarsoniumhydroxyd $C_{28}H_{29}OAs = (C_6H_5 \cdot CH_4)_4As \cdot OH$ (S. 836). — Jodid $C_{28}H_{28}As \cdot I$. Krystalle (aus Amylalkohol). F: 169° (Zers.) (HANTZSCH, B. 52, 1558, 1559). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leichter in Alkohol, Aceton und Acetonitril, sehr leicht in Methylenchlorid und Chloroform; die Lösungen sind farblos. Die Lösungen in 1.2-Dichlorächylen und 1.2.3-Trichlor-propan sind gelblich, die Lösung in Nitrobenzol ist dunkelgelb. Die anfangs gelblichen bezw. farblosen Lösungen in Acetylentetrachlorid und Acetessigester färben sich nach wenigen Minuten dunkelgelb. Absorptionsspektrum in Wasser und in Chloroform: H. Zersetzt sich bei längerem Kochen mit Acetylentetrachlorid und Acetessigester.

B. Oxy-arsine.

(Verbindungen, die zugleich Phenole bezw. Alkohole und Arsine sind.)

Arsine des Phenols $C_6H_6O=C_6H_5\cdot OH$.

4-Oxy-phenylars in $C_6H_7OAs = HO \cdot C_6H_4 \cdot AsH_2$. B. Durch Reduktion von 4-Oxyphenylarsonsäure mit Zinkstaub in wäßrig-methylalkoholischer Salzsäure (KAHN, Ch. Z. 36, 1099; Höchster Farbw., D. R. P. 251571; C. 1912 II, 1415; Frdl. 11, 1042). Durch längere elektrolytische Reduktion von 4-Oxy-phenylarsenoxyd in verd. Natronlarge (Bart, D. R. P. 270568; C. 1914 I, 1039; Frdl. 11, 1050). — Farbloser Niederschlag (B.; H. F.). Farbt sich bei 75° dunkel, zersetzt sich bei 155° völlig (H. F.; K.). Schwer löslich in Äther, Alkohol und Wasser; löslich in Natronlauge (H. F.). — Färbt sich beim Aufbewahren an der Luft anfangs gelb, dann rot unter Bildung von 4.4'-Dioxy-arsenobenzol (B.; H. F.). Gibt beim Kochen mit Phenylantimonoxyd in Eisessig + Methanol 4-Oxy-stibarsenobenzol $C_6H_5 \cdot Sb \cdot As \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (Syst. No. 2331) (H. F., D. R. P. 269744; C. 1914 I, 715; Frdl. 11, 1078).

Trimethyl-[4-methoxy-phenyl]-arsoniumhydroxyd C₁₀H₁₇O₂As = CH₃·O·C₆H₄·As(CH₃)₃·OH. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von 4.4'-Dimethoxy-arsenobenzol mit Methyljodid im Einschlußrohr auf 100° (Bertheim, B. 47, 276). — Jodid C₁₀H₁₆OAs·I. Nadeln und Prismen (aus Alkohol). F: 213°. Löslich in Wasser, Methanol, Eisessig, Chloroform und Pyridin, etwas schwerer in Aceton, unlöslich in Benzol, Äther und Petroläther.

[4-Methoxy-phenyl]-dichlorarsin, 4-Methoxy-phenylarsendichlorid C,H,OCl,As = CH₃·O·C₆H₄·AsCl₂ (S. 840). B. Durch Erhitzen von 4-Methoxy-phenylquecksilber-chlorid mit Arsentrichlorid auf dem Wasserbad (ROEDER, BLASI, B. 47, 2752).

3-Nitro-4-oxy-phenylarsin $C_0H_0O_3NAs = HO \cdot C_0H_3(NO_2) \cdot AsH_2$. B. Durch elektrolytische Reduktion von 3-Nitro-4-oxy-phenyl-arsenoxyd in wäßrig-alkoholischer Salzsäure an einer Quecksilber-Kathode (Bart, D. R. P. 270568; C. 1914 I, 1039; Frdl. 11, 1050). Gelber Niederschlag. Unlöslich in Alkalien und in Säuren.

C. Carboxy-arsine.

(Verbindungen, die zugleich Carbonsäuren und Arsine sind.)

Arsine der Benzoesäure $C_7H_6O_2 = C_6H_5 \cdot CO_2H$.

2-Arsino-benzoesaure, 2-Carboxy-phenylarsin $C_7H_7O_2As = H_2As \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H_5$ B. Durch elektrolytische Reduktion von Benzoesäure-arsinigsäure (2) in alkal. Lösung

- (Bart, D. R. P. 270568; C. 1914 I, 1039; Frdl. 11, 1050). Niederschlag. Färbt sich an der Luft gelb. Löslich in Alkalien und Sodalösung.
- 2 Dijodarsino benzoesäure, 2 Carboxy phenylarsendijodid $C_7H_5O_2I_2As =$ $I_2As \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Bei der Reduktion von 2-Carboxy-phenylarsonsäure mit konz. Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor (MICHAELIS, B. 48, 872). — Gelbe Krystalle. Leicht löslich in heißem Wasser und Äther, schwer in Chloroform. — Gibt beim Behandeln mit verd. Natronlauge Benzoesäure-arsinigsäure-(2).
- 4-Arsino-benzoesäure, 4-Carboxy-phenylarsin $C_7H_7O_2As = H_2As \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Durch Reduktion von 4-Carboxy-phenylarsonsäure mit Zinkstaub in wäßrig-methylalkoholischer Salzsäure (Sieburg, Ar. 254, 227). Säulen (aus Äther). F: 79—80° (in zugeschmolzener Capillare). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol, Methanol, Aceton, Ather, Essigester, Eisessig und Chloroform, schwerer in Benzol und Ligroin. Leicht löslich in Alkalien und Alkalicarbonat-Lösungen. — Färbt sich in feuchtem Zustand an der Luft sofort gelb. Verhalten beim Aufbewahren in trocknem Zustand: S.
- 4-Dichlorarsino-benzoesäure, 4-Carboxy-phenylarsendichlorid $C_7H_5O_2Cl_2As = Cl_2As \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ (S. 843). B. Zur Bildung aus 4-Carboxy-phenylarsensäure durch Einw. von Phosphortrichlorid (LA COSTE, A. 208, 16) vgl. FOURNEAU, OECHSLIN, Bl. [4] 11, 910; OE., C. 1911 II, 1127; SIEBURG, Ar. 254, 229.
- 4 Dichlorarsino benzoesäure [β dimethylamino α äthyl isopropylester] $C_{14}H_{20}O_2NCl_2As = Cl_2As \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C(CH_3)(C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus 4-Dichlorarsino-benzoylchlorid und 1-Dimethylamino-2-methyl-butanol-(2) in Benzol (Fourneau, Oechslin, Bl. [4] 11, 912). $C_{14}H_{20}O_2NCl_2As + HCl$. Nadeln (aus absol. Alkohol). F: 194° (Maquenne-scher Block). Leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol, unlöslich in Aceton.
- 4-Dichlorarsino-benzoylchlorid C₇H₄OCl₃As = Cl₂As·C₆H₄·COCl. B. Aus 4-Dichlorarsino-benzoesäure durch Erwärmen mit Phosphorpentachlorid in Chloroform (FOURNEAU, OECHSLIN, Bl. [4] 11, 909; OE., C. 1911 II, 1127; SIEBURG, A. r. 254, 229). Durch Einw. von Phosphorpentachlorid auf 4-Carboxy-phenylarsenoxyd (F., OE.). Fast farblose, wenig opalisierende Flüssigkeit. Kp₁₀₋₁₂: 187—189° (S.); Kp₁₉: 189—190° (F., OE.). Raucht an der Luft (S.; F., OE.). Erstart spontan, bisweilen erst nach (Ergerer Zeit, zu einer krystallinen Neue (F. OR.). Löcht hei Filmy. Masse (F., OE.). Löslich in Äther, Chloroform und Benzol (F., OE.; S.). — Liefert bei Einw. von Alkalilauge in der Kälte 4-Carboxy-phenylarsenoxyd, in der Wärme 4-Carboxy-phenylarsinigsäure (S.). Reagiert mit Alkoholen, Phenolen, Aminen in Gegenwart von Soda, Natriumdicarbonat oder Pyridin wie Benzoylchlorid unter gleichzeitigem Übergang der AsCl2-Gruppe in die AsO-Gruppe (F., OE.; S.; HUGOUNENQ, MOREL, C. 1913 I, 2120).
- 4-Dijodarsino-benzoesäure, 4-Carboxy-phenylarsendijodid $C_7H_5O_2I_2As = I_2As$. C₆H₄·CO₂H (S. 843). Gelbrote Nadeln (aus Chloroform). F: 153°1) (MICHAELIS, B. 48, 871).

D. Amino-arsine.

(Verbindungen, die zugleich Amine und Arsine sind.)

Arsine des Anilins $C_6H_7N = C_6H_5 \cdot NH_2$.

- **4-Amino-phenylarsin, 4-Arsino-anilin** $C_6H_6NAs = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot AsH_2$. B. Durch Reduktion von 4-Amino-phenylarsonsäure mit Zinkstaub in wäßrig-methylalkoholischer Salzsäure (Kahn, Ch. Z. 36, 1099; Höchster Farbw., D. R. P. 251 571; C. 1912 II, 1415; Frdl. 11, 1043). Durch elektrolytische Reduktion von 4-Amino-phenylarsonsäure in salzsaurer Lösung unter Luftabschluß, am besten an einer amalgamierten Zink-Kathode unter Kühlung, oder durch Reduktion von 4-Amino-phenylarsenoxyd in saurer Lösung an einer Quecksilber-Kathode (Fighter, Elkind, B. 49, 240, 243). — Öl. Kp_{13} : 133,5 $^{\circ}$ (F., E.); Kp₁₀: 132° (H. F., D. R. P. 251571; K.). Leicht löslich in Alkohol, Ather und Eisessig; schwer löslich in Wasser (H. F., D. R. P. 251571). — Oxydiert sich beim Aufbewahren an der Luft zu 4.4′-Diamino-arsenobenzol (H. F., D. R. P. 251571; F., E.). Reagiert in salzsaurer Lösung mit 4-Oxy-phenylarsenoxyd unter Bildung von 4'-Amino-4-oxy-arsenobenzol, mit 4-Aminophenyl-arsenoxyd unter Bildung von 4.4 Diamino-arsenobenzol (Höchster Farbw., D. R. P. 254187; C. 1913 I, 134; Frdl. 11, 1068). — $C_6H_8NAs+HCl$. Nadeln. Färbt sich an der Luft allmählich gelb (F., E.). — $C_6H_8NAs+H_2SO_4$. Krystalliner Niederschlag (F., E.). Fast unlöslich in verd. Schwefelsäure.
- 4-Acetamino-phenylarsin, N-Acetyl-4-arsino-anilin $C_8H_{10}ONAs=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_{10}ONAs$ C₆H₄ AsH₂. B. Durch Reduktion von 4 Acetamino-phenylarsonsäure mit Zinkstaub und

¹⁾ Vgl. den abweichenden Schmelzpunkt im Hptw.

durch Säuren und Alkalien allmählich zersetzt wird (H. F., D. R. P. 269745).

4-[Carboxymethylamino]-phenylarsin, N-[4-Arsino-phenyl]-glycin C₈H₁₀O₂NAs

= HO₂C·CH₂·NH·C₈H₄·AsH₂. B. Durch Reduktion von [N-Phenyl-glycin]-arsonsäure-(4)
mit Zinkstaub und Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 251571; C. 1912 II, 1415; Frdl.
11, 1042). — Gelblicher Niederschlag. Färbt sich beim Aufbewahren tiefer gelb. Zersetzt sich oberhalb 100° unter Dunkelfärbung. Sehr schwer löslich in Wasser, Alkohol und Äther.

Tris - [4 - amino - phenyl] - arsin $C_{18}H_{18}N_3As = [H_1N \cdot C_8H_4]_3As$. B. Aus 4-Aminophenylarsenoxyd durch kurzes Kochen mit verd. Salzsäure oder durch längeres Aufbewahren einer weinsauren Lösung (Ehrlich, Bertheim, B. 43, 923). — Plättchen (aus verd. Alkohol). F: 173—174°. Sehr leicht löslich in Aceton und Pyridin, leicht in Essigester und Eisessig, löslich in Alkohol und Methanol, sehr schwer löslich in Benzol und Chloroform, unlöslich in Ligroin und Wasser. Unlöslich in Natronlauge, löslich in Mineralsäuren. Bildet mit Mineralsäuren krystallisierende Salze.

Tris-[4-dimethylamino-phenyl]-arsin $C_{24}H_{80}N_3As = [(CH_3)_2N \cdot C_0H_4]_3As$ (S. 843). Physiologische Wirkung: Blumenthal, Navassart, Bio. Z. 32, 388, 389.

- Tris-[4-acetamino-phenyl]-arsin $C_{24}H_{24}O_3N_3As = [CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4]_3As$. B. Durch kurzes Kochen von Tris-[4-amino-phenyl]-arsin mit Acetanhydrid (EHRLICH, BERTHEIM, B. 43, 924). Nadeln mit 1 H_2O (aus verd. Methanol); schmilzt von ca. 170° an, erstarrt wieder und schmilzt dann bei 232—233°. Wasserfreie Prismen (aus absol. Alkohol); F: 243°. I öslich in Methanol, Alkohol und Eisessig, unlöslich in Äther, Benzol und Wasser. Die wasserfreie Verbindung ist im allgemeinen schwerer löslich als die krystallwasserhaltige Verbindung. Unlöslich in Mineralsäuren. Wird in essigsaurer Lösung durch Jod in Gegenwart von Natriumacetat zu Tris-[4-acetamino-phenyl]-arsinoxyd oxydiert.
- [4-Amino-phenyl]-dichlorarein, 4-Amino-phenylarsendichlorid CaHaNClaAs = H₂N·C₆H₄·AsCl₃. B. Durch Behandeln von 4-Amino-phenylarsenoxyd mit Salzsäure unter Kühlung (BERTHEIM, B. 44, 1070). In weniger reiner Form bei Einw. von Phosphortrichlorid auf Arsanilsäure in Essigester (EHRLICH, B., B. 43, 920). — Das Hydrochlorid zersetzt sich beim Erhitzen unter Bildung eines Produkts, das bei Einw. von Wasser in Anilin, Salzsäure und arsenige Säure zerfällt (B.). Die wäßr. Lösung des Hydrochlorids gibt beim Neutralisieren mit Ammoniak (B.) oder beim Behandeln mit verd. Natronlauge (E., B.) 4-Amino-phenylarsenoxyd. Die alkoh. Lösung des Hydrochlorids liefert beim Einleiten von Phosphorwasserstoff ein hellgelbes Pulver (leicht löslich in Wasser, wird aus der wäßr. Lösung auf Zusatz von Alkalı wieder abgeschieden), beim Einleiten von Arsenwasserstoff ein dunkelgelbes, in Pyridin und verd. Salzsäure leicht lösliches Pulver, beim Einleiten von Antimonwasserstoff eine dunkelbraune, in verd. Salzsäure ziemlich leicht lösliche Verbindung, beim Einleiten von Selenwasserstoff die Verbindung $H_2N \cdot C_0H_4 \cdot AsSe$ (S. 446), beim Ein eiten von Tellurwasserstoff die Verbindung $H_2N \cdot C_0H_4 \cdot AsSe$ (S. 446) (Höchster Farbw., D. R. P. 269699; C. 1914 I, 713; Frdl. 11, 1075). — $C_0H_6NCl_2As + HCl.$ Nadeln (aus verd. Salzsäure). $F: 139-140^\circ$ (Zers.) (B.). Verdampft bei weiterem Erhitzen fast vollständig. Färbt sich beim Aufbewahren gelblich. Leicht löslich in Alkohol, Methanol und Wasser, schwer in Aceton und Essigester, sehr schwer in kaltem Eisessig, Äther, Benzol und Chloroform; löst sich in heißem Eisessig unter Zersetzung. Wird durch Wasser hydrolytisch gespalten. Reizt die Schleimhäute heftig.
- [4 Dimethylamino phenyl] dichlorarsin, 4 Dimethylamino phenylarsen-dichlorid $C_8H_{10}NCl_2As = (CH_3)_2N \cdot C_8H_4 \cdot AsCl_2$ (S. 844). Liefert beim Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure bei 40—50° 3.5-Dinitro-4-methylnitramino-phenylarsonsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 293842; C. 1916 iI, 620; Frdl. 12, 835).
- [4 Acetamino phenyl] dichlorarsin, 4 Acetamino phenylarsendichlorid $C_9H_8ONCl_2As == CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_9H_4 \cdot AsCl_2$. B. Durch Einw. von Phesphortrichlorid auf N-Acetyl-arsanilsäure in trocknem Essigester (Bertheim, B. 44, 1074). Das Hydrochlorid gibt beim Behandeln mit verd. Natronlauge 4-Acetamino-phenylarsenoxyd. $2C_9H_9ONCl_2As + HCl$. Krystalle. F: 137° (Zers.) Löslich in Methanol, Alkohol, Aceton und Eisessig, schwer löslich in kaltem Essigester, sehr schwer in Äther, unlöslich in Wasser. Wird durch Wasser hydrolysiert.

N-[4-Dichlorarsino-phenyl]-glycin, [4-Carboxymethylamino-phenyl]-dichlorarsin, 4-Carboxymethylamino-phenylarsendichlorid $C_8H_8O_2NCl_2As = HO_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot Ascl_2$. B. Durch Einleiten von Schwefeldioxyd in eine Lösung von [N-Phenylglycin]-arsonsäure-(4) in konz. Salzsäure in Gegenwart von wenig Jodwasserstoffsäure bei —10° (Höchster Farbw., D. R. P. 251104, 254187; C. 1912 II, 1414; 1913 I, 134; Frdl. 11, 1068, 1070). — Das Hydrochlorid reagiert mit 3-Amino-4-oxy-phenylarsin in wäßrig-methylalkoholischer Salzsäure unter Bildung von 3-Amino-4'-carboxymethylamino-4-oxy-arsenobenzol (H. F., D. R. P. 254187); die gleiche Verbindung erhält man beim Behandeln einer Lösung von 4-Carboxymethylamino-phenylarsendichlorid hydrochlorid und 3-Amino-4-oxy-phenylarsenxyd in wäßrig-methylalkoholischer Natronlauge mit Na₂S₂O₄ (H. F., D. R. P. 251104). Einw. von Quecksilberchlorid: H. F., D. R. P. 272289; C. 1914 I, 1469; Frdl. 11, 1121. — Hydrochlorid. Krystalle. Zersetzt sich bei 120° (H. F., D. R. P. 254187). Leicht löslich in Methanol und Wasser.

[4-Amino-phenyl]-dibromarsin, 4-Amino-phenylarsendibromid $C_6H_6NBr_2As = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot AsBr_2$. B. Durch Behandeln von 4-Amino-phenylarsenoxyd mit überschüssiger verd. Bromwasserstoffsäure (Bertheim, B. 44, 1071). — $C_6H_6NBr_2As + HBr$. Krystalle. F: ca. 134°. Färbt sich leicht gelblich. Leicht löslich in Alkohol, Methanol und Aceton, sehr schwer in kaltem Eisessig, Äther, Essigester, Chloroform und Benzol. Verhalten beim Erhitzen: B.

[4-Amino-phenyl]-dijodarsin, 4-Amino-phenylarsendijodid $C_6H_6NI_2As = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot AsI_2$. B. Durch Behandeln von 4-Amino-phenylarsenoxyd mit Jodwasserstoffsäure (Bertheim, B. 44, 1072), besser durch Reduktion von arsanilsaurem Natrium mit Jodwasserstoffsäure und schwefliger Säure in der Kälte (B.). — $C_6H_6NI_2As + HI$. Gelbe Nadeln (aus verd. Jodwasserstoffsäure). Färbt sich von ca. 90° an dunkler und geht allmählich in eine dunkle Flüssigkeit über, die beim Behandeln mit Wasser Anilin, arsenige Säure und Jodwasserstoff gibt. Leicht löslich in Alkohol, Methanol und Aceton, sehr schwer in kaltem Eisessig, Äther, Essigester, Benzol und Chloroform. Wird durch Wasser hydrolysiert (B.). — Physiologische Wirkung: Patta, Caccia, C. 1912 I, 1043.

[2-Chlor-4-dimethylamino-phenyl]-dichlorarsin, 2-Chlor-4-dimethylamino-phenylarsendichlorid $C_8H_9NCl_2As=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3Cl\cdot AsCl_2$. B. Durch Behandeln von 2-Chlor-4-dimethylamino-phenylarsenoxyd mit konz. Salzsäure (Boeheringer & Söhne, D. R. P. 286546; C. 1915 II, 678; Frdl. 12, 829). — Hydrochlorid. F: 116°. Leicht löslich in Alkohol, Aceton und Wasser. — Gibt bei Einw. von Alkalilaugen 2-Chlor-4-dimethylamino-phenylarsenoxyd.

[3-Nitro-4-amino-phenyl]-dichlorarsin, 3-Nitro-4-amino-phenylarsendichlorid $C_6H_5O_2N_2Cl_2As=H_1N\cdot C_6H_5(NO_2)\cdot AsCl_1$. B. Aus 3-Nitro-4-amino-phenylarsonsaure durch Einw. von Phosphortrichlorid (Karber, B. 46, 253; Höchster Farbw., D. R. P. 269699; C. 1914 I, 713; Frdl. 11, 1075). — Gelbes Pulver, leicht löslich in Alkohol und in Alkalien (H. F.). — Die alkoh. Lösung gibt beim Einleiten von Phosphorwasserstoff ein gelbes, in verd. Salzsaure lösliches Pulver (H. F.).

E. Arsinoderivate der Oxy-amine.

Derivate des Phenols $C_6H_6O=C_6H_8\cdot OH$.

4-Arsino-2-amino-phenol, 3-Amino-4-oxy-phenylarsin C₆H₈ONAs, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3-Nitro-4-oxy-phenylarsonsäure mit Zinkstaub und Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 251571; C. 1912 II, 1415; Frdl. 11, 1043). Durch elektrolytische Reduktion von 3-Nitro-4-oxy-phenylarsenoxyd in Alkalicarbonat-Lösung an einer Blei-Elektrode in Kohlendioxyd-Atmosphäre (Bart, D. R. P. 270568; C. 1914 I, 1039; Frdl. 11, 1050) oder von 3-Amino-4-oxy-phenylarsenoxyd in verd. Schwefelsäure an einer Blei-Elektrode (B., D. R. P. 270568). — Pulver. Färbt sich oberhalb 100° dunkel, zersetzt sich bei 135° völlig (H. F., D. R. P. 251571). Löslich in Alkohol und Äther, sehr schwer löslich in Wasser; löslich in Natronlauge und Salzsäure (H. F., D. R. P. 251571). — Die Lösung in methylalkoholischer Salzsäure gibt mit Goldchlorid ein braunes, in Wasser, Methanol, Säuren und Alkalien leicht lösliches Pulver, mit Kupferchlorid ein gelbrotes, in konz. Alkalien leicht lösliches Pulver (H. F., D. R. P. 275216; C. 1914 II, 97; Frdl. 11, 1068), mit Antimontrichlorid ein braunrotes bis braunes Pulver (sehr leicht löslich in Wasser, Methanol, Alkohol, Glycerin und Glykol;

sehr leicht löslich in Alkalilauge und verd. Salzsäure) (Ehrlich, Karrer, B. 46, 3568; H. F., D. R. P. 269743; C. 1914 I, 714; Frdl. 11, 1077), das mit Kupferchlorid eine in Alkalien und verd. Salzsäure leicht lösliche Additionsverbindung gibt (H. F., D. R. P. 270259; C. 1914 I, 929; Frdl. 11, 1067). Die Lösung in methylalkoholischer Salzsäure gibt mit Wismutrichlorid unter Sauerstoffausschluß die Verbindung C₁₈H₃₁O₃Cl₃As₃Bi₂ (s. u.) (E., K., B. 46, 3569; vgl. auch H. F., D. R. P. 269745; C. 1914 I, 715; Frdl. 11, 1078), mit Phenylantimondichlorid unter Ausschluß von Sauerstoff das Hydrochlorid des 3-Amino-4-oxy-stibarsenobenzols H₂N·C₆H₃(OH)·As:Sb·C₆H₅ (S. 522) (E., K., B. 46, 3567; H. F., D. R. P. 269743; C. 1914 I, 714; Frdl. 11, 1077). Liefert bei kurzem Kochen mit Kaliumantimonyltartrat in Eisessig + wenig Methanol einen braungelben Niederschlag (sehr leicht löslich in Wasser, Alkali und verd. Salzsäure) (H. F., D. R. P. 269744; C. 1914 I, 715; Frdl. 11, 1078). Kondensation von 3-Amino-4-oxy-phenylarsin mit Formaldehydsulfoxylat: H. F., D. R. P. 278648; C. 1914 II, 1013; Frdl. 12, 825, mit Benzaldehyd-sulfonsäure-(3): Bart, D. R. P. 272035; C. 1914 I, 1384; Frdl. 11, 1060. Reagiert mit [4-Carboxymethylamino-phenyl]-dichlorarsin in wäßrig-methylalkoholischer Salzsäure unter Bildung von 3-Amino-4-oxy-arsenobenzol (H. F., D. R. P. 254187; C. 1913 I, 134; Frdl. 11, 1068). Die Lösung in alkoh. Salzsäure gibt mit Phenylarsenoxyd in Benzol unter Luftabschluß und Kühlung 3-Amino-4-oxy-arsenobenzol (H. F., D. R. P. 254187).

Verbindung $C_{18}H_{21}O_3N_3Cl_2As_3Bi_2 = [H_2N \cdot C_6H_3(OH) \cdot As: Bi-]_8As \cdot C_6H_3(OH) \cdot NH_4 + 3HCl(?)$. B. Aus 3-Amino-4-oxy-phenylarsin und Wismuttrichlorid in methylalkoholischer Salzsäure unter Ausschluß von Sauerstoff (Ehrlich, Karrer, B. 46, 3569; vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 269745; C. 1914 I, 715; Frdl. 11, 1078). — Schwarzer Niederschlag. Sehr leicht löslich in Methanol und Glycerin, schwerer in Wasser; sehr leicht löslich in Alkalien. — Liefert bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung 3-Amino-4-oxy-phenylarsonsäure. Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser unter Entfärbung.

4-Arsino-2-carbäthoxyamino-phenol, 3-Carbäthoxyamino-4-oxy-phenylarsin, 5-Arsino-2-oxy-phenylurethan $C_0H_{12}O_3NAs = C_2H_5 \cdot O_3C \cdot NH \cdot C_6H_3(OH) \cdot AsH_2$. B. Aus 3-Carbäthoxyamino-4-oxy-phenylarsonsäure durch Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 275 216; C. 1914 II, 97; Frdl. 11, 1067), oder durch elektrolytische Reduktion an einer Quecksilber-Kathode in wäßrig-methylalkoholischer Schwefelsäure oder in wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Bart, D. R. P. 267082, 270568; C. 1913 II, 1907; 1914 I, 1039; Frdl. 11, 1050, 1052). — Krystallpulver. F: ca. 155—160° (B., D. R. P. 267082). Leicht löslich in Alkalien (H. F.). — Gibt mit Palladiumchlorür in Methanol + Essigsäure eine schwarze Additionsverbindung (H. F.). Einw. von schwefliger Säure: B., D. R. P. 267082.

[3-Amino-4-oxy-phenyl]-dichlorarsin, 3-Amino-4-oxy-phenylarsendichlorid $C_6H_6\mathrm{ONCl}_2\mathrm{As}=H_2\mathrm{N}\cdot C_6H_3(\mathrm{OH})\cdot \mathrm{AsCl}_2$. B. Durch Behandeln von 3-Amino-4-oxy-phenylarsenoxyd mit überschüssiger Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 281101; C. 1915 I, 179; Frdl. 12, 826; vgl. Ehrlich, Bertheim, B. 45, 760 Anm. 2). Durch Einleiten von Schwefeldioxyd in eine Lösung von 3-Amino-4-oxy-phenylarsonsäure in Eisessig + Salzsäure in Gegenwart von Jodwasserstoffsäure unter Kühlung (H. F., D. R. P. 272289; C. 1914 I, 1469; Frdl. 11, 1121). — Krystalle. — Einw. von Quecksilberchlorid in verd. Natronlauge: H. F., D. R. P. 272289. Gibt mit Kupferchlorid in Methanol ein braunes, in Wasser und Natronlauge leicht lösliches Pulver (H. F., D. R. P. 281101). Die alkoh. Lösung gibt beim Einleiten von Arsenwasserstoff ein gelbbraunes, in Wasser, Alkali und verd. Salzsäure leicht lösliches Produkt (H. F., D. R. P. 269699; C. 1914 I, 713; Frdl. 11, 1075), beim Einleiten von Phosphorwasserstoff ein hellgelbes, in Wasser, Alkali und verd. Salzsäure leicht lösliches Pulver (H. F., D. R. P. 269699), das mit Kupferchlorid in Methanol eine Additionsverbindung (rotbraunes Pulver, löslich in Alkalien und verd. Salzsäure) liefert (H. F., D. R. P. 270259; C. 1914 I, 929; Frdl. 11, 1067).

F. Arsinoderivate der Amino-carbonsäuren.

5-Arsino-2-amino-benzoesäuremethylester, 5-Arsino-anthranil-säuremethylester, 4-Amino-3-carbomethoxy-phenylarsin C₈H₁₀O₂NAs, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4-Amino-3-carbomethoxy-phenylarsonsäure mit Zink und Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 269744; C. 1914 I, 715; Frdl. 11, 1078). — Gelbes Pulver. Schwer löslich. — NH₂ Gibt beim Kochen mit Antimonylchlorid in Eisessig unter Luftabschluß ein braunes, in Wasser und Methanol schwer lösliches Pulver.

2. Hydroxyarsine.

(Verbindungen vom Typus R. As^{III}H. OH bezw. R. As^VH₂O.)

A. Hydroxyarsino-derivate der Kohlenwasserstoffe.

Phenylhydroxyarsin, Phenylarsinoxyd $C_0H_7OAs = C_0H_8 \cdot AsH \cdot OH$ bezw. $C_0H_8 \cdot AsH_2O$.

Methylphenylhydroxyarsin, Methylphenylarsenhydroxyd $C_7H_9OAs = (CH_3)(C_6H_5)As \cdot OH$ bezw. seine Salze $(CH_3)(C_6H_5)As \cdot Ac$. — Methylphenylbromarsin, Methylphenylarsenbromid $(CH_3)(C_6H_5)AsBr$. B. Durch Erhitzen von Dimethylphenylarsindibromid auf 180° (Winmill, Soc. 101, 723). — Flüssigkeit. Kp:250°. — Gibt mit Allyljodid in Ather beim Behandeln mit Magnesiumpulver Methylallylphenylarsin; daneben entstehen geringe Mengen Diallyl. Einw. von Benzylmagnesiumbromid oder Allylquecksilberjodid: W.

Dimethylphenylarsindibromid $C_8H_{11}Br_2As = (CH_3)_2(C_8H_5)AsBr_2$. B. Durch Einw. von Brom auf Dimethylphenylarsin in Petroläther (Winmill, Soc. 101, 723). — Schwach hygroskopische Krystalle. F: 128° (Zers.). — Liefert beim Erhitzen auf 180° Methylphenylbromarsin. — Dimethylphenylarsintetrabromid $C_8H_{11}Br_2As + Br_2$. B. Durch Einw. von überschüssigem Brom auf Dimethylphenylarsin in Petroläther (W.). Dunkelrote Krystalle. F: 61°. Zerfällt bei 160° quantitativ in Phenylarsendibromid und Methylbromid.

Äthylphenylhydroxyarsin, Äthylphenylarsenhydroxyd $C_8H_{11}OAs = (C_2H_5)(C_6H_5)As \cdot OH$ bezw. seine Salze $(C_2H_5)(C_6H_5)As \cdot Ac$. — Äthylphenylchlorarsin, Äthylphenylarsenchlorid $(C_2H_5)(C_6H_5)AsCl$. B. Durch Erhitzen von Diäthylphenylarsindichlorid auf 160—180° (Winmill, Soc. 101, 720). Flüssigkeit. Kp: 249° (Zers.). — Äthylphenylbromarsin, Äthylphenylarsenbromid $(C_2H_5)(C_6H_5)AsBr$. B. Durch Erhitzen von Diäthylphenylarsindibromid in einer Kohlensäure-Atmosphäre auf 200° (W., Soc. 101, 720). Fast farblose Flüssigkeit. Zersetzt sich bei der Destillation unter gewöhnlichem Druck.

Diäthylphenylarsinoxyd $C_{10}H_{15}OA\varepsilon = (C_2H_5)_3(C_6H_5)AsO$ bezw. seine Salze $(C_2H_5)_2 \cdot (C_6H_5)AsAc_3$. — Diäthylphenylarsindichlorid $(C_2H_5)_3(C_6H_5)AsCl_2$ (S. 845). Liefert beim Erhitzen auf 160—180° Äthylphenylchlorarsin (WINMILL, Soc. 101, 720). — Diäthylphenylarsindibromid $(C_2H_c)_3(C_6H_5)AsBr_3$. B. Durch Einw. von Brom auf Diäthylphenylarsin in Petroläther (W.). Krystalle. F: 85° (Zers.); zersetzt sich bei weiterem Erhitzen in Athylphenylbromarsin und Athylphenylarsindijodid $(C_2H_5)_3(C_6H_5)AsI_3$. B. Durch Einw. der berechneten Menge Jod auf Diäthylphenylarsin in Petroläther (W.). Gelbe Krystalle. F: 95°. Zersetzt sich bei 105°.

Diphenylhydroxyarsin, Diphenylarsenhydroxyd C₁₈H₁₁OAs = (C₆H₆)₂As·OH bezw. seine Salze (C₆H₅)₂As·Ac (S. 845). — Diphenylchlorarsin, Diphenylarsen-chlorid (C₆H₅)₂As·Cl. Liefert bei Einw. von 1 Mol Triäthyl-[4-chlor-phenyl]-monosilan und 2 At. Natrium in Äther + Essigester Triäthyl-[4-diphenylarsino-phenyl]-monosilan (Grüttner, Krause, B. 50, 1567). Verwendung als Gaskampfstoff: J. Meyer, Der Gaskampf und die chemischen Kampfstoffe, 2. Aufl. [Leipzig 1926], S. 416; Anonymus, Z. ang. Ch. 31, 163. — Diphenylcyanarsin, Diphenylarsencyanid (C₆H₅)₂As·CN. B. Durch Behandeln von Diphenylchlorarsin mit Natrium- oder Kaliumcyanid-Lösung bei 60° (Norris, J. ind. eng. Chem. 11 [1919], 826; J. Meyer, Der Gaskampf und die chemischen Kampfstoffe, 2. Aufl. [Leipzig 1926], S. 421). Nach Knoblauch und bitteren Mandeln riechende Prismen (aus Alkohol). F: 35° (Sturniolo, Bellinzoni, G. 49 II, 326), 31,45° (M.). Flüchtigkeit bei 20°: M. D (flüssig): 1,45 (M.). Löslich in Alkohol, Benzol, Chloroform, Ather und Ligroin (St., B.), schwer löslich in Wasser (St., B.; M.). Zersetzt sich bei der Destillation unter vermindertem Druck teilweise unter Bildung von Blausäure und Bis-[diphenylarsen]-oxyd; d'ese Verbindung erhält man auch bei der Destillation mit Wasserdampf, beim Erwärmen mit Wasser oder Behandeln mit wäßriger oder alkoholischer Alkaliauge (St., B.). Wird durch kaltes Wasser kaum zersetzt (M.). Liefert beim Erwärmen mit konz. Salpetersäure auf dem Wasserbad, beim Behandeln mit verd. Wasserstoffperoxyd-Lösung oder mit kaltem Bromwasser Diphenylarsinsäure (St., B.). Physiologische Wirkung: M. Verwendung als Gaskampfstoff: M.; Änonymus, C. 1919 III, 1074.

Bis-[diphenylarsen]-oxyd $C_{24}H_{20}OAs_3 = [(C_5H_5)_2As]_4O$ (S. 845). B. Aus Diphenyl-cyanarsin bei der Destillation unter vermindertem Druck, durch Erhitzen mit Wasser oder durch Behandeln mit wäßriger oder alkoholischer Alkalilauge (Sturniolo, Bellinzoni, G. 49 II, 326). — Nadeln (aus Alkohol). F: 92—93°. Sehr schwer löslich in Wasser, löslich in Chloroform, Ather und Ligroin, leicht löslich in Alkohol.

Triphenylarsinoxyd $C_{18}H_{15}OAs = (C_8H_5)_3AsO$ bezw. sein Hydrat $C_{18}H_{17}O_2As = (C_8H_5)_3As(OH)_2$ und Salze der Typen $(C_6H_5)_3As(OH)\cdot Ac$ und $(C_6H_5)_3AsAc_2$ (S. 846). — Molybdat $(C_6H_5)_3AsMo_2O_7$. B. Durch allmählichen Zusatz von Salzsäure zu einer siedenden Lösung von Triphenylarsinoxyd in Natriummolybdat-Lösung (Rosenheim, Bilecki, B. 46, 556). Gelber amorpher Niederschlag.

Bis - [4-nitro-phenyl] - hydroxyarsin, Bis - [4-nitro-phenyl] - arsenhydroxyd $C_{12}H_9O_5N_2As = (O_2N\cdot C_6H_4)_2As\cdot OH$. B. Durch Reduktion von Bis-[4-nitro-phenyl]-arsinsäure mit Jodwasserstoff in Eisessig (Bart, D. R. P. 254345; C. 1913 I, 196; Frdl. 10, 1258). — Krystalle (aus Eisessig). Verpufft beim Erhitzen. Unlöslich in Alkohol und Wasser. Löst sich in Natronlauge mit gelber Farbe; unlöslich in Sodalösung. — Liefert beim Erwärmen mit Natrium-[4-nitro-benzolisodiazotat] in der berechneten Menge verd. Natronlauge auf 75—80° Tris-[4-nitro-phenyl]-arsinoxyd.

Tris-[4-nitro-phenyl]-arsinoxyd $C_{18}H_{12}O_7N_3As = (O_2N\cdot C_8H_4)_2AsO$. B. Durch Erwärmen von Natrium-[4-nitro-benzolisodiazotat] mit Bis-[4-nitro-phenyl]-hydroxyarsin in der berechneten Menge verd. Natronlauge auf 75—80° (Bart, D. R. P. 254345; C. 1913 I, 196; Frdl. 10, 1258). — Braune Krystalle (aus Eisessig + Alkohol). Verpufft beim Erhitzen. Unlöslich in Wasser und Alkohol; unlöslich in Sodalösung, löst sich in Natronlauge mit gelber Farbe.

B. Hydroxyarsino-derivate der Amine.

Tris-[4-acetamino-phenyl]-arsinoxyd $C_{24}H_{24}O_4N_3As = (CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4)_3AsO$ (S. 857). B. Durch Oxydation von Tris-[4-acetamino-phenyl]-arsin mit Jod in essigsaurer Lösung in Gegenwart von Natriumacetat (Ehrlich, Bertheim, B. 43, 925).

C. Hydroxyarsino-derivate der Oxy-amine.

Bis-[3-amino-4-oxy-phenyl]-hydroxyarsin, Bis-[3-amino-4-oxy-phenyl]-arsenhydroxyd $C_{12}H_{13}O_3N_2As$ $[H_2N\cdot C_6H_3(OH)]_2As\cdot OH$ bezw. seine Salze $[H_2N\cdot C_6H_3(OH)]_2As\cdot Ac$. — Bis-[3-amino-4-oxy-phenyl]-chlorarsin, Bis-[3-amino-4-oxy-phenyl]-arsenchlorid $[H_2N\cdot C_6H_3(OH)]_2AsCl$. B. Durch Reduktion von Bis-[3-nitro-4-oxy-phenyl]-arsinsäure in verd. Natronlauge mit überschüssigem $Na_2S_2O_4$ in Gegenwart von Magnesium chlorid bei 60° in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre und Behandlung des Resktionsprodukts mit konz. Salzsäure (Fargher, Soc. 115, 987). — $C_{12}H_{12}O_2N_2AsCl+2HCl$. Blättehen. Färbt sich von 170° an dunkel; F: 215° (korr.). Leicht löslich in Wasser und Methanol; schwer löslich in konz. Salzsäure.

3. Verbindungen, die die Gruppe AsO₂H₂ enthalten ').

A. Arsinigsäuren der Kohlenwasserstoffe.

Monoarsinigsäuren $C_n H_{2n-5} O_2 As$.

1. Benzolarsinigsäure, Phenylarsinigsäure $C_eH_7O_2As=C_eH_8\cdot As(OH)_2$ bezw. $C_eH_5\cdot AsH(:O)\cdot OH$.

Phenylarsinigsäureanhydrid, Phenylarsenoxyd C₆H₅OAs = C₆H₅·AsO (S. 858). Die alkoh. Lösung gibt beim Einleiten von Phosphorwasserstoff ein hellgelbes, in Wasser, Alkohol, Alkalien und Säuren schwer lösliches Pulver (Höchster Farbw., D. R. P. 269700; C. 1914 I, 714; Frdl. 11, 1076). Liefert bei Einw. von Quecksilberchlorid in verd. Natronlauge auf dem Wasserbad Quecksilberdiphenyl (H. F., D. R. P. 272289; C. 1914 I, 1469; Frdl.

¹⁾ Die Nomenklatur wurde in Analogie zu den entsprechenden Phosphor-Verbindungen gestaltet; vgl. S. 425 Anm.

11, 1121). Bei längerer Einw. von Methyljodid in wäßrig-alkoholischer Natronlauge erhält man Methylphenylarsinsäure (s. u.) (Bertheim, B. 48, 352). Phenylarsenoxyd gibt mit 3-Amino-4-oxy-phenylarsin in alkoh. Selzsäure + Benzol unter Kühlung und Luftabschluß 3-Amino-4-oxy-arsenobenzol (H. F., D. R. P. 254187; C. 1913 I, 134; Frdl. 11, 1068). Bei gemeinsamer Reduktion von Phenylarsenoxyd und 3-Amino-4-oxy-phenylarsenoxyd in wäßrigmethylalkoholischer Natronlauge mit Na₂S₂O₄ entsteht 3-Amino-4-oxy-arsenobenzol (H. F., D. R. P. 251104; C. 1912 II, 1414; Frdl. 11, 1071).

Methylphenylarsinsäure $C_7H_9O_2As = (CH_3)(C_6H_5)AsO\cdot OH$. B. Durch längere Einw. von Methyljodid auf Phenylarsenoxyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Bertheim, B. 48, 352). — Nadeln (aus wäßr. Aceton). F: 179,5°. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig, ziemlich schwer in Aceton und Äther. — Läßt sich mit Bariumhydroxyd in Gegenwart von Lackmus titrieren. — AgC₇H₈O₂As. Zähe Masse. — Bariumsalz. Hygroskopisches Pulver. Die wäßr. Lösung reagicrt schwach sauer. — Quecksilbersalz. Weniger löslich als das Silbersalz. — Bleisalz. Leicht löslich in Wasser. — $C_7H_9O_2As + HCl$. Wird durch Wasser hydrolysiert. — $C_7H_9O_2As + HNO_3$. Krystalle.

Äthylphenylarsinsäure $C_8H_{11}O_2As = (C_2H_5)(C_6H_5)AsO\cdot OH$. B. Durch längere Einw. von Äthyljodid auf Phenylarsenoxyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Bertheim, B. 48, 354). — Prismen (aus Essigester). F: 108° (bei raschem Erhitzen). Sehr leicht löslich in Wasser, Chloroform, Methanol, Alkohol und Eisessig, schwere in Aceton und Benzol, schwer in Äther und Petroläther.

Isoamylphenylarsinsäure $C_{11}H_{17}O_2As = (C_5H_{11})(C_8H_5)AsO \cdot OH$. B. Aus Phenylarsenoxyd und Isoamyljodid bei längerer Einw. in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Bertheim, B. 48, 355). — Prismen (aus Wasser). F: 108°. Sehr leicht löslich in Alkohol und Methanol, leicht in Äther, Eisessig, Aceton, Chloroform, Essigester und Benzol, schwer in Ligroin.

Diphenylarsinsäure $C_{12}H_{11}O_2As = (C_6H_5)_2AsO\cdot OH$ (S. 859). B. Aus Diphenylcyanarsin durch Erwärmen mit konz. Salpetersäure auf dem Wasserbad, beim Behandeln mit Wasserstoffperoxyd oder bei Einw. von Bromwasser (STURNIOLO, BELLINZONI, G. 49 II, 327). Durch Oxydation von Bis-diphenylarsen an der Luft in Benzol (Schlenk, A. 394, 220; vgl. auch Porter, Borgstrom, Am. Soc. 41, 2050) oder ohne Lösungsmittel (P., B.).—Nadeln (aus Wasser). F: 172° (St., Be.). Krystalle (aus Ligroin). F: 171° (Sch.).—2 $C_{12}H_{11}O_2As + HCl$. Monokline Krystalle (Grionard, Rivat, C. r. 169, 126, 129). F: 111° bis 111,5° (im geschlossenen Rohr). Ziemlich leicht löslich in Chloroform, sehr schwer in äther und Benzol. Spaltet beim Erhitzen oder bei Einw. von Wasser Salzsäure ab.— $C_{12}H_{11}O_2As + HCl$. Monokline Prismen. F: 134° (im geschlossenen Rohr) (G., R.). Spaltet beim Erhitzen oder bei Einw. von Wasser Salzsäure ab.— $2C_{12}H_{11}O_2As + HBr$. Monokline Krystalle. F: 119,5—120° (im geschlossenen Rohr) (G., R.). Löslich in Chloroform, sehr schwer löslich in Äther. Wird durch Wasser hydrolysiert.— $C_{12}H_{11}O_2As + HBr$. Monokline Krystalle. F: 126—126,5° (im geschlossenen Rohr; unter geringer Zersetzung) (G., R.). Wird durch Wasser hydrolysiert.— Komplexes Salz des Molybdats mit Guanidin (CH₆N₃)₂H[As(C₆H₅)₂(Mo₂O₇)(OH)₂]+H₂O. Tafeln (aus Wasser) (Rosenheim, Bilecki, B. 46, 555). Elektrische Leitfähigkeit von Lösungen in Wasser und verd. Natronlauge bei 25°; R., Bi.

- 4-Chlor-phenylarsinigsäure-anhydrid, 4-Chlor-phenylarsenoxyd $C_6H_4OClAs = C_6H_4Cl\cdot AsO$. B. Durch Reduktion von 4-Chlor-phenylarsonsäure mit schwefliger Säure und Jodwasserstoffsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 272289; C. 1914 I, 1469; Frdl. 11, 1121). Einw. von Quecksilberchlorid in verd. Natronlauge bei 0° : H. F.
- 4 Jod phenylarsinigsäure anhydrid, 4 Jod phenylarsenoxyd $C_6H_4OIAs = C_6H_4I\cdot AsO$ (S. 860). Vgl. dazu auch Mamell, Patta, G. 40 I, 136. Wird durch Wasserstoff-peroxyd in alkal. Lösung zu 4-Jod-phenylarsonsäure oxydiert (Bertheim, B. 47, 276).
- 2-Nitro-phenylarsinigsäure-anhydrid, 2-Nitro-phenylarsenoxyd $C_6H_4O_5NAs = O_5N\cdot C_6H_4\cdot AsO^4$). Die Lösung in Äther + alkoh. Salzsäure liefert bei längerem Belichten im geschlossenen Gefäß 2-Nitroso-phenylarsonsäure (?) (S. 449) (KARRER, B. 47, 1785).
- 4 Nitro benzol arsinigsäure (1), 4 Nitro phenylarsinigsäure $C_6H_6O_4NAs = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot As(OH)_2$ bezw. $O_2N \cdot C_6H_4 \cdot AsH(:0) \cdot OH$. B. Durch Reduktion von 4-Nitro-phenylarsonsäure mit schwefliger Säure in schwefelsaurer Lösung bei 15° (Bart, A. 429, 101; vgl. B., D. R. P. 250264; C. 1912 II, 882; Frdl. 10, 1254). Gelbes mikrokrystallinisches Pulver. Verpufft beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Unlöslich in Wasser. Löst sich in

¹⁾ Bildung und Eigenschaften dieser Verbindung werden nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1, I, 1920] von KALB (4, 423, 55) beschrieben.

ARSINIGSÄUREN

Natronlauge und wird durch Kohlensäure aus der Lösung wieder ausgefällt. — Gibt mit 4-Nitro-benzoldiazohydroxyd in schwach alkalischer Lösung Bis-[4-nitro-phenyl]-arsinsäure (B., A. 429, 102; D. R. P. 250264). Umsetzung des Magnesiumsalzes mit neutralisierter 4-Nitro-benzoldiazo-Lösung in Gegenwart von Kupferpulver: B., D. R. P. 254092; C. 1913 I, 196; Frdl. 11, 1030.

Bis-[4-nitro-phenyl]-arsinsäure $C_{12}H_9O_6N_2As = (O_2N\cdot C_6H_4)_2AsO\cdot OH$. B. Durch Einw. von 4-Nitro-phenylarsinigsäure auf 4-Nitro-benzoldiazohydroxyd in schwach alkalischer Lösung (Bart, A. 429, 102; D. R. P. 250 264; C. 1913 II, 882; Frdl. 10, 1254). — Hellgelbe Krystalle (aus 50 6 /0 igem Alkohol oder Eisessig). F: 278 6 . Schwer löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol und Chloroform. — Die Alkali- und Erdalkalisalze lösen sich leicht in Wasser.

- 2.4 Dinitro phenylarsinigsäure anhydrid, 2.4 Dinitro phenylarsenoxyd $C_6H_3O_5N_2As = (O_2N)_2C_6H_3\cdot AsO$. B. Durch Einw. von Phosphortrichlorid auf 2.4-Dinitrophenylarsonsäure in Äther und nachfolgende Behandlung mit Wasser (Karrer, B. 47, 2276, 2280). Gelbe Krystalle. Unlöslich in Äther, Benzol, Alkohol und kaltem Wasser. Unlöslich in verd. Säuren; löst sich in überschüssiger Natronlauge mit gelber Farbe. Löst sich in salzsäurehaltigem Alkohol und Äther unter Bildung von 2.4-Dinitro-phenyl-arsendichlorid (S. 431).
- 3-Nitro-4-azido-phenylarsinigsäure-anhydrid, 3-Nitro-4-azido-phenylarsenoxyd $C_6H_3O_3N_4As=N_3\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot AsO$. B. Durch Einw. von Natriumazid-Lösung auf diazotiertes 3-Nitro-4-amino-phenylarsenoxyd (Karrer, B. 46, 253). Pulver. Leicht löslich in Alkohol und Methanol. Leicht löslich in verd. Natronlauge, schwer in Sodalösung.
- 2. Toluol- ω -arsinigsäure, Benzylarsinigsäure $C_7H_9O_2As=C_6H_5\cdot CH_2\cdot As(OH)_2$ bezw. $C_6H_5\cdot CH_2\cdot AsH(:O)\cdot OH$.

Phenylbenzylarsinsäure $C_{13}H_{15}O_2As = (C_0H_5)(C_0H_5 \cdot CH_2)AsO \cdot OH$. B. Durch längere Einw. von Benzylchlorid auf Phenylarsenoxyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Bertheim, B. 48, 357). — Nadeln (aus Alkohol). F: 206—207° (bei raschem Erhitzen). Schwer löslich in Wasser, Äther und Aceton, leicht in Methanol und Eisessig. — Wird durch heiße konzentrierte Salzsäure in Benzylchlorid und Phenylarsendichlorid gespalten.

B. Arsinigsäuren der Oxy-Verbindungen.

Arsinigsäuren des Phenois $C_6H_6O = HO \cdot C_6H_5$.

- 1-Oxy-benzol-arsinigsäure-(4)-anhydrid, 4-Oxy-phenylarsinigsäure-anhydrid, 4-Oxy-phenylarsenoxyd $C_0H_5O_2As = HO \cdot C_0H_4 \cdot AsO$ (S. 863). Gibt bei der elektrolytischen Reduktion in alkal. Lösung zunächst p.p'-Arsenophenol, bei längerer Elektrolyse 4-Oxy-phenylarsin (Bart, D. R. P. 270568; C. 1914 I, 1039; Frdl. 11, 1050). Gibt mit 4-Aminophenylarsin in wäßrig-methylalkoholischer Salzsäure 4'-Amino-4-oxy-arsenobenzol (Höchster Farbw., D. R. P. 254187; C. 1913 I, 134; Frdl. 11, 1068).
- [2-Oxy-phenyl]-[4(?)-oxy-phenyl]-arsinsäure $C_{12}H_{11}O_4As = (HO \cdot C_0H_4)_2AsO \cdot OH$. B. Neben anderen Produkten beim Zusammenschmelzen von Phenol mit Arsensäure bei 155—160° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1449). Nadeln (aus Wasser), Prismen (aus 50°/oiger Essigsäure). F: 215—217° (unkorr.; Zers.). Unlöslich in Benzol und Chloroform, sehr schwer löslich in Aceton und Äther, schwer in kaltem Alkohol, löslich in siedendem Wasser, heißem Eisessig und kaltem Methanol. Leicht löslich in Alkalicarbonat-Lösungen und in verd. Salzsäure. Kuppelt mit diazotierter Sulfanilsäure in alkal. Lösung unter Bildung einer orangefarbenen Lösung. Gibt mit Ferrichlorid eine tiefweinrote Färbung.
- Bis-[4-oxy-phenyl]-arsinsäure $C_{18}H_{11}O_4As = (HO \cdot C_6H_4)_8AsO \cdot OH$ (S. 863). B. {Durch Diazotieren von (Benda, B. 41, 2371); vgl. Fargher, Soc. 115, 986). Neben anderen Produkten beim Zusammenschmelzen von Phenol mit Arsensäure bei 155—160° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1448). Krystalle (aus Essigsäure oder Wasser). F: 250—251° (unkorr.; Zers.) (J., H.), 250° (korr.; Zers.) (F.). Leicht löslich in Methanol, sehr schwer in Aceton und Chloroform (J., H.; F.). Leicht löslich in $10^9/_0$ iger Salzsäure (J., H.). Gibt beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure bei —5° bis —3° Bis-[3-nitro-4-oxy-phenyl]-arsinsäure (F.). Kuppelt mit diazotierter Sulfanilsäure in alkal. Lösung unter Bildung einer orangefarbenen Lösung (J., H.).

3.5-Dichlor-4-oxy-phenylarsinigsäure-anhydrid, 3.5-Dichlor-4-oxy-phenylarsenoxyd $C_6H_3O_2Cl_2As = HO \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot AsO$. B. Durch gelinde Reduktion von 3.5-Dichlor-4-oxy-phenylarsonsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 251104; C. 1912 II, 1414; Frdl. 11, 1070). — Prismen. Leicht löslich in Alkohol, schwer in Wasser. Leicht löslich in Natronlauge und Sodalösung. — Gibt mit 3-Amino-4-oxy-phenylarsenoxyd in wäßrig-methylalkoholischer Natronlauge bei der Reduktion mit Na $_2$ S $_2$ O $_4$ 3'.5'-Dichlor-3-amino-4.4'-dioxy-arsenobenzol.

3-Nitro-4-oxy-phenylarsinigsäure-anhydrid, 3-Nitro-4-oxy-phenylarsenoxyd $C_6H_4O_4NAs = HO \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot AsO$. B. Durch Reduktion von 3-Nitro-4-oxy-phenylarsonsäure mit schwefliger Säure in Gegenwart von Jodwasserstoff (Höchster Farbw., D. R. P. 264014; C. 1913 II, 1182; Frdl. 11, 1055). — Hellgelbes Pulver, zersetzt sich beim Erhitzen unter Feuererscheinung (H. F., D. R. P. 264014). Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in kaltem Wasser (H. F., D. R. P. 264014). Löst sich in Alkalien mit orangegelber Farbe und scheidet sich aus der alkal. Lösung auf Zusatz von Mineralsäuren wieder ab (H. F., D. R. P. 264014). — Liefert bei der elektrolytischen Reduktion in Alkaliearbonat-Lösung an Bleielektroden in einer Kohlensäure-Atmosphäre 3-Amino-4-oxy-phenylarsin (Bart, D. R. P. 270568; C. 1914 I, 1039; Frdl. 11, 1050), in wäßrig-alkoholischer Salzsäure an einer Quecksilber-Kathode 3-Nitro-4-oxy-phenylarsin (B.). Gibt bei der Reduktion mit Zinnchlorür in wäßrig-methylalkoholischer Salzsäure bei —15° bis —10° 3.3'-Dinitro-4-4'-dioxy-arsenobenzol (H. F., D. R. P. 269886; C. 1914 I, 718; Frdl. 11, 1039); das gleiche Produkt entsteht beim Erwärmen mit wäßr. unterphosphoriger Säure auf dem Wasserbad (H. F., D. R. P. 269887; C. 1914 I, 718; Frdl. 11, 1040) oder beim Aufkochen mit unterphosphoriger Säure und Essigsäure unter Zusatz von Kaliumjodid erhält man 3.3'-Diamino-4-4'-dioxy-arsenobenzol (H. F., D. R. P. 271894). Beim Erwärmen mit Quecksilberchlorid in verd. Natronlauge entsteht Bis-[3-nitro-4-oxy-phenyl]-quecksilber (S. 560) (H. F., D. R. P. 272289; C. 1914 I, 1469; Frdl. 11, 1121). 3-Nitro-4-oxy-phenyl-arsenoxyd liefert beim Erwärmen mit Rongalit in verd. Natronlauge Neosalvarsan (S. 508) (H. F., D. R. P. 264014).

Methyl-[8-nitro-4-oxy-phenyl]-arsinsäure $C_7H_8O_5NAs = (CH_8)[HO \cdot C_6H_3(NO_2)]$. AsO·OH. B. Durch Einw. von Methyljodid auf 3-Nitro-4-oxy-phenyl-arsenoxyd in wäßrigmethylalkoholischer Natronlauge (Bertheim, B. 48, 357). — Prismen (aus Essigsäure). F: 232—233° (Zers.). Leicht löslich in Eisessig, schwer in Wasser und Methanol, unlöslich in Chloroform, Benzol, Äther und Aceton. Leicht löslich in wäßrig-methylalkoholischer Salzsäure. — Gibt bei der Reduktion mit Na $_2S_2O_4$ in verd. Natronlauge Methyl-[3-amino-4-oxy-phenyl]-arsinsäure.

Bis-[3-nitro-4-oxy-phenyl]-arsinsäure $C_{12}H_2O_8N_2As = [HO \cdot C_6H_3(NO_2)]_2AsO \cdot OH$. B. Durch Behandeln von Bis-[4-oxy-phenyl]-arsinsäure mit Salpeterschwefelsäure bei -5° bis -3° (Farcher, Soc. 115, 986). Durch Erwärmen von Bis-[3-nitro-4-amino-phenyl]-arsinsäure mit überschüssiger Kalilauge (F., Soc. 115, 989). — Prismen (aus Essigsäure). F: 230° (korr., Zers.). Ziemlich leicht löslich in Eisessig, fast unlöslich in siedendem Wasser. — Die Lösung in verd. Natronlauge liefert bei der Reduktion mit überschüssigem Na $_2$ S $_2$ O $_4$ in Gegenwart von Magnesiumchlorid in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre bei 60° und Behandlung des Reaktionsprodukts mit konz. Salzsäure Bis-[3-amino-4-oxy-phenyl]-chlorarsin-dihydrochlorid. Bei der Reduktion von Bis-[3-nitro-4-oxy-phenyl]-arsinsäure in verd. Natronlauge mit Na $_2$ S $_2$ O $_4$ bei 0—30° erhält man Bis-[3-amino-4-oxy-phenyl]-arsinsäure.

C. Arsinigsäuren der Oxo-Verbindungen.

Anthrachinon - arsinigsäure - (1) - anhydrid, Anthrachinonyl - (1) - arsenoxyd $C_{14}H_7O_3^*As = C_6H_4(CO)_2C_6H_3\cdot AsO$. B. Man reduziert Anthrachinon-arsonsäure-(1) mit $Na_3S_2O_4$ in verd. Natronlauge bei $60-65^\circ$ und erhitzt das Reaktionsprodukt unter Luftzutritt mit Sodalösung (Benda, J. pr. [2] 95, 85). — Schmutzig gelbes Pulver. Unlöslich oder sehr schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Sehr schwer löslich in Alkalien. — Gibt in alkal. Suspension bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd Anthrachinon-arsonsäure-(1), bei der Reduktion mit $Na_2S_2O_4$ eine braunrote Lösung, die sich an der Luft zu Anthrachinon-arsonsäure-(1) oxydiert. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit braungelber Farbe; die Lösung scheidet auf Zusatz von Eiswasser gelbe Flocken ab.

D. Arsinigsäuren der Carbonsäuren.

Assinigsäuren der Benzoesäure $C_7H_6O_2=C_6H_5\cdot CO_2H$.

Benzol - carbonsäure - (1) - arsinigsäure - (2), Benzoesäure - arsinigsäure - (2), 2-Carboxy-phenylarsinigsäure $C_7H_7O_4As = (HO)_2As \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Durch Behandeln von 2-Dijodarsino-benzoesäure mit verd. Natronlauge (MICHAELIS, B. 48, 872). — Leicht löslich in Wasser (M.). — Gibt beim Erhitzen mit phosphoriger Säure Arsenobenzol-dicarbonsäure-(2.2') (M.). Liefert bei der elektrolytischen Reduktion in alkal. Lösung 2-Arsino-benzoesäure (Bart, D. R. P. 270568; C. 1914 I, 1039; Frdl. 11, 1050).

Benzol - carbonsäure - (1) - arsinigsäure - (4), Benzoesäure - arsinigsäure - (4), 4-Carboxy-phenylarsinigsäure $C_7H_7O_4As = (HO)_2As \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ (S. 864). B. Durch Behandeln von 4-Dichlorarsino-benzoylchlorid mit heißer Alkalilauge (Sieburg, Ar. 254, 230). Aus 4-Arsenoso-benzoesäure (s. u.) durch Kochen mit Wasser (S., Ar. 254, 226). Aus 4-Arsenoso-benzoesäureäthylester durch Behandeln mit Natronlauge (Fourneau, Oechslin, Bl. [4] 11, 911)\frac{1}{1}. — Nadeln; schmilzt bis 280\frac{0}{2} nicht (F., Oe.) Unlöslich in Äther (S.). — Gibt beim Kochen mit wäßriger phosphoriger Säure Arsenobenzol-dicarbonsäure-(4.4') (Michaells, B. 48, 871).

4-Carboxy-phenylarsinigsäureanhydrid, 4-Carboxy-phenylarsenoxyd, 4-Arsenoso-benzoesäure $C_7H_5O_3As = OAs \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ (S. 864). B. Durch Behandeln von 4-Dichlorarsino-benzoylchlorid mit Alkalilauge in der Kälte (Sieburg, Ar. 254, 230). — Amorphes Pulver (S., Ar. 254, 226). Leicht löslich in Äther (S.). — Geht beim Kochen mit Wasser in Benzol-carbonsäure-(1)-arsinigsäure-(4) über (S.).

Benzoesäureäthylester - arsinigsäureanhydrid - (4), 4 - Arsenoso - benzoesäureäthylester $C_0H_0O_3As = OAs \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Dichlorarsino-benzoylchlorid und absol. Alkohol bei folgendem Zusatz von Sodalösung (Fourneau, Obohslin, Bl. [4] 11, 910). — Amorphes Pulver. F: 277°. Unlöslich in Wasser, sehr schwer löslich in Alkohol, löslich in heißem Amylalkohol. — Gibt beim Behandeln mit Natronlauge 4-Carboxy-phenylarsinigsäure ¹). Wird durch Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung zu Benzoesäureäthylesterarsonsäure-(4) oxydiert.

Benzoesäuremyricylester-arsinigsäureanhydrid-(4), 4-Arsenoso-benzoesäuremyricylester $^2)$ $C_{38}H_{67}O_3As = OAs\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C_{31}H_{68}.$ B. Aus 4-Dichlorarsino-benzoylchlorid und Myricylalkohol in Benzol in Gegenwart von Pyridin bei nachfolgender Behandlung mit Sodalösung (Sieburg, Ar. 254, 243). — Schuppen. Leicht löslich in Alkohol, weniger in Äther und Kohlenwasserstoffen, unlöslich in Wasser. Unlöslich in Alkalilauge. — Liefert bei der Oxydation mit Wasserstofferoxyd in Aceton Benzoesäuremyricylester-arsonsäure-(4), bei der Beduktion mit phosphoriger Säure in siedendem Aceton Arsenobenzol-dicarbonsäure-(4.4')-dimyricylester.

Benzoesäure-[2-methoxy-phenylester]-arsinigsäureanhydrid-(4), 4-Arsenosobenzoesäure-[2-methoxy-phenylester] $C_{14}H_{11}O_4As = OAs \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Aus 4-Dichlorarsino-benzoylehlorid und Guajacol in Benzol in Gegenwart von Pyridin bei nachfolgender Behandlung mit Sodalösung (FOURNEAU, OECHSLIN, Bl. [4] 11, 913). — Nadeln (aus Aceton + Äther). F: 191° (MAQUENNEScher Block). Leicht löslich in Aceton, löslich in Alkohol, unlöslich in Äther und Wasser. — Gibt bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in Aceton Benzoesäure-[2-methoxy-phenylester]-arsonsäure-(4).

4 - Arsenoso - benzoesäure - $[\beta$ - dimethylamino - α - äthyl - isopropylester] $C_{14}H_{20}O_3NAs = OAs \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C(CH_3)(C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot N(CH_3)_2$. B. Durch Einw. von Sodalösung auf das Hydrochlorid des 4-Dichlorarsino-benzoesäure- $[\beta$ -dimethylamino- α -äthylisopropylesters] in Äther (Fourneau, Oechslin, Bl. [4] 11, 913). — Liefert bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄ Arsenobenzol-dicarbonsäure-(4.4')-bis- $[\beta$ -dimethylamino- α -äthyl-isopropylester]. Glbt beim Behandeln mit äther. Salzsäure das Ausgangsprodukt zurück. — Hydrochlorid. Öl. Ruft auf der Zunge intensives Prickeln hervor.

¹⁾ FOURNEAU, OECHSLIN glauben bei dieser Reaktion 4-Carboxy-phenylarsenoxyd erhalten zu haben; die Eigenschaften ihrer Verbindung sprechen aber mehr für das Vorliegen der Säure.

³⁾ Zur Zusammensetzung des Myricylalkohols vgl. Ergw. Bd. I, S. 222 Anm. 4; Bd. IX, S. 65 Anm. 2.

- [4-Arsenoso-benzamino]-essigsaure, 4-Arsenoso-hippursäure C₉H₈O₄NAs = OAs·C₆H₄·CO·NH·CH₂·CO₂H. B. Aus Glykokoll und 4-Dichlorarsino-benzoylchlorid in alkal. Lösung (Hugounene, Morel, C. 1913 I, 2120). Wird durch Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung zu Hippursäure-arsonsäure-(4) und Benzoesäure-arsonsäure-(4) oxydiert.
- α -[4-Arsenoso-benzamino]-propionsäule, N-[4-Arsenoso-benzoyl]-dl-alanin $C_{10}H_{10}O_4NAs=OAs\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Aus 4-Dichlorarsino-benzoylchlorid und dl-Alanin in Natriumdicarbonat-Lösung, zuletzt unter Erwärmen auf 35—40° (Sieburg, Ar. 254, 232). Amorphes Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen unter Braunfärbung. Leicht löslich in Alkohol und Methanol, schwer in Äther, sehr schwer in Chloroform und Kohlenwasserstoffen, unlöslich in Wasser. Leicht löslich in Alkalien, unlöslich in verd. Salzsäure. Wird durch Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung zu N-[4-Arsono-benzoyl]-dl-alanin oxydiert. Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam in Wasser unter Kühlung Arseno-benzol-dicarbonsäure-(4.4')-bis-[α-carboxy-äthylamid].
- $\alpha\text{-}[4\text{-}Arsenoso\text{-}benzamino]\text{-}isocapronsäure, $N\text{-}[4\text{-}Arsenoso\text{-}benzoyl]\text{-}dl\text{-}leucin}$$C_{13}H_{16}O_4NAs = OAs \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2.$$$B. Aus 4-Dichlorarsino-benzoylchlorid und dl-Leucin in Natriumdicarbonat-Lösung (Sieburg, $Ar.$ 254, 231, 237). Amorphes Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen unter Braunfärbung. Leicht löslich in Methanol und Alkohol, schwer in Äther, sehr schwer in Chloroform und Kohlenwasserstoffen, unlöslich in Wasser. Leicht löslich in Alkalien, unlöslich in verd. Salzsäurc. Gibt bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung N-[4-Arsono-benzoyl]-dl-leucin, bei der Reduktion mit Natriumamalgam in Wasser Arsenobenzol-dicarbonsäure-(4.4')-bis-[α-carboxy-isoamyl-amid].$
- α-[4-Arsenoso-benzamino]- β -phenyl-propionsäure, N-[4-Arsenoso-benzoyl]-dl-phenylalanin $C_{16}H_{14}O_4NAs = OAs \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CH_2 \cdot C_6H_6) \cdot CO_2H$. B. Aus 4-Dichlorarsino-benzoylchlorid und dl-Phenylalanin in Natriumdicarbonat-Lösung (Sieburg, Ar. 254, 231, 234). Amorphes Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen unter Braunfärbung. Leicht löslich in Methanol und Alkohol, schwer in Äther, sehr schwer in Chloroform und Kohlenwasserstoffen, unlöslich in Wasser. Leicht löslich in Alkalien, unlöslich in verd. Salzsäure. Gibt bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung N-[4-Arsono-benzoyl]-dl-phenylalanin, bei der Reduktion mit Natriumamalgam in Wasser Arsenobenzol-dicarbonsäure-(4.4')-bis-[β -phenyl-α-carboxy-äthylamid].
- α -[4-Arsenoso-benzamino]- β -[4-oxy-phenyl]-propionsäure, N-[4-Arsenoso-benzoyl]-dl-tyrosin $C_{16}H_{14}O_5NAs = OAs \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Aus 4-Dichlorarsino-benzoylehlorid und dl-Tyrosin in n.it Natronlauge alkalisch gehaltener Lösung unter Kühlung (Sieburg, Ar. 254, 231, 235). Amorphes Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen unter Dunkelfärbung. Leicht löslich in Alkohol und Methanol, schwer in Äther, sehr schwer in Chloroform, Kohlenwasserstoffen und Wasser. Leicht löslich in Alkalien. unlöslich in verd. Salzsäure. Wird durch Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung zu N-[4-Arsono-benzoyl]-dl-tyrosin oxydiert, durch Natriumamalgam in Wasser zu Arseno-benzol-dicarbonsäure-(4.4')-bis-[β -(4-oxy-phenyl)- α -carboxy-äthylamid] reduziert.
- [4-Arsenoso-benzamino]-bernsteinsäure, N-[4-Arsenoso-benzoyl]-dl-asparaginsäure $C_{11}H_{10}O_6NAs = OAs \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus 4-Dichlorarsino-benzoylchlorid und dl-Asparaginsäure in Natriumdicarbonat-Lösung (Sieburg, A1. 254, 231, 239). Amorphes Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen unter Dunkelfärbung. Leicht löslich in Methanol und Alkohol, schwer in Äther, sehr schwer in Chloroform, Kohlenwasserstoffen und Wasser. Leicht löslich in Alkalien, unlöslich in verd. Salzsäure. Gibt bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung N-[4-Arsono-benzoyl]-dl-asparaginsäure, bei der Reduktion mit Natriumamalgam in Wasser Arsenobenzol-dicarbonsäure-(4.4')-bis-[$\alpha.\beta$ -dicarboxy-āthylamid].
- α -[4-Arsenoso-benzamino]-glutarsäure, N-[4-Arsenoso-benzoyl]-dl-glutaminsäure $C_{12}H_{12}O_6NAs = OAs \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus 4-Diehlorarsino-benzoylchlorid und dl-Glutaminsäure in Natriumdicarbonat-Lösung (Siebure, Ar. 254, 231, 240). Amorphes Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen unter Dunkelfärbung. Leicht löslich in Methanol und Alkohol, schwer in Äther, sehr schwer in Chloroform und Kohlenwasserstoffen. Leicht löslich in Alkalien, unlöslich in verd. Salzsäure. Geht beim Aufbewahren an der Luft in eine glasige Masse über. Gibt bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung N-[4-Arsono-benzoyl]-dl-glutaminsäure, bei der Reduktion mit Natriumamalgam in Wasser Arsenobenzol-dicarbonsäure-(4.4')-bis-[α.γ-dicarboxy-propylamid].
- 1.5-Bis-[4-arsenoso-benzamino]-pentan, N.N'-Bis-[4-arsenoso-benzoyl]-pentamethylendiamin $C_{10}H_{20}O_4N_2As_2=OAs\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot [CH_2]_5\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot AsO.$ B. Aus 4-Dichlorarsino-benzoylchlorid und Pentamethylendiamin in verd. Natronlauge unter Kühlung

(Sieburg, Ar. 254, 241). — Glasige Masse. Unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln. Löslich in verd. Natronlauge. — Einw. von Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung: S. Verhalten bei der Reduktion mit Natriumamalgam in wäßr. Lösung: S.

Bis-[4-carboxy-phenyl]-arsinsäure $C_{14}H_{11}O_6As = (HO_2C \cdot C_6H_4)_2AsO \cdot OH$ (S. 864). B. Durch Diazotieren von Bis-[4-amino-phenyl]-arsinsäure, Behandeln des Reaktionsprodukts mit Cuprocyanid und Verseifen des erhaltenen Dinitrils (Oechslin, C. 1911 II, 1127). — Krystalle (aus konz. Salzsäure).

E. Arsinigsäuren der Amine.

Arsinigsäuren des Anilins $C_6H_7N=C_6H_5\cdot NH_2$.

1 - Amino - benzol - arsinigsäure - (4) - anhydrid, 4 - Amino - phenylarsinigsäureanhydrid, 4-Amino-phenylarsenoxyd $C_6H_6ONAs = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot AsO$ (S. 865). B. Zur Bildung aus 4-Amino-phenylarsensäure durch Reduktion vgl. a. Ehrlich, Bertheim, B. 43, 918. Bei der Reduktion von 4-Nitroso-phenylarsonsäure mit schwefliger Säure oder mit Phenylhydrazin (Karrer, B. 45, 2066). Durch Behandeln von 4-Amino-phenylarsendichlorid-hydrochlorid mit verd. Natronlauge (E., B.) oder mit wäßr. Ammoniak (B., B. 44, 1071). — Die wasserfreie Verbindung schmilzt bei 100° teilweise, wird bei weiterem Erhitzen wieder fest und schmilzt dann wieder bei 185-1860 (E., B.). Sehr leicht löslich in Methanol, leicht in Pyridin, schwerer in Essigester, schwer in kaltem Wasser, unlöslich in Kohlenwasserstoffen (E., B.). Die wäßr. Lösung reagiert neutral (E., B.). — Reduziert siedende Fehlingsche Lösung und ammoniakalische Silberlösung (E., B.). Wird durch Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung oder durch Jod in schwach essigsaurer Lösung zu 4-Amino-phenylarsonsäure oxydiert (E. B.). Gibt bei der elektrolytischen Reduktion unter Luftabschluß in saurer Lösung an einer Quecksilber-Kathode 4-Amino-phenylarsin, bei der elektrolytischen Reduktion in alkal. Lösung unter Luftabschluß an einer Blei-Kathode 4.4'-Diamino-arsenobenzol (Fichter, ELKIND, B. 49, 243). 4.4'-Diamino-arsenobenzol entsteht auch bei der Reduktion mit Natriumamalgam in Methanol oder mit Zinnchlorür in wäßrig-methylalkoholischer Salzsäure unter Kühlung (E., B., B. 44, 1262) oder bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄-Lösung (Höchster Farbw., D. R. P. 270258; C. 1914 I, 928; Frdl. 11, 1066). 4 Amino-phenylarsenoxyd gibt beim Behandeln mit Salzsäure unter Kühlung 4-Amino-phenylarsendichlorid; reagiert analog mit Bromwasserstoff und Jodwasserstoff (B., B. 44, 1070). Zersetzt sich bei kurzem Kochen mit verd. Salzsäure unter Bildung von Anilin und Tris-[4-amino-phenyl]-arsin; dieses entsteht auch bei längerem Aufbewahren von 4-Amino-phenylarsenoxyd in Weinsäure-Lösung (E., B., B. 43, 923). Reagiert mit Phosphorwasserstoff unter Bildung eines Produkts, das sich mit Silbernitrat in Eisessig + Methanol zu einem schwarzen Pulver umsetzt (Höchster Farbw., D. R. P. 270259; C. 1914 I, 929; Frdl. 11, 1067). Liefert in Natronlauge gelöst bei Einw. von Quecksilberoxyd Bis-[4-amino-phenyl]-quecksilber (H. F., D. R. P. 272289; C. 1914 I, 1469; Frdl. 11, 1121). Gibt mit Arsentrichlorid bei der Einw. von Zinnchlorür in wäßrig-methylalkoholischer Salzsäure unter Kühlung einen braungelben Niederschlag (löslich in wäßr. Pyridin; löslich in heißer verdünnter Salzsäure; die Lösung in verd. Salzsäure gibt mit verd. Schwefelsäure oder überschüssiger Natronlauge Niederschläge) (H. F., D. R. P. 270254; C. 1914 I, 829; Frdl. 11, 1073). Beim Einleiten von Selenwasserstoff in die alkoh. Lösung erhält man 4-Amino phenylarsenselenid (H. F., D. R. P. 269700; C. 1914 I, 714; Frdl. 11, 1076). Diazotiertes 4-Amino-phenylarsenoxyd kuppelt mit dem Natriumsalz der Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) zu einem Farbstoff, der rotstichiggelbe Färbungen liefert (E., B., B. 43, 922). Die Lösung von 4-Amino-phenylarsenoxyd in verd. Natronlauge liefert bei längerer Einw. von Chloressigsäure Carboxymethyl-[4-amino-phenyl]-arsinsäure (E., B., B. 43, 925). Reagiert mit 4-Amino-phenylarsin in verd. Salzsäure unter Bildung von 4.4'-Diamino-arsenobenzol (H. F., D. R. P. 254187; C. 1913 I, 134; Frdl. 11, 1068). Bei der Reduktion eines Gemisches mit 3-Amino-4-oxy-phenylarsonsäure in alkoh. Salzsäure mit Zinnchlorür in Gegenwart von Jodwasserstoffsäure bei —10° erhält man 3.4′-Diamino-4-oxy-arsenobenzol (H. F., D. R. P. 251104; C. 1912 II, 1414; Frdl. 11, 1071). — Physiologische Wirkung: B., E., B. 44, 1267; Blumenthal, Navassart, Bio. Z. 32, 392.

4-Dimethylamino-phenylarsinigsäureanhydrid, 4-Dimethylamino-phenylarsenoxyd C_8H_{10} 0NAs = $(CH_3)_2$ N· C_6H_4 ·AsO (S. 865). Liefert beim Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbad 3.5-Dinitro-4-methylnitramino-phenylarsonsäure (Boehringer & Söhne, D. R. P. 285572; C. 1915 II, 449; Frdl. 12, 834). — Physiologische Wirkung: Blumenthal, Navassart, Bio. Z. 32, 388, 392.

4 - Acetamino - phenylarsinigsäureanhydrid, 4 - Acetamino - phenylarsenoxyd $C_8H_8O_2NAs = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO$. B. Durch Reduktion von 4-Acetamino-phenylarsonsäure mit schwefliger Säure in schwefelsaurer Lösung in Gegenwart von Jodwasserstoff (Berheim, B. 44, 1073). Durch Behandeln von 4-Acetamino-phenylarsendichlorid mit Natronlauge (B.). Durch Schütteln einer wäßr. Suspension von 4-Amino-phenylarsenoxyd mit Essigsäureanhydrid (B.). — 4 - Acetamino - phenylarsenoxyd scheidet sich aus alkal. Lösung auf Zusatz von Essigsäure mit 1 Mol Krystallwasser, auf Zusatz von Ammoniumchlorid in wasserfreier Form ab. Die wasserfreie Form ist undeutlich krystallinisch. Färbt sich von ca. 280° an dunkler; F: ca. 288—289° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in heißer 50°/oiger Essigsäure, schwerer in Eisessig, sehr schwer in siedendem Wasser, unlöslich in Methanol und Alkohol. Löslich in Natronlauge, unlöslich in Sodalösung und verd. Mineralsäuren. — Die wasserhaltige Form schmilzt bei 100° teilweise unter Zersetzung, bei 271° zum zweitenmal. Zersetzt sich beim Erhitzen im Vakuum und bei längerem Aufbewahren im Exsiccator. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Methanol, Aceton, Eisessig und Pyridin, unlöslich in Ather, Essigester und Benzol. — 4-Acetamino-phenylarsenoxyd wird durch Jod in essigsaurer Lösung in Gegenwart von Natriumacetat quantitativ zu 4-Acetamino-phenylarsonsäure oxydiert.

N-Methyl-N-[4-arsenoso-phenyl]-glycinisoamylester $C_{14}H_{20}O_{3}NAs = C_{5}H_{11}\cdot O_{2}C\cdot CH_{2}\cdot N(CH_{3})\cdot C_{6}H_{4}\cdot AsO$. B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Methylanilinoessigsäureisoamylester mit Arsentrichlorid auf 108° in Gegenwart von Pyridin (ÖCHSLIN, A. ch. [9] 1, 246). — Krystalle (aus Aceton). F: 133—134°. Unlöslich in Wasser, schwei löslich in Äther, leicht in Alkohol. Unlöslich in Sodalösung und verd. Säuren. Löst sich in Natronlauge unter Verseifung.

Methyl-[4-amino-phenyl]-arsinsäure $C_7H_{10}O_2NAs = (H_2N\cdot C_6H_4)(CH_3)AsO\cdot OH$. B. Durch Einw. von Methyljodid auf 4-Amino-phenylarsenoxyd in wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Bertheim, B. 48, 356). — Krystallpulver (aus Alkohol + Äther). F: 201°. — Sil bersalz. Krystalle (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser unter Abscheidung schwarzer Flocken.

Methyl - [4 - acetamino - phenyl] - arsinsäure $C_9H_{12}O_5NAs = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_4 \cdot As(CH_3)O \cdot OH$. B. Aus 4 - Acetamino - phenylarsenoxyd und Methyljodid in wäßrig - alkoholischer Natronlauge (Bertheim, B. 48, 356). — Prismen (aus Wasser). F: 260° (Zers.). Sehr leicht löslich in Eisessig und $50^{\circ}/_{\circ}$ iger Essigsäure, löslich in Methanol und Alkohol, unlöslich in Essigester und Aceton.

Carboxymethyl-[4-amino-phenyl]-arsinsäure $C_8H_{10}O_4NAs = (H_1N \cdot C_6H_4)(HO_2C \cdot CH_2)AsO \cdot OH$. B. Aus 4-Amino-phenylarsenoxyd und Chloressigsäure in verd. Natronlauge (Ehrlich, Bertheim, B. 43, 925). — Tafeln (aus verd. Alkohol). F: 162° (Zers.). Leicht löslich in Wasser und Methanol, löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Aceton, Äther und Benzol. Leicht löslich in Alkalien und Mineralsäuren. — Oxydiert Jodwasserstoff zu Jod. Einw. von Bromwasser in schwach salzsaurer Lösung: E., B.

Bis-[4-amino-phenyl]-arsinsäure $C_{12}H_{13}O_2N_2As = (H_2N\cdot C_6H_4)_2AsO\cdot OH$ (S. 866). Zur Bildung durch Erhitzen von Anilin mit Arsensäure vgl. Kober, Davis, Am. Soc. 41, 451.

Bis-[4-oxalamino-phenyl]-arsinsäure $C_{16}H_{13}O_8N_1As = (HO_2C\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4)_2AsO\cdot OH$. B. Durch Erhitzen von krystallwasserhaltigem bis-[4-amino-phenyl]-arsinsaurem Natrium mit Oxalsäure anfangs auf 140°, dann auf 160° (Fargher, Soc. 115, 988). — Nadeln mit 4 H_1O . Löslich in Eisessig und $50^{\circ}/_{\circ}$ iger Essigsäure, schwer löslich in siedendem Wasser, Alkohol und Methanol, unlöslich in Benzol, Äther und Essigester. — Gibt beim Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure und folgenden Verseifen mit Säure Bis-[3-nitro-4-amino-phenyl]-arsinsäure.

Bis - [4 - (methyl - carboxymethyl - amino) - phenyl] - arsinsäure $C_{18}H_{21}O_6N_2As = [HO_3C\cdot CH_2\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_4]_2AsO\cdot OH$. B. Durch Verseifen des Diisoamylesters (s. u.) mit $15^0/_0$ iger Natronlauge bei 60° (ÖCHSLIN, A. ch. [9] 1, 249). — Krystalle (aus Eisessig). Zersetzt sich bei $180-190^\circ$, ohne zu schmelzen. Schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther.

Diisoamylester $C_{28}H_{41}O_{5}N_{2}As = [C_{5}H_{11}\cdot O_{2}C\cdot CH_{2}\cdot N(CH_{3})\cdot C_{6}H_{4}]_{2}AsO\cdot OH.$ B. Neben anderen Produkten beim Erhitzen von Methylanilino-essigsäureiscamylester mit Arsentrichlorid in Gegenwart von Pyridin auf 108° (ÖCHSLIN, A. ch. [9] 1, 246). — Sehr schwer löslich in heißer Essigsäure.

2-Chlor-4-dimethylamino-phenylarsinigsäureanhydrid, 2-Chlor-4-dimethylamino-phenylarsenoxyd $C_8H_9ONClAs = (CH_8)_2N\cdot C_6H_9Cl\cdot AsO$. B. Durch Erwärmen von N.N-Dimethyl-3-chlor-anilin mit Arsentrichlorid auf dem Wasserbad und Behandeln

ARSINIGSÄUREN

des Reaktionsprodukts mit verd. Natronlauge (BOEHRINGER & Söhne, D. R. P. 286546; C. 1915 II, 678; Frdl. 12, 829). — Pulver. F: 88°. Leicht löslich in Chloroform und Benzol, unlöslich in Alkohol und Äther. Leicht löslich in verd. Säuren. — Wird durch Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung zu 2-Chlor-4-dimethylamino-phenylarsonsäure oxydiert (B. & S., D. R. P. 286546). Liefert bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure bei 35° 2-Chlor-3-5-dimitro-4-methylnitranino-phenylarsonsäure (B. & S., D. R. P. 286669; C. 1915 II, 771; Frdl. 12, 840). G'bt beim Behandeln mit konz. Salzsäure 2-Chlor-4-dimethylamino-phenylarsendichlorid (B. & S., D. R. P. 286546).

3-Nitro-4-amino-phenylarsinigsäureanhydrid, 3-Nitro-4-amino-phenylarsenoxyd $C_8H_5O_3N_2As=H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot AsO$. B. Durch Reduktion von 3-Nitro-4-amino-phenylarsonsaure mit Schwefeldioxyd in salzsaurer Lösung bei Gegenwart von Kalium-jodid (Höchster Farbw., D. R. P. 269700; C. 1914 I, 714; Frdl. 11, 1076). — Gelbes Pulver. Lost sich in Alkalien mit braunroter Farbe. — Die alkoh. Lösung gibt beim Einleiten von Phosphorwasserstoff ein gelbes, in verd. Salzsäure leicht lösliches Pulver.

Bis-[3-nitro-4-amino-phenyl]-arsinsäure $C_{12}H_{11}O_6N_4As = [H_2N\cdot C_6H_3(NO_2)]_2AsO\cdot OH$. B. Durch Nitrieren von Bis-[4-exalamino-phenyl]-arsinsäure mit Salpeterschwefelsäure und Verseifen des Reaktionsprodukts mit Säure (Farcher, Soc. 115, 988). — Gelbes Krystall-pulver. Schr schwer löslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln. — Gibt beim Erwärmen mit überschüssiger Kalilauge Bis-[3-nitro-4-oxy-phenyl]-arsinsäure.

- 4-Amino-phenylarsenselenid $C_6H_6NAsSe = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot AsSe$. B. Durch Einleiten von Selenwasserstoff in eine alkoh. Lösung von 4-Amino-phenylarsendichlorid-hydrochlorid (Höchster Farbw. D. R. P. 269699; C. 1914 I, 713; Frdl. 11, 1075) oder von 4-Amino-phenylarsenoxyd (H. F., D. R. P. 269700; C. 1914 I, 714; Frdl. 11, 1076). Goldgelbes Pulver. Hydrochlorid. Orangegelbes Pulver. Ziemlich schwer löslich in Wasser und in verd. Salzsäure.
- **4-Amino-phenylarsente**llurid $C_6H_6NAsTe = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot AsTe$. B. Durch Einleiten von Tellurwasserstoff in eine alkoh. Lösung von 4-Amino-phenylarsendichlorid-hydrochlorid (Höchster Farbw., D. R. P. 269699; C. **1914** I, 713; Frdl. **11**, 1075). Hydrochlorid. Rotbraun. Schwer löslich in verd. Salzsäure.

F. Arsinigsäuren der Oxy-amine.

3-Amino-4-oxy-phenylarsinigsäureanhydrid, 3-Amino-4-oxy-AsO phenylarsenoxyd C6H6O2NAs, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einleiten von Schwefeldioxyd in eine salzsaure bezw. schwefelsaure, mit Kalium-· NH2 jodid versetzte Lösung von 3-Amino-4-oxy-phenylarsonsäurc (Ehrlich, Bertheim, B. 45, 759; Höchster Farbw., D. R. P. 235 391; C. 1911 II, 172; Frdl. 10, 1243). — Pulver. Sehr leicht löslich in Essigsäure, Alkohol und Methanol, ziemlich leicht in Wasser, schwer in Äther und Benzol (E., B.; H. F.). Sehr leicht löslich in Säuren, Alkalilaugen (E., B.; H. F.) und Alkalicarbonat-Lösungen (E., B.). Die wäßr. Lösung reagiert neutral (E., B.). — Gibt bei der Reduktion mit Natriumamalgam in essigsaurer Lösung bei neutral (E., B.). — Gibt bei der Reduktion mit Natriumamaigam in essigsatiei Losung bei Zimmertemperatur 3.3'-Diamino-4.4'-dioxy-arsenobenzol (E., B.), die gleiche Verbindung bezw. ihr Hydrochlorid erhält man auch bei der Reduktion von 3-Amino-4-oxy-phenylarsenoxyd-hydrochlorid mit Na₂S₂O₄ in wäßr. Lösung oder mit Zinnehlorür und Salzsäure (E., B.; vgl. dazu auch H. F., D. R. P. 270258; C. 1914 I, 928; Frdl. 11, 1066). 3-Amino-4-oxy-phenylarsenoxyd gibt bei der elektrolytischen Reduktion in schwefelsaurer Lösung an Blei-Elektroden 3-Amino-4-oxy-phenylarsin (Bart, D. R. P. 270568; C. 1914 I, 1039; Frdl. 11, 1050). Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorur in wäßrig-methylalkoholischer Salzsäure + Eisessig bei Gegenwart von Arsentrichlorid und Kupferchlorid ein bräunliches Pulver (löslich in Wasser und Methanol mit orangeroter Farbe; die Lösung in Natronlauge ist dunkelbraun) (H. F., D. R. P. 270258; C. 1914 I, 928; Frdl. 11, 1066). Aus der Lösung in Eisessig scheidet sich beim Einleiten von Arsenwasserstoff ein gelbbraunes, in Alkali und verd. Salzsäure leicht lösliches Produkt, beim Einleiten von Antimonwasserstoff ein braunes, in Alkali und verd. Salzsäure lösliches Pulver ab (H. F., D. R. P. 269700; C. 1914 I, 714; Frdl. 11, 1076). 3-Amino-4-oxy-phenylarsenoxyd liefert beim Behandeln mit Schwefelwasserstoff 3-Amino-4-oxy-phenylarsensulfid (H. F., D. R. P. 281101; C. 1915 I, 179; Frdl. 12, 826).

Bei Einw. von Na₂S₂O₄ auf das Gemisch mit Methylarsenmonoxyd in verd. Methanol e.hält man 3-Amino-4-oxy-benzolarsenomethan (H. F., D. R. P. 253226; C. 1912 II, 1995; Frdl. 11, 1072); reagiert analog mit Phenylarsenoxyd und ähnlichen Verbindungen (H. F., D. R. P. 251104; C. 1912 II, 1414; Frdl. 11, 1071). Das Gemisch von [3-Amino-4-oxy-phenyl]-arsen oxyd mit Phenylstibonsäure in wäßrig-methylalkoholischer Natronlauge gibt bei Einw. von Na₂S₂O₄ in Gegenwart von Magnesiumchlorid eine Stibarsenoverbindung (bräunlichgelber Niederschlag, leicht löslich in wäßr. Pyridin; löslich in verd. Natronlauge und in methylalkoholischer Salzsäure) (H. F., D. R. P. 270255; C. 1914 I, 829; Frdl. 11, 1074). Kondensiert sich leicht mit aromatischen Oxyaldehyden (E., B.). Liefert beim Erwärmen mit Rongalit in verd. Natronlauge auf 50—60° Neosalvarsan (S. 508) (H. F., D. R. P. 264014; C. 1913 II, 1182; Frdl. 11, 1055). — C₆H₆O₂NAs + HCl + ½C₂H₅·OH. Pulver. Sehr leicht löslich in Wasser, Alkohol und Methanol, schwer in Eisessig, sehr schwer in Aceton und Äther (E., B.). Die wäßr. Lösung reagiert gegen Kongorot neutral, gegen Lackmus sauer. Zerfließt beim Aufbewahren an feuchter Luft; bei folgendem Trocknen über Calciumchlorid erhält man die Verbindung C₆H₆O₂NAs + HCl + H₂O.

Methyl - [3 - amino - 4 - oxy - phenyl] - arsinsäure $C_7H_{10}O_3NAs = H_2N\cdot C_6H_3(OH)\cdot As(CH_3)O\cdot OH$. B. Durch Reduktion von Methyl-[3-nitro-4-oxy-phenyl]-arsinsäure mit $Na_2S_2O_4$ in verd. Natronlauge (Bertheim, B. 48, 358). — Gelbliche Nadeln (aus Wasser). F: 206—207° (Zers.). — Reduziert Fehlinssche Lösung und ammoniakalische Silberlösung. Gibt bei der Reduktion mit unterphosphoriger Säure in Gegenwart von Jodwasserstöfsäure das Hypophosphit des Bis-[methyl-(3-amino-4-oxy-phenyl)-arsens] (S. 499). Beim Diazotieren erhält man eine eitronengelbe Diazoverbindung, die mit Resorein unter Bildung eines roten Predukts kuppelt.

Bis-[3-amino-4-oxy-phenyl]-arsinsäure $C_{12}H_{13}O_4N_2As = [H_2N\cdot C_6H_3(OH)]_2As(O\cdot OH,B)$. Durch Reduktion von Bis-[3-nitro-4-oxy-phenyl]-arsinsäure mit $Na_2S_2O_4$ in verd. Natronlauge bei $0-30^\circ$ (Fargher, Soc. 115, 987). — Krystalle. Ziemlich leicht löslich in Wasser und Methanol, schwer in Essigester. — Gibt beim Erwärmen mit unterphosphoriger Säure in Gegenwart von Jodwasserstoffsäure in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre auf 60° Bis-[bis-(3-amino-4-oxy-phenyl)-arsen] (S. 499).

3-Amino-4-oxy-phenylthioareinigsäure-anhydrid, 3-Amino-4-oxy-phenylarsensulfid $C_6H_6\mathrm{ONSAs}=H_2\mathrm{N}\cdot C_6H_3(\mathrm{OH})\cdot \mathrm{AsS}.$ B. Durch Einw. von Schwefelwasserstoff auf 3-Amino-4-oxy-phenylarsenoxyd (Höchster Farbw., D. R. P. 281101; C. 1915 I, 179; Frdl. 12, 826). — Pulver. — Gibt mit Palladiumchlorür in verd. Methanol ein braunes, in Wasser und Natronlauge leicht lösliches Pulver.

4-Amino-3-oxy-phenylarsinigsäureanhydrid, 4-Amino-3-oxy-phenylarsenoxyd C₆H₆O₂NAs, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4-Amino-3-oxy-phenylarsonsäure mit schwefliger Säure in Gegenwart von Jodwasserstoff (Benda, B. 44, 3582). — Amorphes Pulver. Leicht löslich in Säuren NH₂

G. Arsinigsäuren von Amino-carbonsäuren.

2-Amino-benzoesäure-arsinigsäureanhydrid-(5), 4-Amino-3-carboxy-phenylarsinigsäureanhydrid, 4 - Amino - 3 - carboxy - phenylarsenoxyd C₇H₆O₃NAs, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 4-Amino-3-carboxy-phenylarsonsäure mit Natriumamalgam (Höchster Farbw., D. R. P. 281101; CO₂H C'. 1915 I, 179; Frdl. 12, 826). — Gelbes Pulver. Löslich in Natronlauge. — Gibt NH₂ mit Goldchlorid in verd. Natronlauge eine schwarze, in Natronlauge lösliche Verbindung.

4. Verbindungen, die die Gruppe AsO₃H₂ enthalten').

A. Arsonsäuren der Kohlenwasserstoffe.

1. Monoarsonsäuren.

1. Monoarsonsäuren $C_n H_{2n-5} O_3 As$.

- 1. Benzolarsonsäure, Phenylarsonsäure C₆H₇O₃As = C₆H₅·AsO(OH)₂ (S. 868). B. Durch Einw. von Natriumarsenit auf Kalium-benzolisodiazotat in sodaalkalischer Lösung (Bart, A. 429, 110; D. R. P. 250264; C. 1912 II, 882; Frdl. 10, 1254). Durch Einw. von Natriumarsenit oder Kaliumarsenit auf Diazobenzol in neutraler oder schwach alkalischer Lösung (H. Schmidt, A. 421, 168; B., A. 429, 75) in Gegenwart von Cuprosalzen (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 264924 C. 1913 II, 1439; Frdl. 11, 1030). Elektrische Leitfähigkeit wäßr. Lösungen bei 25°: Fichter, B. 54, 1280. Liefert bei der elektrolytischen Reduktion in wäßrig-alkoholischer Salzsäure Phenylarsin (S. 430) (F., Elkind, B. 49, 245). Beim Kochen mit 35% jeiger unterphosphoriger Säure in Gegenwart von Kupferchlorid erhält man eine Kupferadditionsverbindung des Arsenobenzols (Ehrlich, Karrer, B. 48, 1644; Höchster Farbw., D. R. P. 270258; C. 1914 I, 928; Frdl. 11, 1066). Bei der Reduktion eines Gemischs von Phenylar onsäure und Natriumarsenit n.it Na₂S₂O₄-Lösung in Gegenwart von Magnesiumchlorid bei Zimmertemperatur erhält man eine im Wasser unlösliche, in Chloroform ziemlich leicht lösliche Arsenoverbindung (H. F., D. R. P. 270254; C. 1914 I, 829; Frdl. 11, 1073). Verhalten im Organismus: Blumenthal, Navassart, Bio. Z. 32, 391.
- Guanidinium-molybdänsäure-monophenylarsonate ($\mathrm{CH_6N_3}$) $\mathrm{H}[\mathrm{As}(\mathrm{C_6H_5})(\mathrm{MoO_4})_3]$ + $\mathrm{H_6O}$. Blättchen (Rosenheim, Bilecki, B. 46, 552). Fast unlöslich in Wasser. ($\mathrm{CH_6N_3}$) $_6\mathrm{H_5}[\mathrm{As}(\mathrm{C_6H_5})(\mathrm{MoO_4})_6(\mathrm{C_6H_5})\mathrm{As}] + 6\mathrm{H_2O}$. Nadeln (R., B., B. 46, 552). Leicht löslich in Wasser. Elektrische Leitfähigkeit von Lösungen in Wasser und verdünnter Natronlauge: R., B. ($\mathrm{CH_6N_3}$) $_6\mathrm{H_2}[\mathrm{As}(\mathrm{OH})(\mathrm{C_6H_5})(\mathrm{MoO_4})_7(\mathrm{C_6H_5})(\mathrm{OH})\mathrm{As}] + 4\mathrm{H_2O}$. Mikroskopische Tafeln (R., B., B. 46, 553). Zersetzt sich beim Kochen mit Wasser.
- **4-Chlor-benzol-arsonsäure-(1), 4-Chlor-phenylarsonsäure** $C_0H_0O_3ClAs = C_0H_4Cl-AsO(OH)_2$ (S. 869). Bei der Reduktion mit schwefliger Säure und Jodwasserstoff erhält man 4-Chlor-phenylarsenoxyd (S. 439) (Höchster Farbw., D. R. P. 272289; C. 1914 I, 1469; Frdl. 11, 1121). Gibt beim Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure 4-Chlor-3-nitro-phenylarsonsäure (H. F., D. R. P. 245536; C. 1912 I, 1522; Frdl. 10, 1242).
- 2.4-Dichlor-benzol-arsonsäure-(1), 2.4-Dichlor-phenylarsonsäure $C_6H_5O_3Cl_2As = C_6H_3Cl_2\cdot AsO(OH)_2$. B. Aus diazotiertem 2.4-Dichlor-anilin und Natriumarsenit (Boehringer & Söhne, D. R. P. 292546; C. 1916 II, 82; Frdl. 13, 976). Nadeln (aus Wasser). Gibt beim Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure 4.6-Dichlor-3-nitro-phenylarsonsäure.
- 3.5-Dichlor-benzol-arsonsäure-(1), 3.5-Dichlor-phenylarsonsäure $C_8H_5O_3Cl_2As = C_8H_3Cl_2 \cdot AsO(OH)_2$. B. Beim Behandeln von diazotierter 3.5-Dichlor-4-amino-phenylarsonsäure (S. 482) mit Kupferpulver in alkoh. Lösung (Karrer, B. 47, 1781). Blättchen. Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser, ziemlich leicht in Alkohol und Methanol. Physiologische Wirkung: K.
- 4 Brom benzol arsonsäure (1), 4 Brom phenylarsonsäure $C_0H_0O_3BrAs = C_0H_4Br \cdot AsO(OH)_2$. B. Aus diazotiertem 4-Brom-anilin durch Einw. von Natriumarsenit in alkal. Lösung (Bart, D. R. P. 250264; C. 1912 II, 882; Frdl. 10, 1254). Nadeln (aus Alkohol). Schwer löslich in Wasser, leicht in Methanol und Alkohol.
- + 4-Jod-benzol-arsonsäure-(1), 4-Jod-phenylarsonsäure $C_6H_6O_3IAs=C_6H_4I$ -AsO(OH)₂ (S. 869). B. Durch Oxydation von 4-Jod-phenylarsenoxyd mit Wasserstoff-peroxyd in alkal. Lösung (Bertheim, B. 47, 276). Beim Einleiten von Chlor in eine Eisessig-Lösung entsteht Benzol-arsonsäure-(1)-jodidchlorid-(4) (S. 449) (Karrer, B. 47, 97). Beim Sättigen einer Lösung in 1n-Natronlauge mit Chlor unter Eiskühlung und Ansäuern mit

¹⁾ Bisher als Arsinsäuren bezeichnet. Über die Benennung "Arsonsäuren" vgl. S. 425 Anm.

- verd. Schwefelsäure erhält man 4-Jodo-phenylarsonsäure (s. u.) (K.). Pharmakologische und physiologische Wirkung: Mameli, Patta, C. 1911 II, 628; K., B. 47, 97, 1781. Verhalten des Natriumsalzes im Organismus: Blumenthal, Navassart, Bio. Z. 32, 383.
- 4-Jodoso-benzol-arsonsäure-(1), 4-Jodoso-phenylarsonsäure C₆H₆O₄IAs = OI·C₆H₄·AsO(OH)₂. B. Beim Ansäuern einer Lösung von Benzol-arsonsäure-(1)-jodid-chlorid-(4) in verd. Natronlauge mit verd. Salzsäure (Karrer, B. 47, 98). Mikrokrystallinisch. Verpufft beim Erhitzen. Sehr schwer löslich in Alkohol, Essigsäure, Eisessig und Wasser. Leicht löslich in Alkalien und Natriumacctat-Lösung. Gibt bei der Oxydation mit Hypochlorit 4-Jodo-phenylarsonsäure (s. u.). Macht aus mit Essigsäure angesäuerter Kaliumjodid-Lösung Jod frei, zerstört Lackmus und entfärbt Indigo. Physiologische Wirkung: K. Benzol-arsonsäure-(1)-jodidchlorid-(4) C₆H₆O₃Cl₂IAs = Cl₂I·C₆H₄·AsO(OH)₂. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von 4-Jod-phenylarsonsäure in Eisessig (Karrer, B. 47, 97). Gelbes Pulver. Riecht stechend nach Chlor.
- 4-Jodo-benzol-arsonsäure-(1), 4-Jodo-phenylarsonsäure $C_6H_6O_5IAs = O_2I\cdot C_6H_4$. AsO(OH)₂. B. Durch Sättigen einer Lösung von 4-Jod-phenylarsonsäure in 1n-Natronlauge mit Chlor unter Eiskühlung und Ansäuern mit verd. Schwefelsäure (Karrer, B. 47, 98). Körniger Niederschlag. Verpufft beim Erhitzen. Schwer löslich in Wasser, Alkohol, Eisessig und Aceton. Wirkt stark oxydierend.
- 3.5-Dichlor-4-jod-benzol-arsonsäure-(1), 3.5-Dichlor-4-jod-phenylarsonsäure $C_6H_4O_3Cl_2LAs=C_6H_2Cl_2I\cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Behandeln von diazotierter 3.5-Dichlor-4-amino-phenylarsonsäure mit Kaliumjodid-Lösung (Karrer, B. 47, 1782). Nadeln (aus $50^9/_0$ iger Essigsäure). Sehr schwer löslich in Wasser. Physiologische Wirkung: K.
- 2-Nitroso-benzol-arsonsäure-(1), 2-Nitroso-phenylarsonsäure $C_6H_6O_4NAs = ON \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$?). Ist wahrscheinlich polymer. B. Bei mehrwöchiger Belichtung von 2-Nitro-phenylarsenoxyd (S. 439) in Äther und alkoh. Salzsäure im Sonnenlicht unter Luftabschluß (Karrer, B. 47, 1785). Gelbbraune Kryställchen. Unlöslich in siedendem Wasser, sehr schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Leicht löslich in Natriumcarbonat- und Natriumdicarbonat-Lösung.
- 4-Nitroso-benzol-arsonsäure-(1), 4-Nitroso-phenylarsonsäure C₆H₆O₄NAs = ON·C₆H₄·AsO(OH)₂. B. Bei der Oxydation von Atoxyl (S. 467) in neutraler oder schwach alkalischer Lösung mit neutraler Sulfomonopersäure unter Kühlung (Karrer, B. 45, 2066; D. R. P. 256963; C. 1913 I, 1077; Frdl. 11, 1038). Blaßgelbe Nadeln. Bräunt sich bei ca. 180° und färbt sich dann schwarz. Sehr schwer löslich in Methanol, Alkohol, Äther, Chloroform und Pyridin, schwer in kaltem, leicht in heißem Wasser mit dunkelgrüner Farbe; sehr leicht löslich in Alkalien und Alkalicarbonaten, leicht in Essigsäure (K., B. 45, 2066; D. R. P. 256963). Verpufft beim Erhitzen im Glührohr unter Feuererscheinung (K., B. 45, 2066; D. R. P. 256963). Gibt bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄-Lösung bei Gegenwart von Magnesiumehlorid in neutraler Lösung 4.4′-Diamino-arsenobenzol, mit schwefliger Säure oder Phenylhydrazin 4-Amino-phenylarsenoxyd (K., B. 45, 2066). Liefert mit Anilin in siedendem Eisessig Azobenzol-arsonsäure-(4) (S. 497); reagiert analog mit p-Phenylendiamin, 2.5-Diamino-phenylarsonsäure und Arsanilsäure (K., B. 45, 2362). Durch Einw. von asymm. "Toluylendiamin und Hydroxylamin-hydrocchlorid in Sodalösung erhält man 4.6-Diamino-3-methyl-azobenzol-arsonsäure-(4') (S. 497) (K., B. 45, 2361). Gibt alle typischen Reaktionen der Nitrosoverbindungen (K., B. 45, 2066; D. R. P. 256963).
- 3.4 Dinitroso benzol arsonsäure (1), 3.4 Dinitroso phenylarsonsäure $C_6H_5O_5N_2As = (ON)_2C_6H_3 \cdot AsO(OH)_2$ von Karrer (B. 46, 253) wird auf Grund der Arbeiten von Green, Rowe (Soc. 101, 2452; 103, 897; 111, 612) und Forster, $(HO)_2OAs$ Barker (Soc. 103, 1918) als Benzofuroxan-arsonsäure der nebenstehenden Formel in Syst. No. 4657 abgehandelt.
- 2-Nitro-benzol-arsonsäure (1), 2-Nitro-phenylarsonsäure $C_6H_6O_5NAs = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Beim Umsetzen von diazotiertem 2-Nitro-anilin mit Natriumarsenit in schwach alkalischer Lösung (Bart, A. 429, 66, 92; JACOBS, Heidelberger, Rolf, Am. Soc. 40, 1582; H. Schmidt, A. 421, 171). Durch Einw. von Natriumarsenit auf Kalium-2-nitro-benzolisodiazotat in schwach alkal. Lösung bei 20° (B., A. 429, 107; vgl. B., D. R. P. 250264; C. 1912 II, 882; Frdl. 10, 1254). Hellgelbe Platten mit 1 H₂O (aus Wasser) (J., H., R.). Farblose Nadeln (aus Wasser oder Alkohol) (B.; Sch.). Schmilzt wasserfrei bei 235—240° unter Zersetzung (J., H., R.); F: 233° (B.), 232° (Zers.) (Sch.). Verpufft beim Erhitzen auf dem Platinblech (Sch.; B.). Ist wasserfrei schwer löslich in kaltem Alkohol, löslich in heißem Alkohol, schr schwer löslich in Chloroform und Aceton; ist wasserbaltgleicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser, löslich in Eisessig (J., H., R.). Elektrische Leitfähigkeit wäßr. Lösungen bei 25°: Fichter, B. 54, 1280. Liefert bei der elektrolytischen Reduktion an

einer Platinkathode in Natriumacetat-Lösung unter Kühlung Hydrazobenzol-diarsonsäure-(2.2') (S. 497) und wenig 2-Amino-phenylarsonsäure; bei der Reduktion an einer Bleikathode in salzsaurer Lösung und nachfolgendem Durchleiten von Luft erhält man 2.2'-Diamino-arsenobenzol (S. 502) (F., ELKIND, B. 49, 245).

- 3-Nitro-benzol-arsonsäure -(1), 3-Nitro-phenylarsonsäure $C_6H_6O_8NAs = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$ (S. 869). B. Durch Diazotieren von 3-Nitro-4-amino-phenylarsonsäure und Behandeln der Diazolösung mit Natriumhypophosphit und Salzsäure (Bertheim, Benda, B. 44, 3298). Durch Diazotieren von 5-Nitro-2-amino-phenylarsonsäure und Behandeln der Diazolösung mit Kupfer in Alkohol (B., B., B. 44, 3299). Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff bei Gegenwart von Palladium in Natronlauge (Boehringer & Söhne, D. R. P. 286547; C. 1915 II, 731; Frdl. 12, 830) oder mit Ferrosulfat und Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Rolf, Am. Soc. 40, 1583) 3-Amino-phenylarsonsäure.
- 4-Nitro-benzol-arsonsäure-(1), 4-Nitro-phenylarsonsäure $C_0H_6O_8NAs = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Beim Umsetzen von diazotiertem 4-Nitro-anilin mit Natriumarsenit in schwach alkalischer Lösung (Babt, A. 429, 66, 95; D. R. P. 250264; C. 1912 II, 882; Frdl. 10, 1254; Jacobs, Heidelberger, Rolf, Am. Soc. 40, 1584). Durch Einw. von Natriumarsenit auf Natrium-4-nitro-benzolisodiazotat in schwach alkal. Lösung bei 20° (B., A. 429, 110). Hellgelbe Blättchen aus Wasser) (J., H., R.); Nadeln (aus Wasser) (B.). Schmiltt oberhalb 300° unter Zersetzung (B.). Schwer löslich in Wasser und Alkohol in der Kälte, leicht in der Wärme (B.; J., H., R.). Bei der elektrolytischen Reduktion in ammoniakhaltiger Ammoniumcarbonat-Lösung und Oxydation der entstandenen Hydrazoverbindung an der Luft erhält man Azobenzol-diarsonsäure-(4.4') (S. 498) (Fichter, Elkind, B. 49, 246). Bei der Reduktion mit Ferrosulfat und Natronlauge (J., H., R.) oder mit Wasserstoff und Palladium in Natronlauge oder Natriumacetat-Lösung (Boehringer & Söhne, D. R. P. 286547; C. 1915 II, 731; Frdl. 12, 830) entsteht Arsanilsäure.
- 4-Chlor-3-nitro-benzol-arsonsäure-(1), 4-Chlor-3-nitro-phenylarsonsäure C₆H₅O₅NClAs, s. nebenstehende Formel. B. Durch Nitrieren von 4-Chlor-phenylarsonsäure mit Salpeterschwefelsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 245536; C. 1912 I, 1522; Frdl. 10, 1242). Blättchen (aus verd. Alkohol). Zersetzt sich beim Erhitzen unter Verpuffung. Leicht löslich in heißem Wasser, Essigsäure, AsO(OH)₂ Alkohol und Methanol. Beim Erwärmen mit 34% giger Kalilauge entsteht 3-Nitro-4-oxyphenylarsonsäure (H. F.). Gibt beim Erhitzen mit wäßr. Ammoniak im Autoklaven auf 120% 3-Nitro-4-amino-phenylarsonsäure; analog reagieren Methylamin, Dimethylamin, Aminoessigsäure und Benzolsulfamid (Boehringer & Söhne, D. R. P. 285604; C. 1915 II, 511; Frdl. 12, 827). Beim Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure erhält man 4-Chlor-3.5-dinitro-benzol-arsonsäure-(1) (B. & S.; vgl. jedoch Barber, Soc. 1929, 473).
- 6-Chlor-3-nitro-benzol-arsonsäure-(1), 6-Chlor-3-nitro-phenyl-arsonsäure C₅H₅O₅NClAs, s. nebenstehende Formel. B. Durch Nitrieren der aus diazotiertem 2-Chlor-anilin und Natriumarsenit erhaltenen 2-Chlor-phenylarsonsäure (Boeheinger & Söhne, D. R. P. 286547; C. 1915 II, 731; AsO(0H)₂ Frdl. 12, 830). Nadeln. Verpufft in der Flamme. Schwer löslich in Wasser, leicht in heißem Alkohol. Gibt bei der Reduktion mit Wasserstoff in alkal. Lösung bei Gegenwart von Nickelpulver unter 2—3 Atm. Überdruck 6-Chlor-3-amino-phenylarsonsäure.
- 4.6-Dichlor-3-nitro-benzol-arsonsäure-(1), 4.6-Dichlor-3-nitro-phenylarsonsäure $C_8H_4O_5NCl_5As$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Nitrieren von 2.4-Dichlor-phenylarsonsäure mit Salpeterschwefelsäure (Boeheninger & Söhne, D. R. P. 292546; C. 1916 II, 82; Frdl. 18, 976). Prismen (aus Wasser). Die alkal. Lösung wird beim Erwärmen gelb. Beim Erwärmen Aso(OH)n mit wäßr. Methylaminlösung entsteht 6-Chlor-3-nitro-4-methylamino-phenylarsonsäure.
- 2.4-Dinitro-benzol-arsonsäure -(1), 2.4-Dinitro-phenylarsonsäure
 C₅H₅O₇N₂As, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 2.4-Dinitro-anilin und Natriumarsenit in saurer Lösung (BART, A. 429, 67, 96; Höchster Farbw., D. R. P. 266944; C. 1913 II, 1905; Frdl. 11, 1033). Nädelchen. F: 199—200°
 (H.F.). Sehr leicht löslich in Methanol, Alkohol, Eisessig und heißem Wasser, ziem-lich leicht in kaltem Wasser, unlöslich in Äther; sehr leicht löslich in Sodalösung und Alkalien (H. F.). Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür in salzsaurer Lösung bei 70—80° in Gegenwart von Jodwasserstoff 2.4.2'.4'.Tetraamino-arsenobenzol (KARRER, B. 47, 2281). Gibt bei der Einw. von Phosphortrichlorid in Äther und nachfolgenden Behandlung mit Wasser 2.4-Dinitro-phenylarsenoxyd (K.). Beim Erhitzen mit unterphosphoriger Säure auf 50—60° bei Gegenwart von etwas Kaliumjodid in Stickstoff- oder Kohlensäure-Atmosphäre bildet sich 2.4.2'.4'-Tetranitro-arsenobenzol (K.).

· Cı

AsO(OH)2

٠I

AsO(OH)2

·Na

AsO(OH)s

· NOs

Na

- 4-Chlor-3.5-dinitro-benzol-arsonsäure-(1), 4-Chlor-3.5-dinitro-phenylarsonsäure C₈H₄O₇N₂ClAs, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Chlor-3-nitro-phenylarsonsäure durch Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure (Boehringer & Söhne, D. R. P. 285604; C. 1915 II, 511; Frdl. 12, 827)¹).

 Krystalle. Verpufft beim Erhitzen. Leicht löslich in Alkohol und heißem AsO(OH)₃ Wasser. Löslich in konz. Salzsäure. Gibt mit Methylamin 3.5-Dinitro-4-methylamino-phenylarsonsäure; reagiert analog mit Glykokoll und Benzolsulfamid.
- 4 Azido benzol arsonsäure (1), 4 Azido phenylarsonsäure $C_6H_6O_3N_3As = N_3 \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_8$. B. Beim Behandeln von diazotierter 4-Amino-phenylarsonsäure mit Natriumazid-Lösung (Kabre, B. 46, 251). Krystalle (aus verd. Alkohol). Natriumsalz. Pulver. Leicht löslich in Wasser.
- 3.5-Dichlor-4-azido-benzol-arsonsäure-(1), 3.5-Dichlor-4-azido-phenylarsonsäure $C_6H_4O_3N_3Cl_2As$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von diazotierter 3.5-Dichlor-4-amino-phenylarsonsäure mit Natriumazid-Lösung (Karrer, B. 47, 1782). Krystallinisch.
- 3-Jod-4-azido-benzol-arsonsäure-(1), 3-Jod-4-azido-phenylarsonsäure $C_8H_5O_3N_3IAs$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von diazotierter 3-Jod-4-amino-phenylarsonsäure mit Natriumazid-Lösung (Karrer, B. 46, 251). Krystalle (aus Methanol). Leicht löslich in Alkohol und Methanol, schwer in kaltem Wasser. Leicht löslich in Alkalien.
- 2-Nitro-3-azido-benzol-arsonsäure-(1), 2-Nitro-3-azido-phenylarsonsäure $C_6H_5O_5N_4As$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von diazotierter 2-Nitro-3-amino-phenylarsonsäure mit Natriumazid-Lösung (Karrer, B. 46, 252). Gelbes Krystallpulver. Gibt bei vorsichtigem Erwärmen mit Dimethylanilin 2-Dimethylamino-phenazin-arsonsäure-(5 oder 8) (Syst. No. 3793).
- 3-Nitro-4-azido-benzol-arsonsäure-(1), 3-Nitro-4-azido-phenylarsonsäure $C_6H_5O_5N_4As$, s. nebenstehende Formel. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Karrer, B. 46, 252). Gelbliches krystallinisches Pulver (aus verd. Alkohol). Geht bei 73—75° unter Schmelzen und Wiedererstarren in "3.4-Dinitroso-phenylarsonsäure" (Syst. No. 4657) über. Gibt beim Erwärmen mit o-Phenylendiamin in Eisessig 2.3-Diamino-phenazin-arsonsäure-(6) (Syst. No. 3793).

2. Arsonsäuren $C_7H_9O_3As$.

- 1. Toluol arsonsäure (2), o Toluolarsonsäure, o Tolylarsonsäure C₇H₂O₃As = CH₃·C₆H₄·AsO(OH)₂ (S. 870). B. Beim Behandeln von diazotiertem o-Toluidin mit Natriumarsenit in verd. Natronlauge (Karrer, B. 48, 310). Nadeln (aus Wasser). F: 160°. Beim Erhitzen mit Salpetersäure (D: 1,2) auf 150° im Rohr erhält man 2-Carboxy-phenylarsonsäure (Michaelis, B. 48, 872). Gibt beim Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure bei 20—35° 5-Nitro-2-methyl-phenylarsonsäure (K.).
- 5-Chlor-toluol-arsonsäure-(2), 4-Chlor-2-methyl-phenyl-arsonsäure C₂H₈O₃ClAs, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von diazotiertem 5-Chlor-2-amino-toluol mit Natriumarsenit in Natron-lauge (Karrer, B. 48, 314). Nadeln. Erweicht bei 195°, schmilzt bei 199°. Leicht löslich in heißem Wasser. Gibt bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure bei 30—40° 4-Chlor-5-nitro-2-methyl-phenylarsonsäure.
- 3-Nitro-toluol-arsonsäure-(2), 6-Nitro-2-methyl-phenylarsonsäure C₇H₈O₅NAs, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von diazotiertem 3-Nitro-2-amino-toluol mit Natriumarsenit in verd. Natronlauge bei 60—70° (JACOBS, HEIDELBERGER, ROLF, Am. Soc. 40, 1585).—

 NO2

 Hellgelbe Nadeln (aus Wasser). F: 228—230° (Zers.). Schwer löslich in heißem, unlöslich in kaltem Wasser. Löslich in siedendem Eisessig, leicht löslich in heißem Alkohol. Liefert bei der Reduktion mit Ferrosulfat in Natronlauge 6-Amino-2-methyl-phenylarsonsäure.
- 4-Nitro-toluol-arsonsäure-(2), 5-Nitro-2-methyl-phenylarsonsäure C₇H₈O₈NAs, s. nebenstehende Formel. B. Durch Nitrieren von o-Tolylarsonsäure mit Salpeterschwefelsäure bei 20—35° (KARBEB, B. 48, 311). Durch Behandeln von diazotiertem 4-Nitro-2-amino-toluol mit Natriumarsenit in verd. Natronlauge bei Zimmertemperatur (JACOBS, HEIDELBERGER, ROLF, NO2 Am. Soc. 40, 1587). Farblose Nadeln; färbt sich bei 230° braun und schmilzt bei 261° (K.). Hellgelbe Platten; schmilzt bei schnellem Erhitzen bei 225°, erstarrt wieder und schmilzt

¹⁾ Die Verbindung konnte von BARBER (Soc. 1929, 473) nach diesem Verfahren nicht erhalten werden.

bei 261—263° unter Zersetzung (J., H., R.). Sehr schwer löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig in der Kälte, leicht beim Erwärmen, löslich in Methanol, unlöslich in Chloroform und Aceton (J., H., R.). — Bei der Reduktion mit Ferrosulfat in Natronlauge erhält man 5-Amino-2-methyl-phenylarsonsäure (J., H., R.). Gibt beim Erhitzen mit Natronlauge auf 90° ein Gemisch von Stilben-Farbstoffen, das bei der Reduktion mit Zink in siedender verdünnter Natronlauge und nachfolgenden kurzen Behandlung mit Na₂S₂O₄ 4.4′-Diamino-stilben-diarsonsäure-(2.2′) (S. 490) liefert (K.). Bei kurzem Erwärmen mit Natriumhypochlorit in verd. Natronlauge auf 90° erhält man 4.4′-Dinitro-stilben-diarsonsäure-(2.2′) (S. 453) (K.).

- 5-Nitro-toluol-arsonsäure-(2), 4-Nitro-2-methyl-phenylarsonsäure C₇H₈O₅NAs, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von diazotiertem 5-Nitro-2-amino-toluol mit Natriumarsenit in verd. Natronlauge auf 70° (Jacobs, Heidellberger, Role, Am. Soc. 40, 1588).

 Nadeln. F: 235—240° (Zers.). Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig in der Kälte, löslich beim Erwärmen; unlöslich in Aceton und Chloroform. Gibt bei der Reduktion mit Ferrosulfat in Natronlauge 4-Amino-2-methyl-phenylarsonsäure.
- 5-Chlor-4-nitro-toluol-arsonsäure-(2), 4-Chlor-5-nitro2-methyl-phenylarsonsäure C₇H₇O₅NClAs, s. nebenstehende Formel.

 B. Durch Nitrieren von 4-Chlor-2-methyl-phenylarsonsäure mit Salpeterschwefelsäure bei 30—40° (KARRER, B. 48, 314).— Schuppen (aus Wasser).

 F. 215°. Leicht löslich in heißem, schwer in kaltem Wasser.— Gibt mit verd. Natronlauge auf dem Wasserbad einen rotbraunen Stilbenfarbstoff. Liefert beim Erwärmen mit Natriumhypochlorit in verd. Natronlauge auf 90° 5.5′-Dichlor-4.4′-dinitrostilben-diarsonsäure-(2.2′) (S. 453).
- 2. Toluol arsonsäure (3), m Toluolarsonsäure, m Tolylarsonsäure $C_7H_9O_2As = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$.
- 6-Chlor-toluol-arsonsäure-(3), 4-Chlor-3-methyl-phenylarsonsäure $C_7H_8O_3$ ClAs = $CH_3 \cdot C_6H_3$ Cl·AsO(OH)₈. B. Aus diazotierter 4-Amino-3-methyl-phenylarsonsäure durch Einw. von Kupferchlorür (Höchster Farbw., D. R. P. 245536; Č. 1912 I, 1522; Frdl. 10, 1242). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 180°. Gibt beim Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure 4-Chlor-5-nitro-3-methyl-phenylarsonsäure.
- 6-Chlor-5-nitro-toluol-arsonsäure-(3), 4-Chlor-5-nitro-3-methyl-phenylarsonsäure C₂H₂O₅NClAs, s. nebenstehende Formel. B. Durch Nitrieren von 4-Chlor-3-methyl-phenylarsonsäure mit Salpeterschwefelsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 245536; C. 1912 I, 1522; Frdl. O₂N. AsO(OH)₂ 10, 1242). — Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). F: 310°. Löslich in verd. Natronlauge. — Gibt beim Erwärmen mit ca. 33°/oiger Kalilauge 5-Nitro-4-oxy-3-methyl-phenylarsonsäure.
- 3. p-Toluolarsonsäure, p-Tolylarsonsäure C₇H₉O₃As = CH₃·C₆H₄·AsO(OH)₁ (S. 871). B. Durch Behandeln von diazotiertem p-Toluidin mit Natriumarsenit in schwach alkalischer Lösung (Bart, A. 429, 82; D. R. P. 250264; C. 1912 II, 882; Frdl. 10, 1256). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser. Anilinsalz. Nadeln. F: 119° (MICHAELIS, B. 48, 870).
- 2-Nitro-toluol-arsonsäure-(4), 3-Nitro-4-methyl-phenylarsonsäure

 C₇H₈O₅NAs, s. nebenstehende Formel (S. 871). B. Beim Behandeln von diazotiertem 2-Nitro-4-amino-toluol mit Natriumarsenit in Natronlauge bei gewöhnlicher Temperatur (JACOBS, HEIDELBERGER, ROLF, Am. Soc. 40, 1586). Gelbliche Nadeln (aus Wasser). Schmiltz nicht bis 285°. Schwer löslich in Wasser und Eisessig in der Kälte, leicht in der Wärme, leicht in Methanol und Alkohol, sehr schwer in Aceton und Chloroform. Gibt bei der Reduktion mit Ferrosulfat in Natronlauge 3-Amino-4-methyl-phenylarsonsäure.
- 3-Nitro-toluol-arsonsäure-(4), 2-Nitro-4-methyl-phenylarsonsäure

 C₇H₈O₈NAs, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von diazotiertem
 3-Nitro-4-amino-toluol mit Natriumarsenit in Natronlauge bei 60—70° (JACOBS,
 HEIDELBERGER, ROLF, Am. Soc. 40, 1585). Gelbliche Stäbehen. F: 255—260°

 (Zers.). Sehr schwer löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig in der Kälte, löslich in der Wärme. Gibt bei der Reduktion mit Ferrosulfat und Natronlauge 2-Amino-4-methyl-phenylarsonsäure.

3. 1.4 - Dimethyl - benzol - arsonsäure - (2), p - Xylol - eso - arsonsäure, 25 - Dimethyl - phenylarsonsäure $C_bH_{11}O_5As = (CH_2)_aC_6H_a$. AsO(OH)_a.

5-Nitro-p-xylol-arsonsäure-(2), 4-Nitro-2.5-dimethyl-phenyl-arsonsäure C₈H₁₀O₅NAs, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von diazotiertem 5-Nitro-2-amino-p-xylol mit Natriumarsenit in verd. Natronlauge auf 50° (JACOBS, HEIDELBERGER, ROLF, Am. Soc. 40, 1589).

— Hellgelbe Prismen oder Platten (aus 50°/oiger Essigsäure). F: ca. 290° CH₃ (Zers.). Löslich in heißem Alkohol, schwer löslich in Wasser und verd. Essigsäure in der Kälte, leicht in der Wärme. Gibt bei der Reduktion mit Ferrosulfat in Natronlauge 4-Amino-2.5-dimethyl-phenylarsonsäure.

2. Monoarsonsäuren $C_n H_{2n-11} O_3 As$.

Naphthalin-arsonsäure-(i), α -Naphthylarsonsäure $\rm C_{10}H_{9}O_{3}As=\rm C_{10}H_{7}\cdot AsO(OH)_{8}.$

4-Nitro-naphthalin-arsonsäure-(1) C₁₀H₈O₅NAs, s. nebenstehende
Formel. B. Beim Erwärmen von α-Naphthylarsonsäure mit Salpetersäure
(D: 1,4) (Andrejew, ж. 45, 1980; C. 1914 I, 1658). — Hellgelbe Nadeln
(aus Alkohol). Löslich in Methanol und Alkohol, sehr schwer löslich in Wasser.
Die Alkalisalze sind schwer löslich in Alkohol. — Gibt beim Erhitzen mit
NO2
konz. Salzsäure auf 120° 1-Nitro-naphthalin. Beim Erwärmen mit Phosphorpentachlorid
erhält man 4-Chlor-1-nitro-naphthalin. Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und
Salzsäure in Methanol 4.4'-Diamino-1.1'-arsenonaphthalin (S. 503).

2. Diarsonsäuren.

1. Diarsonsäuren C_nH_{2n-4}O₆As₂.

Benzol-diarsonsäure (1.4), p-Phenylendiarsonsäure

C₆H₈O₅As₈, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter 4-Amino-phenylarsonsäure beim Behandeln mit Natriumarsenit in Natronlauge (BART, A. 429, 89;
D. R. P. 250 264; C. 1912 II, 882; Frdl. 10, 1254). — Krystalle (aus Wasser oder Eisessig). Zersetzt sich oberhalb 360°, ohne zu schmelzen. Leicht löslich in heißem Wasser, Methanol, Alkohol und Eisessig. — Die Alkalisalze sind leicht löslich in Wasser, schwer in Alkohol.

2. Diarsonsäuren $C_n H_{2n-14} O_6 As_2$.

Stilben-diarsonsäure-(2.2') $C_{14}H_{14}O_6As_3 = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot CH : CH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_3$.

4.4'-Dinitro-stilben-diarsonsäure-(2.2') $C_{14}H_{18}O_{10}N_2As_2$, s. nebenstehende Formel. B. Bei kurzem Erwärmen von 5-Nitro-2-methyl-phenylarsonsäure mit Natriumhypochlorit in verd. Natronlauge auf 90° (KARRER, B. 48, 311). — Krystalle. Sehr schwer löslich in heißem Wasser und Alkohol. — Liefert beim Erwärmen mit Aceton in alkal. Lösung ein rotbraunes Kondensationsprodukt. — Gibt mit Phenylhydrazin eine rote Färbung.

5.5'-Dichlor-4.4'-dinitro-stilben-diarsonsäure (2.2') C₁₄H₁₀O₁₀N₂Cl₂As₂, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 4-Chlor-5-nitro-2-methyl-phenylarsonsäure mit Natriumhypochlorit in verd. Natronlauge auf 90° (KARRER, B. 48, 315). — Krystallpulver. Sehr schwer löslich in heißem Wasser.

$$(HO)_2OA_8 \qquad A_8O(OH)_2$$

$$O_2N \cdot \underbrace{C_1} \cdot CH : CH \cdot \underbrace{C_1} \cdot NO_2$$

B. Arsonsäuren der Oxy-Verbindungen.

1. Arsonsäuren der Monooxy-Verbindungen.

Arsonsäuren der Monooxy-Verbindungen C_nH_{2n-6}O.

1. Arsonsäuren des Phenois $C_6H_6O=C_6H_5\cdot OH$.

1-Oxy-benzol-arsonsäure-(2), Phenol-arsonsäure-(2), 2-Oxy-phenylarsonsäure $C_6H_7O_4As = HO \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Eindampfen von diazotierter 2-Amino-phenylarsonsäure mit der berechneten Menge Natronlauge auf dem Wasserbad (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1444). In geringer Menge neben 4-Oxy-phenylarsonsäure und anderen Produkten beim Verschmelzen von Phenol mit Arsensäure bei 155—160° (J., H., Am. Soc. 41, 1447). — Nadeln (aus Wasser). Erweicht bei schnellem Erhitzen bei 185° und ist bei 196° völlig geschmolzen. Schwer löslich in kaltem Wasser, Aceton und Chloroform, löslich in Methanol und Alkohol, leicht löslich in siedendem Eisessig. — Gibt mit Eisenchlorid eine weinrote Färbung. — Na $C_6H_6O_4As + 4H_2O$. Plättchen (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Wasser.

4-Nitro-1-oxy-benzol-arsonsäure (2), 4-Nitro-phenol-arsonsäure (2), 5-Nitro-2-oxy-phenylarsonsäure $C_0H_0O_0NAs$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von diazotiertem 4-Nitro-2-aminophenol mit Natriumarsenit oder Magnesiumarsenit in Natronlauge (BART, 0.2N. 4.429, 97; D.R.P. 250264; C. 1912 II, 882; Frdl. 10, 1254). Beim Erhitzen von 5-Nitro-2-amino-phenylarsonsäure mit ca. 33°/ojer Kalilauge auf 90—95° (Benda, B. 44, 3295). — Hellgelbe Krystalle (aus Wasser). F: 247—248° (Zers.) (Be.), 250° (Zers.) (Ba.). Schwer löslich in Wasser und Alkohol in der Kälte, leicht in der Wärme, löslich in Aceton und Eisessig, unlöslich in Äther (Be.; Ba.). Löslich in Sodalösung, Alkalien und Ammoniak mit gelber Farbe (Be.; Ba.). — Bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄ erhält man 5.5′-Diamino-2.2′-dioxy-arsenobenzol (Be.). Liefert bei der Nitrierung mit Salpeterschwefelsäure bei 0—5° 3.5-Dinitro-2-oxy-phenylarsonsäure (Be.). — KC₆H₅O₆NAs+H₂O. Fast farblose Blättchen oder Nadeln (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Wasser (Be.). — Dikaliumsalz. Gelbe Nadeln (Be.).

5-Nitro-1-oxy-benzol-arsonsäure-(2), 5-Nitro-phenol-arsonsäure-(2), AsO(OH)₂
4-Nitro-2-oxy-phenylarsonsäure C₆H₆O₆NAs, s. nebenstehende Formel. B.
Beim Behandeln von diazotiertem 5-Nitro-2-amino-phenol mit Natriumarsenit in Natronlauge (BAUER, B. 48, 1582; vgl. a. HEWITT, KING, Soc. 1926, 824).

Krystalle (aus Wasser). Beginnt bei 212° zu erweichen, zersetzt sich bei etwa NO₂
250° (B.). Leicht löslich in Wasser und Eisessig, sehr leicht in Methanol und Alkohol. — Bei der Reduktion mit Eisen und siedender Essigsäure erhält man 4-Amino-2-oxy-phenylarsonsäure (B.).

4.6-Dinitro-1-oxy-benzol-arsonsäure-(2), 4.6-Dinitro-phenol-arsonsäure-(2), 3.5-Dinitro-2-oxy-phenylarsonsäure $C_6H_5O_8N_2As$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Nitrieren von 5-Nitro-2-oxy-phenylarsonsäure mit Salpeterschwefelsäure bei 0—5° (Benda, B. 44, 3296). — Gelbliche No2 Nädelchen (aus Wasser). F: 237°. — Die Lösung in Alkalilauge ist intensiv gelb, wird durch Zusatz von wenig $Na_2S_2O_4$ zunächst tiefrot und durch Zusatz von überschüssigem $Na_2S_2O_4$ beim Erwärmen heller.

1-Oxy-benzol-arsonsäure-(3), Phenol-arsonsäure-(3), 8-Oxy-phenylarsonsäure $C_8H_7O_4As = HO\cdot C_8H_4\cdot AsO(OH)_2$. B. Beim Erhitzen von diazotierter 3-Amino-phenylarsonsäure in verd. Schwefelsäure auf 60°; Reinigung über das Bleisalz (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1445). — Krystalle (aus Wasser). Schmilzt zwischen 159° und 173°. Leicht löslich in Wasser, Methanol, Alkohol und siedendem Eisessig, schwer in heißem Aceton, unlöslich in Chloroform und Benzol. — Gibt mit diazotierter Sulfanilsäure in alkal. Lösung eine orangegelbe Färbung. — NaC₆H₆O₄As. Nadeln. Sehr leicht löslich. — Bleisalz. Mikroskopische Plättchen.

2-Nitro-1-oxy-benzol-arsonsäure-(3), 2-Nitro-phenol-arsonsäure-(3), AsO(OH)₂
2-Nitro-3-oxy-phenylarsonsäure C₆H₆O₄NAs, s. nebenstehende Formel. B.
Beim Erhitzen von 2-Nitro-3-amino-phenylarsonsäure mit starker Kalilauge (Höchster Farbw., D. R. P. 256343; C. 1913 I, 758; Frdl. 11, 1034). — Gibt bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄ 2.2'-Diamino-3.3'-dioxy-arsenobenzol.

4-Nitro-1-oxy-benzol-arsonsäure -(3), 4-Nitro-phenol-arsonsäure -(3), 6-Nitro-3-oxy-phenylarsonsäure $C_6H_6O_6NAs$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 6-Nitro-3-amino-phenylarsonsäure mit konz. Kalilauge (Höchster Farbw., D. R. P. 261643; C. 1913 II, 195; Frdl. 11, 1035). — Gibt bei der Reduktion mit $Na_2S_2O_4$ 6.6'-Diamino-3.3'-dioxy-arsenobenzol.

1-Oxy-benzol-arsonsäure-(4), Phenol-arsonsäure-(4), 4-Oxy-phenylarsonsäure $C_6H_7O_4As = HO \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$ (S. 874). B. Zur Bildung aus Phenol und Arsensäure nach Höchster Farbw. (D. R. P. 205616; C. 1909 I, 807; Frdl. 9, 1040) vgl. Conant, Am. Soc. 41, 432; JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1446; vgl. ferner Christiansen, Norton, Am. Soc. 45, 2189; Hamilton, Johnson, Am. Soc. 48, 1406. Aus diazotiertem 4-Aminophenol und Natriumarsenit in verd. Natronlauge (Bart, A. 429, 91; D. R. P. 250264; C. 1912 II, 882; Frdl. 10, 1254), bei Gegenwart von Kupferpulver (B., D. R. P. 268172; C. 1914 I, 308; Frdl. 11, 1032). Zur Bildung aus 4-Amino-phenylarsonsäure vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 223796; C. 1910 II, 517; Frdl. 10, 1246. Geringe Mengen finden sich im Harn nach

intravenöser Injektion von Salvarsan (Sieburg, H. 97, 91).

Das Natriumsalz liefert bei der Oxydation mit Kaliumpersulfat in verd. Natronlauge 3.4-Dioxy-phenylarsonsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 271892; C. 1914 I, 1318; Frdl. 11, 1037). Bei der Reduktion mit Zinkstaub in wäßrig-methylalkoholischer Salzsäure erhält man 4-Oxy-phenylarsin (S. 432) (KAHN, Ch. Z. 36, 1099; H. F., D. R. P. 251571; C. 1912 II, 1415; Frdl. 11, 1042). Bei der Reduktion eines Gemisches mit 4-Oxy-phenylstibonsäure durch alkal. Na₂S₂O₄-Lösung entsteht eine braunschwarze Stibarseno-Verbindung (H. F., D. R. P. 270255; C. 1914 I, 829; Frdl. 11, 1074). Abspaltung von Arsensäure beim Erhitzen mit Wasser: Schmitz, B. 47, 370. Gibt bei der Nitrierung in konz. Schwefelsäure mit 1 Mol Salpetersäure (D: 1,4) bei 0° bis ca. +10° 3-Nitro-4-oxy-phenylarsonsäure (Benda, Bertheim, B. 44, 3446; H. F., D. R. P. 224953; C. 1910 II, 701; Frdl. 10, 1237; vgl. a. Conant, Am. Soc. 41, 432), mit 4 Mol Salpetersäure (D: 1,52) bei 15—20° 3.5-Dinitro-4-oxy-phenylarsonsäure (S. 457) (Ben., Ber.; H. F., D. R. P. 224953). Das Natriumsalz gibt mit Natriumhypochlorit-Lösung 3.5-Dichlor-4-oxy-phenylarsonsäure (S. 456); reagiert analog mit Natriumhypochlorit-Lösung (2 oder 3)-Jod-4-oxy-phenylarsonsäure (S. 456) (Datta, Prosad, Am. Soc. 39, 449), mit Kaliumjodat und Kaliumjodid in verd. Schwefelsäure bei Ca. 80° 3.5-Dijod-4-oxy-phenylarsonsäure (S. 456) (H. F., D. R. P. 235430). Liefert beim Erhitzen mit Quecksilberacetat und Wasser auf 100°, Kochen des Reaktionsprodukts mit verd. Natronlauge und nachfolgenden Ansäuern mit Essigsäure 3.5-Bis-hydroxymercuri-4-oxy-phenylarsonsäure (Syst. No. 2356) (Wellome, Barrowchiff, Engl. Pat. 12472 [1908]). Mit diazotiertem 4-Nitro-anilin in Sodalösung bildet sich 4'-Nitro-4-oxy-azobenzol (Ben., B. 44, 3449). — NaC₄H₆O₄As +2H₂O. Krystalle (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1446; Schmitz, B. 47, 370).

Guanidinium - molybdänsäure - mono - [4 - oxy - phenyl]-arsonat $(CH_6N_3)_2[As(C_6H_4 \cdot OH)(MoO_4)_2] + 2H_2O$. Nadeln (Rosenheim, Bilecki, B. 46, 554). Schwer löslich in Wasser.

- 1-Methoxy-benzol-arsonsäure-(4), Anisol-arsonsäure-(4), 4-Methoxy-phenylarsonsäure $C_7H_2O_4$ As = $CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$ (8. 874). B. Aus dem Natriumsalz der 4-Oxy-phenylarsonsäure und Dimethylsulfat in alkal. Lösung (Bertheim, B. 47, 276). Durch Oxydation von 4-Methoxy-phenylarsenoxyd mit Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung (B., B. 47, 276). Blättchen (aus Wasser). F: 179—180° (B.; Roeder, Blasi, B. 47, 2752). Abspaltung von Arsensäure beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Wasser: Schmitz, B. 47, 370.
- 4-Arsono-phenoxyessigsäure-methylester $C_0H_{11}O_0As = CH_3 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_9$. B. Beim Kochen von 4-Arsono-phenoxyessigsäure mit Methanol und konz. Schwefelsäure (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1835). Tafeln (aus Wasser). Schmilzt teilweise unter Gasentwicklung bei ca. 192—195°, zersetzt sich bei weiterer Temperaturerhöhung, ohne völlig zu schmelzen. Leicht löslich in Methanol, heißem Alkohol und Wasser.

4-Arsono-phenoxyessigsäure-amid $C_8H_{10}O_5NAs = H_2N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$.

B. Aus 4-Arsono-phenoxyessigsäuremethylester und konz. Ammoniak (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1835). — Mikroskopische Prismen (aus Wasser). Schmilzt nicht bis 280°. Schwer löslich in kaltem Wasser und heißem Alkohol, leicht in siedendem Wasser. — $NaC_8H_4O_5NAs$. Tafeln (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Wasser.

4-Arsono-phenoxyessigsäure-anilid $C_{14}H_{14}O_5NAs = C_6H_5\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_3$. B. Aus 4-oxy-phenylarsonsaurem Natrium und Chloracetanilid bei Gegenwart von Natriumjodid in siedender wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1836). — Tafeln (aus verd. Natronlauge + Salzsäure). Wird oberhalb 250° dunkel, schmilzt nicht bis 280°. Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig in der Kälte, leicht in der Wärme, löslich in Methanol.

- 4-Arsono-phenoxyessigsäure-[3-oxy-anilid] $C_{14}H_{14}O_5NAs = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Aus 4-Oxy-phenylarsonsäure und 3-Chloracetamino-phenol in siedender verdünnter Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1836). Rötliches Krystallpulver (aus verd. Salzsäure). F: 238—240° (Zers.). Sehr schwer löslich in siedendem Wasser und siedendem Eisessig, leichter in heißem $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol. Natriumsalz. Rötliche Nadeln und Tafeln (aus Wasser).
- 4 Arsono phenoxyessigsäure [4 oxy anilid] $C_{14}H_{14}O_6NAs = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1837). Mikroskopische Krystalle (aus verd. Ammoniaklösung + Salzsäure). Wird bei raschem Erhitzen dunkel und zersetzt sich bei 238—240°. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser, Alkohol und Methanol, leichter in heißem $50^\circ/_0$ igem Alkohol. Gibt mit Natriumnitrit in heißer Essigsäure gelbe Krystalle (Nitrosoverbindung).
- 4-Arsono-phenoxyessigsäure-[4-ureido-anilid] $C_{15}H_{16}O_6N_3As = H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot O\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_2.$ B. Aus 4-Oxy-phenylarsonsäure und [4-Chloracetamino-phenyl]-harnstoff bei Gegenwart von Natriumjodid in siedender wäßrig-alkoholischer Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1838). Mikroskopische Nadeln (aus ammoniakalischer Lösung + Eisessig). Wird bei schnellem Erhitzen dunkel, sintert bei 230—240°, schmilzt nicht völlig bis 265°. Unlöslich in siedendem Wasser und 50°/0 igem Alkohol.
- 2.6 Dichlor 1 oxy benzol arsonsäure (4), 2.6 Dichlor phenolarsonsäure (4), 3.5 Dichlor 4 oxy phenylarsonsäure C₆H₅O₄Cl₂As, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 251104; C. 1912 II, 1414; Frdl. 11, 1071. B. Aus 4-oxy-phenylarsonsaurem Natrium und Natriumhypochlorit-Lösung (H. F., D. R. P. 235430; C. OH 1911 II, 172; Frdl. 10, 1244). Krystalle. Schmilzt nicht bis 260°. Leicht löslich in Alkohol und Aceton, schwer in Wasser, unlöslich in Ather. Das Natriumsalz gibt bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄-Lösung in Gegenwart von Magnesiumchlorid bei 50° 3.5.3′.5′-Tetrachlor-4.4′-dioxy-arsenobenzol (H. F., D. R. P. 235430). Bei gelinder Reduktion erhält man 3.5 Dichlor-4-oxy-phenylarsenoxyd (H. F., D. R. P. 251104).
- 2(oder 3)-Jod-1-oxy-benzol-arsonsäure -(4), 2(oder 3)-Jod-phenol-arsonsäure-(4), 2(oder 3)-Jod-4-oxy-phenylarsonsäure $C_6H_6O_4IAs = HO \cdot C_6H_3I \cdot AsO(OH)_4$. B. Durch Einw. von Jod auf 4-Oxy-phenylarsonsäure in Ammoniaklösung (Datta, Prosad, Am. Soc. 39, 449). Nadeln (aus Eisessig). F: 158°. Gibt bei längerem Kochen mit Wasser eine rosafarbene, bei ?30—240° schmelzende Verbindung.
- 2.6 Dijod -1 oxy benzol arsonsäure (4), 2.6 Dijod-phenol-arsonsäure (4), 3.5 Dijod -4 oxy phenylarsonsäure $C_6H_5O_4I_2As$, s. nebenstehende Formel. Zur Konstitution vgl. Frdl. 10, 1065. B. Beim Erhitzen von 4-oxy-phenylarsonsauren Natrium mit Kaliumjodid und Kaliumjodat in verd. Schwefelsäure auf 80° (Höchster Farbw., D. R. P. 235430; C. 1911 II, out 172; Frdl. 10, 1244). Schmilzt nicht bis 260°, zersetzt sich bei höherem Erhitzen unter Abspaltung von Jod. Leicht löslich in Methanol, schwerer in Alkohol, sehr schwer in Aceton und Eisessig. Das Natriumsalz gibt bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄-Lösung bei Gegenwart von Magnesiumchlorid 3.5.3′.5′-Tetrajod-4.4′-dioxy-arsenobenzol.
- 2-Nitro-1-oxy-benzol-arsonsäure-(4), 2-Nitro-phenol-arsonsäure-(4), AsO(OH)2 3-Nitro-4-oxy-phenylarsonsäure $C_6H_6O_6NAs$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Chlor-3-nitro-phenylarsonsäure durch Erhitzen mit ca. 34% iger Kalilauge NO auf dem Wasserbad (Höchster Farbw., D. R. P. 245536; C. 1912 I, 1522; Frdl. 10, 1242). Beim Nitrieren von 4-Oxy-phenylarsonsäure mit 1 Mol Salpetersäure OH (D: 1,4) in konz. Schwefelsäure bei 0° bis ca. +10° (Benda, Bertheim, B. 44, 3446; H. F., D. R. P. 224953; C. 1910 II, 701; Frdl. 10, 1237; vgl. a. Conant, Am. Soc. 41, 435). Beim Erhitzen von 3-Nitro-4-amino-phenylarsonsäure mit ca. 34°/ojger Kalilauge auf 80° (Ben., B. 44, 3451; H. F., D. R. P. 235141; C. 1911 II, 115; Frdl. 10, 1242). Beim Erhitzen von 3-Nitro-4-dimethylamino-phenylarsonsaure mit 40% iger Natronlauge auf 85% (KARRER, B. 46, 517). - Farblose Nadeln und bernsteingelbe Prismen (aus Wasser) (Ben., Ben.; vgl. a. GILTA, C. r. 184, 1074). Zersetzt sich beim Erhitzen unter Feuererscheinung (BEN., BER.; H. F., D. R. P. 224953). Leicht löslich in Methanol, Alkohol, Eisessig und verd. Essigsäure, schwer in kaltem, ziemlich leicht in heißem Wasser, unlöslich in Äther und Essigester; sehr schwer löslich in wäßr. Mineralsäuren, löslich in Alkalien mit gelber Farbe (Ben., Ben.; H. F.). Bei der elektrolytischen Reduktion in wäßrig-alkoholischer Salzsäure an einer Quecksilberkathode erhält man ein in Alkohol lösliches Produkt (Bart, D. R. P. 270568; C. 1914 I, 1039; Frdl. 11, 1050). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure 3-Amino-4-oxy-phenylarsin (H. F., D. R. P. 251 571; C. 1912 II, 1415; Frdl. 11, 1043). Bei der Reduktion mit Natriumamalgam in siedendem Methanol erhält man 3-Amino-4-oxy-phenylarsonsäure

(EHRLICH, BERTHEIM, B. 45, 757; H. F., D. R. P. 224953; C. 1910 U., 701; Frdl. 10, 1237); die gleiche Verbindung entsteht bei der Reduktion mit Ferrosulfat in Natronlauge (Jacobs, HEIDELBERGER, ROLF, Am. Soc. 40, 1590) oder mit Na₂S₂O₄ in alkal. Lösung unter Kühlung (H. F.; FARGHER, Soc. 115, 991); reduziert man mit Na₂S₂O₄-Lösung in Gegenwart von Magnesiumchlorid bei 55—60°, so erhält man 3.3'-Diamino-4.4'-dioxy-arsenobenzol (E., B.; H. F., D. R. P. 224953; KOBER, Am. Soc. 41, 445); über die Reduktion von 3-Nitro-4-oxy-phenylarsonsaure mit Na₂S₂O₄ vgl. a. King, Soc. 119, 1108, 1415; Christiansen, Norton, Shohan, Am. Soc. 47, 2720. Beim Sättigen einer Lösung von 3-Nitro-4-oxy-phenylarsonsäure in verd. Natronlauge mit Schwefelwasserstoff bei gewöhnlicher Temperatur bildet sich 3-Nitro-4-oxy-phenyl-arsensesquisulfid (s. u.) (H. F., D. R. P. 253757; C. 1918 I, 84; Frdl. 11, 1044). Einw. von Natriumsulfid in alkal. Lösung: H. F. Bei der Reduktion mit schwefliger Säure in Gegenwart von Jodwasserstoff bildet sich 3-Nitro-4-oxy-phenylarsenoxyd (S. 441) (H. F., D. R. P. 264014; C. 1913 II, 1182; Frdl. 11, 1055). Liefert bei der Reduktion mit Zinnehlorür und Salzsäure bei Gegenwart von Jodwasserstoffsäure in Methanol unter Kühlung 3 3'-Dinitro-4.4'-dioxy-arsenobenzol (H. F., D. R. P. 269886; C. 1914 I, 718; Frdl. 11, 1039); die gleiche Verbindung entsteht beim Erwärmen mit unterphosphoriger Säure in Wasser unter Luftabschluß (H. F., D. R. P. 269887; C. 1914 I, 718; Frül. 11, 1040). Beim Kochen mit unterphosphoriger Säure oder phosphoriger Säure in Essigsäure bei Gegenwart von Kaliumjodid erhält man zuerst 3.3'-Dinitro-4.4'-dioxy-arsenobenzol, dann 3.3'-Diamino-4.4'-dioxy-arsenobenzol (H. F., D. R. P. 271894; C. 1914 I, 1319: Frdl. 11, 1041; vgl. dagegen FARGHER, PYMAN, Soc. 117, 377). Gibt beim Erwärmen mit Quecksilberacetat in Wasser auf dem Wasserbad 5-Nitro-3-acetoxymercuri-4-oxy-phenylarsonsäure (Syst. No. 2356) (RAIZISS, KOLMER, GAVRON, J. biol. Chem. 40, 536; vgl. ŠTIEGLITZ, KHARASCH, HANKE, Am. Soc. 43, 1191; Maschmann, B. 59, 213, 215). Liefert beim Erwärmen mit Rongalit in wäßr. Lösung Neosalvarsan (S. 508) (H. F., D. R. P. 263460; C. 1913 II, 831; Frdl. 11, 1054). — Mononatriumsalz. Hellgelb (Венда, Вектнетм, В. 44, 3447). — Dinatriumsalz. Orangefarben (Ben., Ben.). — Trinatriumsalz. Existiert in einer orangefarbenen und einer roten Form; letztere entsteht aus der orangefarbenen beim Erwärmen mit Alkohol, besonders bei Gegenwart von überschüssiger Natronlauge, und geht durch Erhitzen wieder in die orangefarbene Form über (BEN., BER.).

3-Nitro-4-oxy-phenyl-arsensesquisulfid $C_{12}H_8O_8N_2S_3As_2=[HO\cdot C_6H_3(NO_2)]_2As_2S_3$. B. Beim Sättigen einer Lösung von 3-Nitro-4-oxy-phenylarsonsäure in verd. Natronlauge mit Schwefelwasserstoff bei gewöhnlicher Temperatur (Höchster Farbw., D. R. P. 253757; C. 1913 I, 84; Frdl. 11, 1044). — Gelbe Krystalle (aus Xylol). F: 160° (Zers.). — Löslich in Alkalien mit rotbrauner Farbe.

3-Nitro-4-p-toluolsulfonyloxy-phenylarsonsäure $C_{13}H_{12}O_8NSAs$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Nitro-4-oxy-phenylarsonsäure und p-Toluolsulfochlorid bei 70° (Benda, Bertheim, B. 44, 3447). — Farblose Blättchen (aus Methanol + Wasser). Schmilzt nach vorherigem Erweichen bei 171°. Leicht löslich in Alkohol, Methanol, heißem Aceton und Eisessig, löslich in Essigester, sehr schwer löslich in Wasser. Die Lösung in Natriumdicarbonat ist farblos. Löslich in konz. Alkalilaugen mit gelber Farbe, die in der Kälte rasch in Gelborange übergeht.

2.6 - Dinitro - 1 - oxy - benzol - arsonsäure - (4), 2.6 - Dinitro - phenolarsonsäure - (4), 3.5 - Dinitro - 4 - oxy - phenylarsonsäure C₆H₅O₈N₂As, s. nebenstehende Formel. B. Beim Nitrieren von 4-oxy - phenylarsonsaurem Natrium mit 4 Mol Salpetersäure (D: 1,52) in konz. Schwefelsäure bei 15—20° (Benda, Berheim, B. 44, 3448; Höchster Farbw., D. R. P. OH 224953; C. 1910 II, 701; Frdl. 10, 1237). Beim Erhitzen von 3.5-Dinitro-4-amino-phenylarsonsäure mit 10°/ojger Kalilauge auf 90° (Benda, B. 45, 58). — Gelbliche Blättchen. Zersetzt sich beim Erhitzen unter Feuererscheinung (Ben., Ber.; H. F.). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser, löslich in Methanol mit gelber Farbe (H. F.). — Zersetzt sich beim Erhitzen mit 40—50°/ojger Kalilauge auf 90—100° (Ben.). Liefert bei der Reduktion mit Na₃S₂O₄ je nach den Bedingungen 3.5-Diamino-4-oxy-phenylarsonsäure oder 3.5.3′.5′-Tetraamino-4.4′-dioxy-arsenobenzol (H. F., D. R. P. 224953; vgl. Raiziss, Gaveon, Am. Soc. 43, 582, 584). Bei der Reduktion mit unterphosphoriger Säure in siedender Essigsäure erhält man einen gelben Niederschlag (3.5.3′.5′-Tetranitro-4.4′-dioxy-arsenobenzol), der auf Zusatz von Kaliumjodid in 3.5.3′.5′-Tetraamino-4.4′-dioxy-arsenobenzol übergeht (H. F., D. R. P. 286432; C. 1915 II, 640; Frdl. 12, 824). Einw. von Quecksilberacetat: Raiziss, Kolmer, Gavron, J. biol. Chem. 40, 537; vgl. dagegen Maschmann, B. 59, 214. — Die orangegelbe alkalische Lösung färbt sich auf Zusatz von wenig Na₂S₂O₄ dunkelrot (Unterscheidung von 3-Nitro-4-oxy-phenylarsonsäure) (Ben., Ber.; H. F., D. R. P. 224953). — Färbt Wolle in saurem Bade gelb (Ben.). — Natriumsalz. Gelbe Nadeln (Ben.). — Kaliumsalz. Orangerot (Ben.).

2.6-Dinitro-1-methoxy-benzol-arsonsäure-(4), 2.6-Dinitro-anisol-arsonsäure-(4), 3.5-Dinitro-4-methoxy-phenylarsonsäure $C_7H_7O_8N_2As=CH_3\cdot O\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot AsO(OH)_2^1)$. Liefert beim Erwärmen mit wäßr. Dimethylamin-Lösung auf dem Wasserbad 3.5-Dinitro-4-dimethylamino-phenylarsonsäure; reagiert analog mit Diäthylamin und Piperidin (Höchster Farbw., D. R. P. 294276; C. 1916 II, 780; Frdl. 13, 977).

1-Cyanseleno-benzol-arsonsäure-(4), 4-Cyanseleno-phenylarsonsäure C₇H₈O₃NSeAs, s. nebenstehende Formel. B. Durch Umsetzung von diazotierter Arsanilsäure mit Kaliumselenocyanat in essigsaurer Lösung (Höchster Farbw., D. R. P. 255982; C. 1913 I, 671; Frdl. 11, 1423).—Natriumsalz. Gelbes Pulver. Löslich in Wasser, leicht löslich in Methanol, schwer in Alkohol.

2. Arsonsäuren der Monooxy-Verbindungen $\mathrm{C_7H_8O}$.

1. Arsonsäuren des 2-Oxy-toluols (o-Kresols) C₂H₈O = HO·C₆H₄·CH₃.

2-Oxy-toluol-arsonsäure-(5), 2-Methyl-phenol-arsonsäure-(4), 4-Oxy-3-methyl-phenylarsonsäure $C_7H_9O_4$ As, s. nebenstehende Formel (S. 875). Bei der Nitrierung mit 1 Mol Salpetersäure (D: 1,4) in konz. Schwefelsäure bei 0° erhält man 5-Nitro-4-oxy-3-methyl-phenyl-arsonsäure (Benda, Bertheim, B. 44, 3448; Höchster Farbw., D. R. P. 224953; C. 1910 II, 701; Frdl. 10, 1237). Gibt beim Erhitzen mit Quecksilberacetat und Wasser, Kochen des Reaktionsprodukts mit verd. Natronlauge und nachfolgenden Ansäuern mit Essigsäure 5-Hydroxymercuri-4-oxy-3-methyl-phenylarsonsäure (Syst. No. 2356) (Wellcome, Barrow-cliff, Engl. Pat. 12472 [1908]).

3-Nitro-2-oxy-toluol-arsonsäure-(5), 5-Nitro-4-oxy-3-methyl-phenylarsonsäure C₇H₈O₈NAs, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 4-Chlor-5-nitro-3-methyl-phenylarsonsäure mit ca. 33% jiger Kalilauge auf dem Wasserbad (Höchster Farbw., D. R. P. 245536; C. 1912 I, 1522; Frdl. 10, 1242). Bei der Nitrierung von 4-Oxy-3-methyl-phenylarsonsäure mit 1 Mol Salpetersäure (D: 1,4) in konz. Schwefelsäure bei 0° (Benda, Bertheim, B. 44, 3448; H. F., D. R. P. 224953; C. 1910 II, 701; Frdl. 10, 1237). Durch Erhitzen von 5-Nitro-4-amino-3-methyl-phenylarsonsäure mit 40% jeger Kalilauge auf dem Wasserbad (Fargher, Soc. 115, 990). — Gelbe Nadeln (aus Wasser). Prismen (aus 50% jeger Essigsäure). Explodiert bei 310° (Fa.; Ber.; H. F.). Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser, löslich in Alkohol und Eisessig (H. F.; Ben., Ber.). — Liefert bei der Reduktion je nach den Bedingungen 5-Amino-4-oxy-3-methyl-phenylarsonsäure oder 5.5′-Diamino-4.4′-dioxy-3.3′-dimethyl-arsenobenzol (H. F., D. R. P. 224953; Fa.).

3-Nitro-2-acetoxy-toluol-arsonsäure-(5), 5-Nitro-4-acetoxy-3-methyl-phenyl-arsonsäure $C_9H_{10}O_7NAs = CH_3 \cdot C_8H_1(NO_2)(O \cdot CO \cdot CH_3) \cdot AsO(OH)_2$. B. Aus der vorhergehenden Verbindung und Acetanhydrid in Gegenwart von etwas Pyridin (Fargher, Soc. 115, 990). — Krystalle (aus Wasser). Ziemlich leicht löslich in Methanol, Alkohol und siedendem Wasser, schwer in kaltem Wasser und Essigester.

2. Arsonsäuren des 3-Oxy-toluols (m-Kresols) C₇H₈O = HO·C₅H₄·CH₃.

3-Oxy-toluol-arsonsäure-(6), 3-Methyl-phenol-arsonsäure-(4), 4-Oxy-2-methyl-phenylarsonsäure $C_2H_2O_4As$, s. nebenstehende Formel (S. 875). Beim Nitrieren mit Salpetersäure (D: 1,4) in konz. Schwefelsäure bei ca. -5° bis $+18^{\circ}$ erhält man 3.5-Dinitro-4-oxy-2-methyl-phenylarsonsäure (Karrer, B. 48, 313).

2.4-Dinitro-3-oxy-toluol-arsonsäure-(6), 3.5-Dinitro-4-oxy-2-methyl-phenylarsonsäure C₇H₇O₈N₂As, s. nebenstehende Formel.

B. Durch Nitrieren von 4-Oxy-2-methyl-phenylarsonsäure mit Salpetersäure (D: 1,4) in konz. Schwefelsäure bei ca. —5° bis +18° (KARRER, B. 48, 313). — Gelbe, wasserhaltige Nadeln (aus Wasser). Verwittert bei 75° unter Abgabe des Krystallwassers. — Gibt beim Erwärmen mit konz. Natronlauge einen Stilbenfarbstoff.

¹⁾ Bildung und Eigenschaften dieser Verbindung wurden erst nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] von DE LANGE, R. 45, 51 beschrieben.

2. Arsonsäuren der Dioxy-Verbindungen.

- 1.2 Dioxy benzol-arsonsäure (4), Brenzeatechin arsonsäure (4), 3.4-Dioxy-phenylarsonsäure $C_0H_7O_5As$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Oxydation von 4-oxy-phenylarsonsaurem Natrium mit Kaliumpersulfat in verd. Natronlauge; Reinigung über das Magnesiumsalz (Höchster Farbw., D. R. P. 271892; C. 1914 I, 1318; Frdl. 11, 1037). Krystalle (aus Wasser). AsO(0H)₂ Sehr leicht löslich in Wasser. Reduziert in der Kälte ammoniakalische Silberlösung. Gibt mit Eisenehlorid bei Gegenwart von etwas Salzsäure eine grüne Färbung. Magnesiumsalz. Mikrokrystallinisches Pulver.
- 1.3-Dioxy-benzol-arsonsäure-(4), Resorcin-arsonsäure-(4), 2.4-Dioxy-phenylarsonsäure C₆H₇O₅As, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von Resorcin mit ca. 83% jeger Arsensäure-Lösung auf dem Wasserbad (BAUER, B. 48, 515; Höchster Farbw., D. R. P. 272690; C. 1914 I, 1536; Frdl. 11, 1037).

 Trikline Prismen (aus verd. Essigsäure). F: 191° (B.; H. F.). Sehr leicht löslich in Aso(OH)2 Wasser, leicht in Methanol und Alkohol, schwer in Eisessig, unlöslich in Äther, Benzol und Ligroin (B.; H. F.). Liefert mit Salpetersäure (D: 1,4) in konz. Schwefelsäure unterhalb 0° 5-Nitro-2.4-dioxy-phenylarsonsäure, bei 60° 3.5-Dinitro-2.4-dioxy-phenylarsonsäure (B.). Mit Selendioxyd in konz. Schwefelsäure entsteht eine fast farblose Verbindung (mikrokrystallinisches Pulver, löslich in Alkalien und Alkalicarbonaten) (H. F., D. R. P. 299510; C. 1917 II, 509; Frdl. 13, 940). Gibt mit Eisenchlorid eine dunkelrote Färbung (B.).
- 1-Oxy-3-methoxy-benzol-arsonsäure-(4), 4-Oxy-2-methoxy-phenylarsonsäure $C_7H_9O_5As=CH_3\cdot O\cdot C_6H_3(OH)\cdot AsO(OH)_2$. B. Aus Resorcinmonomethyläther und ca. 83 $^{\prime}O_5$ (BAUER, B. 48, 520). Krystalle (aus Wasser). F: 209 $^{\circ}$. Leicht löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig, unlöslich in Äther. Liefert mit Salpetersäure (D: 1,4) in Eisessig bei ca. 35 $^{\circ}$ 5-Nitro-4-oxy-2-methoxy-phenylarsonsäure. Gibt mit unterphosphoriger Säure und Kaliumjodid 4.4 $^{\prime}$ -Dioxy-2.2 $^{\prime}$ -dimethoxy-arsenobenzol.
- 1.3 Dimethoxy benzol arsonsäure (4), 2.4 Dimethoxy phenylarsonsäure $C_8H_{11}O_5As = (CH_3\cdot O)_2C_6H_3\cdot AsO(OH)_2$. B. Aus Resorcindimethyläther und ca. $83^0/_0$ iger Arsensäure auf dem Wasserbad (Bauer, B. 48, 523). Aus 2.4-Dioxy-phenylarsonsäure und Dimethylsulfat in verd. Natronlauge (B.; vgl. a. Christiansen, Am. Soc. 44, 2339). Nadeln (aus Wasser). F: 242—243°. Sehr schwer löslich in Äther, schwer in Wasser, löslich in Methanol, Alkohol und Eisessig.
- 6-Nitro-1.3-dioxy-benzol-arsonsäure -(4), 5-Nitro-2.4-dioxy-phenylarsonsäure $C_6H_6O_7NAs$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Nitrieren von 2.4-Dioxy-phenylarsonsäure mit Salpetersäure (D: 1,4) in konz. Schwefelsäure unterhalb 0° (BAUER, B. 48, 515). Gelbliche Nadeln mit 2 H_1O (aus Wasser). Verliert das Krystallwasser bei 110°, wird dabei farblos und schmilzt dann bei 223° unter Zersetzung. Leicht löslich in Alkohol und Eisessig, schwer in kaltem Wasser, unlöslich in Åther und Benzol. Wird durch Na₂S₂O₄ in verd. Natronlauge zu 5-Amino-2.4-dioxy-phenylarsonsäure reduziert. Liefert mit Brom in Eisessig 2.6-Dibrom-4-nitro-resorcin. Gibt mit Eisenchlorid eine rote Färbung.
- 6-Nitro-1-oxy-3-methoxy-benzol-arsonsäure-(4), 5-Nitro-4-oxy-2-methoxy-phenylarsonsäure $C_7H_8O_7NAs = CH_8 \cdot O \cdot C_6H_8(OH)(NO_2) \cdot AsO(OH)_2$. B. Beim Nitrieren von 4-Oxy-2-methoxy-phenylarsonsäure mit Salpetersäure (D: 1,4) bei höchstens 35° (BAUER, B. 48, 521). Hellgelbe Schuppen mit 1 H_2O (aus Wasser). F: 237°. Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig. Liefert bei der Reduktion mit $Na_2S_2O_4$ in verd. Natronlauge 5-Amino-4-oxy-2-methoxy-phenylarsonsäure.
- 2.6-Dinitro-1.3-dioxy-benzol-arsonsäure-(4), 3.5-Dinitro-2.4-dioxy-phenylarsonsäure $C_0H_6O_2N_2As$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Nitrieren von 2.4-Dioxy-phenylarsonsäure mit Salpetersäure (D: 1,4) in konz. Schwefelsäure anfangs bei 20°, schließlich bei 60° (BAUER, B. 48, 516). Gelbe Krystalle (aus Wasser). F: 206° (Zers.). Ziemlich leicht löslich in Aso(0H)2 in Wasser, löslich in Eisessig, leicht löslich in Aceton, sehr leicht in Alkohol. Liefert bei der Reduktion erst mit Zinnchlorür und Salzsäure, dann mit Jodwasserstoffsäure in konz. HCl 3.5.3′.5′-Tetraamino-2.4.2′.4′-tetraoxy-arsenobenzol (S. 511). Bei der Einw. von Brom in Alkohol entsteht 6-Brom-2.4-dinitro-resorcin. Gibt mit Eisenchlorid eine dunkelorangerote Färbung.

C. Arsonsäuren der Oxo-Verbindungen.

Arsonsäuren des Anthrachinons $C_{14}H_8O_2=C_6H_4<\frac{CO}{CO}>C_6H_4$.

Anthrachinon-arsonsäure-(1) $C_{14}H_9O_5As = C_6H_4(CO)_3C_6H_3\cdot AsO(OH)_3$. B. Aus diazotiertem 1-Amino-anthrachinon und Natriumarsenit in Sodalösung (Benda, J. pr. [2] 95, 82; vgl. dazu Steinkoff, Schmidt, B. 61, 676). — Nadeln (aus Essigsäure). Schwer löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in Methanol und Alkohol. Sehr leicht löslich in Sodalösung, Natronlauge und heißer Natriumacetat-Lösung. — Zersetzt sich beim Erhitzen über 200° unter Bildung von 1-Oxy-anthrachinon. Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam in alkal. Lösung und nachfolgendem Behandeln mit Luft hauptsächlich Anthrachinon. Bei der Reduktion mit Na $_2S_2O_4$ in alkal. Lösung erhält man eine dunkelbraunrote, in Alkohol und Äther mit gelber, in Natronlauge mit blutroter Farbe lösliche Verbindung (wahrscheinlich 1.1'-Arsenoanthrahydrochinon), die sich in ätzalkalischer Lösung rasch wieder zu Anthrachinon-arsonsäure-(1), beim Erhitzen mit Sodalösung zu Anthrachinonyl-(1)-arsenoxyd (S. 441) oxydiert. — Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. Die ammoniakalische Lösung gibt mit Barytwasser, Magnesiumchlorid oder Calciumchlorid in der Kälte Niederschläge. — Giftwirkung: B., J. pr. [2] 95, 80. — Natriumsalz. Krystallinisch (B.).

Anthrachinon - arsonsäure - (2) C₁₄H₉O₅As = C₆H₄(CO)₃C₆H₃·AsO(OH)₂. B. Aus diazotiertem 2-Amino-anthrachinon und Natriumarsenit in Sodalösung (Benda, J. pr. [2] 95, 87). — Gelbliche Nädelchen (aus Eisessig). Schmilzt nicht bis 270°. Schwer löslich in heißem Wasser, ziemlich leicht in heißem Alkohol. Löslich in Ammoniak, 2n-Sodalösung und 1n-Natronlauge. — Wird durch Natriumamalgam in 1n-Natronlauge auf dem Wasserbad nur zu einem geringen Teil unter Bildung von Anthrachinon angegriffen. Die Lösung in Natronlauge färbt sich auf Zusatz von Na₂S₂O₄ tiefrot, durch Luftsauerstoff tritt Entfärbung ein. Aus der gelben Lösung in konz. Schwefelsäure fallen nach dem Verdünnen mit Wasser farblose Flocken aus. Die ammoniakalische Lösung gibt mit Magnesiumchlorid einen amorphen, mit Calciumchlorid einen krystallinischen Niederschlag.

D. Arsonsäuren der Oxy-oxo-Verbindungen.

1-Oxy-anthrachinon-arsonsäure-(4) C₁₄H₉O₆As. s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotiertem 4-Amino-1-oxy-anthrachinon und Natriumarsenit-Lösung anfangs bei gewöhnlicher Temperatur, dann bei 60° (Benda, J. pr. [2] 95, 92). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). Zersetzt sich beim Erhitzen über 200°. Ziemlich schwer löslich in Wasser und siedendem Alkohol, leicht in siedendem Eisessig. — Beim Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure bei 0° bis 20° erhält man 2-Nitro-1-oxy-anthrachinon-arsonsäure-(4). Aus der Lösung in 2 Mol Alkalilauge scheidet Alkohol rote Flocken, aus der Lösung in 3 Mol Alkalilauge ein braunviolettes Salz ab. — Gibt mit Magnesiumchlorid in ammoniakalischer Lösung einen braunroten Niederschlag. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. Die Lösungen in Soda oder Alkalien sind blutrot. — Mononatriumsalz. Gelbe Nädelchen.

2-Nitro-1-oxy-anthrachinon-arsonsäure-(4) C₁₄H₈O₈NAs, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1-Oxy-anthrachinon-arsonsäure-(4) beim Nitrieren mit überschüssiger Salpeterschwefelsäure bei 0° bis 20° (Benda, J. pr. [2] 95, 94). — Gelbe Nadeln (aus Eisessig). Zersetzt sich bei ca. 230°. Fast unlöslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Methanol; 1 Tl. löst sich in 200 Tln. siedendem Eisessig. — Liefert bei der Reduktion mit wenig Eisenchlorür oder Natriumamalgam in alkal. Lösung hauptsächlich 2-Amino-1-oxy-anthrachinon-arsonsäure-(4), mit überschüssigem Eisenchlorür 2-Amino-1-oxy-anthrachinon. — Die Lösungen in Soda und Alkalien sind rot. Aus der ätzalkalischen Lösung fällt Alkohol einen violetten Niederschlag, der sich in Wasser mit roter Farbe löst. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. — Natriumsalz. Rote Krystalle.

1.5-Dioxy-anthrachinon-diarsonsäure-(4.8) $C_{14}H_{10}O_{10}As_2$, (HO)20As s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von diazotiertem 4.8-Diamino-1.5-dioxy-anthrachinon mit Natriumarsenit in Sodalösung (Benda, J. pr. [2] 95, 99). — Gelber mikrokrystallinischer Niederschlag. Färbt sich bei 270° violett, ohne zu Ho

schmelzen. Sehr schwer löslich in heißem Wasser, unlöslich in Methanol, Alkohol und Eisessig. — Gibt mit überschüssiger Salpetersäure in Schwefelsäuremonohydrat bei 80° 2.6-Dinitro-1.5-dioxy-anthrachinon-diarsonsäure-(4.8). — Löslich in 1n-Natronlauge mit orangegelber Farbe. Die Lösung in heißer Natriumacetat-Lösung ist rot, auf Zusatz von heißer Kochsalz-Lösung fällt ein violetter Niederschlag aus. — Löslich in 10n-Salzsäure mit gelber Farbe, in konz. Schwefelsäure mit braungelber Farbe.

2.6-Dinitro-1.5-dioxy-anthrachinon-diarsonsäure-(4.8) (HO)20As OH C14HgO14N2As2, s. nebenstehende Formel. B. Beim Nitrieren von 1.5-Dioxy-anthrachinon-diarsonsäure-(4.8) mit überschüssiger Salpetersäure in Schwefelsäuremonohydrat bei 80° (BENDA, J. pr. [2] 95, 102). — Grünlichgelbes mikrokrystallinisches Pulver. OH AsO(0H)2 Löslich in Wasser mit roter Farbe, die beim Kochen blaustichig wird, schwer löslich in siedendem Methanol und Alkohol mit blauroter Farbe, unlöslich in Eisessig. — Bei der Reduktion mit Natriumamalgam in ätzalkalischer Lösung erhält man 2.6-Diamino-1.5-dioxy-anthrachinon-diarsonsäure-(4.8) (S. 491). Gibt mit Na2S304 in alkal. Lösung eine rote Küpe, die sich an der Luft blau färbt, in heißer Natriumacetat-Lösung einen braunvioletten Niederschlag, der sich in Alkalilauge mit blauer Farbe löst. — Die gelbroten Lösungen in 1n-Natronlauge und 2n-Soda werden auf Zusatz von Salzsäure zunächst violettrot und entfärben sich dann allmählich. Löslich in konz. Schwefelsäure mit eitronengelber Farbe. — Na2C14HeO14N2As2-Violettes Pulver. Unlöslich in Methanol und Alkohol, löslich in Wasser mit roter Farbe, die beim Kochen blaustichig wird. Die Lösung in 50% iger Essigsäure ist violett. Aus der gelbroten Lösung in 1n-Alkalilauge fällt auf Zusatz von Alkohol ein blaurotes Salz (Tetranatriumsalz?) aus. Die wäßr. Lösung gibt mit Barytwasser und Bariumchlorid einen violetten Lack.

E. Arsonsäuren der Carbonsäuren.

Arsonsäuren der Benzoesäure $C_7H_6O_2=C_6H_5\cdot CO_2H$.

Benzol-carbonsäure-(1)-arsonsäure-(2), Benzoesäure-arsonsäure-(2), 2-Carboxyphenylarsonsäure (o-Benzarsonsäure) $C_7H_7O_5As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Aus diazotierter 2-Amino-benzoesäure durch Einw. von Natriumarsenit in neutraler oder alkalischer Lösung (BART, A. 429, 65, 86; D. R. P. 250264; C. 1912 II, 882; Frdl. 10, 1254). Durch Einw. von Natriumarsenit auf Kalium-[2-carboxy-benzolisodiazotat] in schwach alkal. Lösung (B., A. 429, 111). Beim Erhitzen von o-Tolylarsonsäure mit Salpetersäure (D: 1,2) im Rohr auf 150° (MICHAELIS, B. 48, 872). — Krystalle (aus Wasser). — Liefert bei der Reduktion mit konz. Jodwasserstoffsäure und rotem Phosphor 2-Carboxy-phenylarsendijodid (S. 433) (M.). — Anilinsalz. Leicht löslich in Wasser (M.).

5-Nitro-benzol-carbonsäure-(1)-arsonsäure-(2), 5-Nitro-benzoesäure-arsonsäure-(2), 4-Nitro-2-carboxy-phenylarsonsäure-(2), 4-Nitro-2-carboxy-phenylarsonsäure-(2), AsO(OH); 5-Nitro-2-amino-benzoesäure und Natriumarsenit-Lösung (Karrer, B. 48, 1061). — Nadeln (aus Wasser). — Liefert bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄ eine leicht lösliche Substanz.

Benzol-carbonsäure-(1)-arsonsäure-(4), Benzoesäure-arsonsäure-(4), 4-Carboxy-phenylarsonsäure (p-Benzarsonsäure) $C_7H_7O_5As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$ (S. 876). B. Zur Bildung aus p-Tolylarsonsäure und Salpetersäure nach Michaelis (A. 320, 303) vgl. Sieburg, Ar. 254, 228. Geringe Mengen finden sich im Harn des Kalbes nach subcutaner Injektion von p.p'-Arsenobenzoesäure (S., H. 97, 95). — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub in wäßrig-methylalkoholischer Salzsäure 4-Carboxy-phenylarsin (S. 433) (S., Ar. 254, 226). Einw. von Quecksilberacetat: Raiziss, Kolmer, Gavron, J. biol. Chem. 40, 539; vgl. dagegen Maschmann, B. 59, 214. — Anilinsalz. Nadeln. Zersetzt sich beim Erhitzen unter Abspaltung von Anilin (M.).

Benzoesäureäthylester - arsonsäure - (4), 4 - Arsono - benzoesäureäthylester, 4-Carbäthoxy-phenylarsonsäure $C_9H_{11}O_5As = (HO)_2OAs \cdot C_9H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Durch Oxydation von 4-Arsenoso-benzoesäureäthylester (8. 442) mit Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung (Fourneau, Oechslin, Bl. [4] 11, 911). — Blättchen. Schmilzt gegen 260° unter Verwandlung in ein unschmelzbares Pulver. Löslich in Sodalösung.

Benzoesäuremyricylester-arsonsäure-(4), 4-Arsono-benzoesäuremyricylester¹) $C_{38}H_{69}O_5As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_{31}H_{63}$. B. Durch Oxydation von 4-Arsenoso-benzoesäuremyricylester (S. 442) mit Wasserstoffperoxyd in Aceton (Sieburg, Ar. 254, 244). — Blättchen. Löslich in Alkohol.

Benzoesäure-[2-methoxy-phenylester]-arsonsäure-(4), 4-Arsono-benzoesäure-[2-methoxy-phenylester] $C_{14}H_{19}O_6As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$. B. Durch Oxydation von 4-Arsenoso-benzoesäure-[2-methoxy-phenylester] (S. 442) mit Wasserstoff-peroxyd in Aceton (Fourneau, Orchslin, Bl. [4] 11, 914). — Nadeln (aus Aceton). Zersetzt sich bei höherer Temperatur, ohne zu schmelzen. Unlöslich in Äther, löslich in heißem Aceton. Leicht löslich in Sodalösung.

- [4-Arsono-benzamino]-essigsäure, 4-Arsono-hippursäure, Hippursäure-arsonsäure-(4) C₉H₁₀O₈NAs = (HO)₂OAs·C₈H₄·CO·NH·CH₂·CO₂H. B. Durch Oxydation von 4-Arsonoso-hippursäure (S. 443) mit Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung (Hugouneng, Morel, C. 1913 I, 2120). Geringe Mengen finden sich im Harn des Kalbes nach subcutaner Injektion von p.p'-Arsenobenzoesäure (Sieburg, H. 97, 97). Nadeln (aus Alkohol + Äther). Schmilzt nicht ohne Zersetzung (H., M.). Sehr leicht löslich in kaltem Wasser, löslich in Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol (S.; H., M.). Löslich in verd. Salzsäure (S.). Liefert bei der Reduktion mit Na₃S₃O₄ p.p'-Arsenohippursäure (S. 501) (H., M.). Die wäßr. Lösung gibt erst in der Siedehitze mit Calciumchlorid, Bariumchlorid und Magnesiumchlorid-Ammoniumchlorid-Gemisch Niederschläge (H., M.). Na₃C₉H₇O₈NAs + 4H₂O. Hygroskopische Nadeln (H., M.).
- α -[4-Arsono-benzamino]-propionsäure, N-[4-Arsono-benzoyl]-dl-alanin $C_{10}H_{12}O_6NAs=(HO)_2OAs\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CH_3)\cdot CO_2H$. B. Durch Oxydation von N-[4-Arsenoso-benzoyl]-dl-alanin (S. 443) mit Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung (Sieburg, Ar. 254, 233). Krystalle (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem, leichter in heißem Wasser. Die Lösung der Alkalisalze trübt sich mit Calciumchlorid oder Magnesiumchlorid-Ammoniumchlorid-Gemisch erst beim Kochen. Gibt mit Kupfersalzen grüne Niederschläge, die mit etwas Ammoniak tiefblaue Lösungen bilden, aus denen arsen- und ammoniakhaltige, lasurblaue Nadeln auskrystallisieren.
- α -[4-Arsono-benzamino]-isocapronsäure, N-[4-Arsono-benzoyl]-dl-leucin $C_{13}H_{18}O_8NAs=(HO)_2OAs\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Oxydation von N-[4-Arsenoso-benzoyl]-dl-leucin (S. 443) mit Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung (Sieburg, Ar. 254, 237). Nädelchen. Schwer löslich in heißem Wasser. Leicht löslich in Alkalien.
- α-[4-Arsono-benzamino]-β-phenyl-propionsäure, N-[4-Arsono-benzoyl]-dl-phenylalanin $C_{16}H_{16}O_{6}NAs = (HO)_{2}OAs \cdot C_{6}H_{4} \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CO_{2}H) \cdot CH_{2} \cdot C_{6}H_{5}$. B. Durch Oxydation von N-[4-Arsenoso-benzoyl]-dl-phenylalanin (S. 443) mit Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung (Sieburg, Ar. 254, 234). Nädelchen. Löslich in Alkohol und heißem Wasser.
- α-[4-Arsono-benzamino]- β -[4-oxy-phenyl]-propionsäure, N-[4-Arsono-benzoyl]-dl-tyrosin $C_{14}H_{16}O_7NAs = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Sieburg, Ar. 254, 236). Blättchen. Löslich in Alkohol und Wasser. Löslich in Alkalien.
- [4-Arsono-benzamino]-bernsteinsäure, N-[4-Arsono-benzoyl]-dl-asparaginsäure $C_{11}H_{12}O_8NAs = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Sieburg, Ar. 254, 239). Krystalle. Leicht löslich in Wasser. Färbt Kongopapier blau.
- $\alpha\text{-}[4\text{-}Arsono-benzamino}]\text{-}glutarsäure, N-[4\text{-}Arsono-benzoyl}]\text{-}dl-glutaminsäure $C_{12}H_{14}O_8NAs = (HO)_2OAs\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H.$$B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Sieburg, $Ar.$ 254, 241). Teilweise krystallisiert. Leicht löslich in Wasser. Färbt Kongopapier blau.$

⁽¹⁾ Zur Zusammensetzung des Myricylalkohols vgl. Ergw. Bd. I, S. 222 Anm. 4; Bd. IX, S. 65 Anm. 2.

F. Arsonsäuren der Oxy-carbonsäuren.

2-Oxy-benzol-carbonsäure-(1)-arsonsäure-(5), Salicylsäure-arsonsäure-(5), 4-Oxy-8-carboxy-phenylarsonsäure $C_7H_7O_6As$, s. nebenstehende Formel (S. 877). Gibt beim Kochen mit Quecksilberoxyd x-Hydroxymercuri-salicylsäure-arsonsäure-(5) (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 255030; C. 1918 I, 353; Frdl. 11, 1116).

3-Oxy-benzol-carbonsäure-(1)-arsonsäure-(6), 4-Oxy-2-carboxy-phenylarsonsäure C₇H₇O₈As, s. nebenstehende Formel. B. Man reduziert 4-Nitro-2-carboxy-phenylarsonsäure mit Ferrosulfat in verd. Natronlauge bei 70°, diazotiert die erhaltene 4-Amino-2-carboxy-phenylarsonsäure, verkocht die Diazoniumverbindung, führt das Reaktionsprodukt mit unterphosphoriger Säure und Kaliumjodid in 4.4'-Dioxy-arsenobenzol-dicarbonsäure-(2.2') über und oxydiert diese Verbindung mit Wasserstoffperoxyd (Karrer, B. 48, 1061). — Nadeln (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser. — Liefert beim Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure bei ca. 0° bis +10° 5-Nitro-4-oxy-2-carboxy-phenylarsonsäure.

4 - Nitro - 3 - oxy - benzol - carbonsäure - (1) - arsonsäure - (6),
5-Nitro-4-oxy-2-carboxy-phenylarsonsäure C₇H₆O₈NAs, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Oxy-2-carboxy-phenylarsonsäure beim Nitrieren mit Salpeterschwefelsäure bei ca. 0° bis + 10° (KARRER, B. 48, 1062). —
Nädelchen (aus Wasser). Zersetzt sich bei 350—355°. — Liefert bei NO₂ der Reduktion mit 25°/₆iger unterphosphoriger Säure in siedendem Eisessig auf nachfolgenden Zusatz von Kaliumjodid 5.5′-Diamino-4.4′-dioxy-arsenobenzol-dicarbonsäure-(2.2′).

G. Arsonsäuren der Amine.

1. Arsonsäuren der Monoamine.

a) Arsonsäuren der Monoamine $C_nH_{2n-5}N$.

1. Arsonsäuren des Anilins $C_6H_7N=C_6H_5\cdot NH_2$.

1-Amino-benzol-arsonsäure-(2), 2-Amino-phenylarsonsäure $C_6H_8O_3NAs = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-phenylarsonsäure mit Ferrosulfat und Natronlauge (JACOBS, HEIDELBERGEE, ROLF, Am. Soc. 40, 1583). In geringer Menge bei der elektrolytischen Reduktion von 2-Nitro-phenylarsonsäure in Natriumacetat-Lösung an einer Platin-Kathode (Fichtee, Elkind, B. 49, 246). Aus Oxanilid-diarsonsäure-(2.2') beim Kochen mit $10^0/_0$ iger Schwefelsäure (Benda, B. 44, 3307). — Nadeln. F: 153° (Zers.) (B.; J., H., R.). Sehr leicht löslich in Alkohol und Wasser, leicht in Eisessig, schr schwer in Äther; sehr leicht löslich in Säuren und Alkalien; die wäßr. Lösung färbt Kongopapier violett (B.). — Liefert beim Erwärmen mit Na₂S₂O₄-Lösung 2.2'-Diamino-arsenobenzol (B., B. 44, 3305). Gibt beim Erhitzen mit Kaliumjodid und verd. Schwefelsäure auf 80—85° 2-Jod-anilin (B.). — Ist giftiger als 4-Amino-phenylarsonsäure (B.). — Beim Diazotieren und Kuppeln mit β-Naphthol in sodaalkalischer Lösung entsteht ein orangegelber Farbstoff, der auf Zusatz von Natronlauge gelb wird (Unterschied von 3- und 4-Amino-phenylarsonsäure) (B.). Beim Diazotieren und Kuppeln mit Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) entsteht ein orangeroter Farbstoff (J., H., R.). — Silbersalz. Fällt amorph aus und wandelt sich in wenigen Sekunden in Nadeln um (B.). — Bariumsalz. Krystalle (B.).

Oxanilid - diarsonsäure - (2.2') $C_{14}H_{14}O_8N_2As_2 = (HO)_2AsO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Man erhitzt 5-Nitro-2-amino-phenylarsonsäure mit Oxalsäure und Natronlauge auf 160—165°, kocht das Reaktionsprodukt mit Eisenpulver und Essigsäure, diazotiert und erwärmt die Diazoverbindung mit Alkohol und Kupferpulver auf 55—60° (Benda, B. 44, 3307). — Blättchen (aus Natriumscetat-Lösung mit Salzsäure gefällt). — Beim Kochen mit verd. Schwefelsäure entsteht 2-Amino-phenylarsonsäure.

 $\label{eq:constraint} \begin{array}{lll} \textbf{Phenylglycinamid-arsons\"{a}urf-(2), 2-Arsono-phenylglycinamid $C_8H_{11}O_4N_2As = H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_2.$ B. Beim Kochen von 2-Amino-phenylarsons\"{a}ure mit} \end{array}$

- 1 Mol Chloracetamid und 1 Mol Natronlauge (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1598). Platten (aus Wasser). Zersetzt sich bei schnellem Erhitzen bei 198—199°. Löslich in heißem 50% algem Alkohol und heißem Wasser, schwer löslich in heißem Methanol und Alkohol.
- 2 Arsono phenylglycin anilid $C_{14}H_{15}O_4N_2As = C_6H_5 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Kochen äquimolekularer Mengen von 2 amino phenylarsonsaurem Natrium und Chloracetanilid mit Natriumjodid in $50^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1638). Prismen mit 1 H_2O (aus $50^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol). Schmilzt wasserfrei bei $160-163^{\circ}$ (Zers.). Sehr leicht löslich in heißem $50^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol, leicht in heißem Eisessig und kaltem Methanol, löslich in Alkohol, sehr schwer löslich in siedendem Wasser und kaltem Eisessig.
- 2-Arsono-phenylglycin-[2-oxy-anilid] $C_{14}H_{15}O_5N_2As = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Beim Kochen äquimolekularer Mengen von 2-Amino-phenylarsonsäure, 2-Chloracetamino-phenol und Natronlauge (JACOBS, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1638). Nadeln mit $^{1}/_2$ H_2O (aus Wasser). Schmilzt wasserfrei bei 151—153° (Zers.). Leicht löslich in heißem 50°/ $_0$ igem Alkohol, löslich in kaltem Methanol und kaltem Alkohol, schwer löslich in heißem Wasser.
- 2-Arsono-phenylglycin-[3-oxy-anilid] $C_{14}H_{15}O_5N_2As = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Beim Kochen äquimolekularer Mengen 2-Amino-phenylarsonsäure, 3-Chloracetamino-phenol und Natronlauge (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1639). Rötliche mikroskopische Plättchen mit ca. 2 H_2O (aus heißer ammoniakalischer Lösung mit Salzsäure gefällt). F: 103—105°. Schmilzt wasserfrei bei 180° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Methanol, Eisessig und heißem Wasser.
- 2-Arsono-phenylglycin-[4-oxy-anilid] $C_{14}H_{15}O_5N_2As = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Beim Kochen äquimolekularer Mengen von 2-Amino-phenylarsonsäure, 4-Chloracetamino-phenol und Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1639). Mikroskopische Plättchen (aus ammoniakalischer Lösung mit Salzsäure gefällt). F: 208—209° (Zers.). Sehr schwer löslich in heißem Wasser, leicht in heißem Methanol und $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol.
- 2-Arsono-phenylglycin-ureid $C_9H_{12}O_5N_3As = H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_2$. B. Beim Kochen von 2-Amino-phenylarsonsäure mit 1 Mol Chloracetylharnstoff und 1 Mol Natronlauge (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1608). Nadeln (aus heißer ammoniakalischer Lösung mit Eisessig gefällt). F: 231—232° (Zers.). Unlöslich in den üblichen neutralen Lösungsmitteln.
- 2-Arsono-phenylglycin-[ω -methyl-ureid] $C_{10}H_{14}O_5N_3As = CH_3 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Beim Kochen äquimolekularer Mengen von 2-Amino-phenylarsonsäure, N-Methyl-N'-chloracetyl-harnstoff und Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, $Am.\ Soc.\ 41$, 1608). Nadeln (aus ammoniakalischer Lösung durch Eisessig gefällt). F: 218° (Zers.). Sehr schwer löslich in heißem Wasser, Alkohol und Methanol, löslich in heißem Eisessig.
- 4-Nitro-1-amino-benzol-arsonsäure-(2), 5-Nitro-2-amino-phenyl-arsonsäure $C_6H_7O_5N_2As$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erhitzen von 4-Nitro-anilin mit Arsensäure auf 210° (Benda, B. 44, 3294; Höchster Farbw., D. R. P. 243693; C. 1912 I, 762; Frdl. 10, 1246). Orangegelbe Prismen (aus Wasser). F: 235—236° (Zers.); sehr leicht löslich in Methanol, leicht in Alkohol und siedendem Wasser; sehr schwer löslich in verd. Säuren in der Kälte, sehr leicht in Ammoniak, Alkalilaugen, Alkalicarbonaten und Natriumacetat-Lösung (B.; H. F.). Gibt bei der Reduktion mit Ferrochlorid und Natronlauge bei Zimmertemperatur 2.5-Diamino-phenylarsonsäure (B., B. 44, 3302; H. F., D. R. P. 248047; C. 1912 II, 214; Frdl. 11, 1034). Liefert beim Kochen mit Kaliunjodid und Schwefelsäure 2-Jod-4-nitro-anilin (B., B. 44, 3295). Beim Erwärmen mit Kalilauge auf dem Wasserbad entsteht 5-Nitro-2-oxy-phenylarsonsäure (B., B. 44, 3295).
- 1-Amino-benzol-arsonsäure -(3), 3-Amino-phenylarsonsäure $C_6H_8O_3NAs = H_8N\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_2$ (S. 878). B. Aus 3-Nitro-phenylarsonsäure durch Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium-(2)-hydroxyd in Natronlauge unter 2—3 Atm. Überdruck (Boehringer & Söhne, D. R. P. 286547; C. 1915 II, 731; Frdl. 12, 830). Zur Bildung durch Reduktion von 3-Nitro-phenylarsonsäure mit Natriumamalgam vgl. a. Bertheim, Benda, B. 44, 3299. Durch Reduktion von 3-Nitro-phenylarsonsäure mit Ferrosulfat und Natronlauge bei Zimmertemperatur (Jacobs, Heidelberger, Rolf, Am. Soc. 40, 1583). Aus Phenylendiamin-(1.4)-arsonsäure-(2) bei der Diazotierung in schwefelsaurer Lösung und nachfolgenden Behandlung mit Kupferpulver und Alkohol (Benda, B. 44, 3302).

F: 213—215° (Zers.) (J., H., R.). — Beim Diazotieren und Kuppeln mit β -Naphthol entsteht ein orangefarbenes Produkt, das beim Behandeln mit Natronlauge rot wird (Unterschied von 2-Amino-phenylarsonsäure) (Benda, B. 44, 3305).

Oxanilsaure arsonsaure - (3), 3 - Oxalamino - phenylarsonsaure C₆H₅O₆NAs = HO₂C·CO·NH·C₆H₄·AsO(OH)₂. B. Beim Erhitzen von 1 - Amino - benzol - arsonsaure - (3) mit Oxalsaure auf 130—140° (Höchster Farbw., D. R. P. 261643; C. 1913 II, 195; Frdl. 11, 1035). — Nadeln (aus Wasser). — Beim Behandeln mit Salpeterschwefelsaure bei Zimmertemperatur und nachfolgenden Kochen mit verd. Salzsaure erhält man 4-Nitro-1-amino-benzol-arsonsaure-(3) und geringe Mengen 2-Nitro-1-amino-benzol-arsonsaure-(3).

3-Carbāthoxyamino-phenylarsonsäure, 3-Arsono-phenylurethan $C_0H_{12}O_5NAs = C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Einw. von Chlorameisensäureäthylester auf 1-Amino-benzol-arsonsäure-(3) in Sodalösung unter Kühlung (Höchster Farbw., D.R.P. 256343; C. 1913 I, 758; Frdl. 11, 1034). — Nadeln (aus Wasser). F: ca. 180° (Zers.). — Gibt beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure unter Kühlung 2-Nitro-1-carbāthoxyamino-benzolarsonsäure-(3).

Phenylglycinamid-arsonsäure-(3), 3-Arsono-phenylglycinamid $C_8H_{11}O_4N_2As = H_2N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Beim Kochen äquimolekularer Mengen von 1-Aminobenzol-arsonsäure-(3), Chloracetamid und Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1598). — Nadeln (aus Wasser). F: 175—177° (Zers.). Sehr leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Eisessig, unlöslich in heißem Aceton.

- 3-Arsono-phenylglycin-methylamid $C_0H_{13}O_4N_2As = CH_3 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Beim Kochen von 3-Amino-phenylarsonsäure mit Chloressigsäure-methylamid und Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1598). Mikroskopische Nadeln oder Plättchen (aus Wasser). F: 193—194,5° (Zers.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser und 50°/oigem Alkohol.
- 3 Arsono phenylglycin anilid C₁₄H₁₅O₄N₂As = C₆H₅·NH·CO·CH₂·NH·C₆H₄· AsO(OH)₂. B. Beim Kochen äquimolekularer Mengen von 3-Amino-phenylarsonsäure, Chloressigsäure-anilid und Natronlauge mit Natriumjodid und Alkohol (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1640). Eisessighaltige Prismen (aus Eisessig). Zersetzt sich bei 217° bis 218°. Schwer löslich in heißem Wasser, leichter in Alkohol.
- 3-Arsono-phenylglycin-[2-oxy-anilid] $C_{14}H_{15}O_5N_2As = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Beim Kochen äquimolekularer Mengen von 3-Amino-phenylarsonsäure, 2-Chloracetamino-phenol und Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1640). Mikroskopische Nadeln (auf ammoniakalischer Lösung mit Säuren gefällt). F: 190—192° (Zers.). Löslich in Methanol, siedendem Eisessig und siedendem Wasser, schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol. Ammoniumsalz. Nadeln.
- 3-Arsono-phenylglycin-[8-0xy-anilid] $C_{14}H_{18}O_5N_2As = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. Schwach purpurfarbene Plättchen und Nadeln mit ca. 1,5 H_2O (aus 50%/oigem Alkohol). Die wasserfreie Verbindung zersetzt sich bei 180—190% (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1641). Sehr leicht löslich in Methanol, leicht in heißem Wasser, verd. Alkohol und Essigsäure, unlöslich in Äther, Aceton und Benzol.
- 3-Arsono-phenylglycin-[4-oxy-anilid] $C_{14}H_{15}O_5N_5As = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. Mikroskopische Plättchen (aus Wasser). Sintert und dunkelt bei 170°, zersetzt sich bei 180° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1642). Leicht löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol, schwer in heißem Aceton; löslich in warmer verdünnter Salzsäure.
- 3-Arsono-phenylglycin-ureid $C_9H_{12}O_5N_3As = H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot AsO(OH)_2$. B. Beim Kochen äquimolekularer Mengen von 3-Amino-phenylarsonsäure, Chloracetylharnstoff und Natronlauge (JACOBS, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1609). Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 208—209°. Löslich in heißem Wasser und heißem $50^9/_9$ igem Alkohol.
- 3-Arsono-phenylglycin- $[\omega$ -methyl-ureid] $C_{10}H_{14}O_5N_5As = CH_3 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. Nadeln (aus Wasser). F: 213—213,5 $^{\circ}$ (Zers.) (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1609). Schwer löslich in heißem $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol und heißem Wasser.
- 4-Chlor-1-amino-benzol-arsonsäure-(3), 6-Chlor-3-amino-phenylarsonsäure C₆H₇O₃NClAs, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 6-Chlor-3-nitro-phenylarsonsäure in Natronlauge mit Wasserstoff in Gegenwart von Nickelpulver unter 2—3 Atm. Überdruck (Boeheninger & Söhne, D. R. P. 286547; C. 1915 II, 731; Frdl. 12, 830).—
 Nadeln. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Löslich in Alkohol, schwer löslich in Wasser.

2-Nitro-1-amino-benzol-arsonsäure-(3), 2-Nitro-3-amino-phenylarsonsäure C₆H₇O₅N₂As, s. nebenstehende Formel. B. Durch Verseifen von 2-Nitro-1-carbāthoxyamino-benzol-arsonsāure-(3) mit konz. Schwefelsäure bei 70—80° (Höchster Farbw., D. R. P. 256343; C. 1913 I, 758; Frdl. 11, 1034). Entsteht in geringer Menge neben 4-Nitro-1-amino-benzol-arsonsāure-(3) beim Behandeln von 1-Oxalamino-benzol-arsonsāure-(3) mit Salpeterschwefelsäure bei Zimmertemperatur und nachfolgenden Kochen mit verd. Salzsäure (H. F., D. R. P. 261643; C. 1913 II, 195; Frdl. 11, 1035). — Orangegelbe Nadeln. Schwer löslich in heißem Wasser und verd. Mineralsäuren, leicht in Alkalien (H. F., D. R. P. 256343). — Liefert bei der Reduktion mit Na₅S₂O₄ 2.3-Diamino-phenylarsonsäure (H. F., D. R. P. 256343). Gibt beim Erhitzen mit starker Kalilauge 2-Nitro-3-oxy-phenylarsonsäure (H. F., D. R. P. 256343). Gibt beim Diazotieren und nachfolgenden Behandeln mit Natriumazid 2-Nitro-3-azido-phenylarsonsäure (Karrer, B. 46, 252).

2-Nitro-1-carbäthoxyamino-benzol-arsonsäure-(3), 2-Nitro-3-carbäthoxyamino-phenylarsonsäure $C_0H_{11}O_7N_2As = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_0H_3(NO_2) \cdot AsO(OH)_2$. B. Beim Behandeln von 1-Carbäthoxyamino-benzol-arsonsäure-(3) mit Salpeterschwefelsäure unter Kühlung (Höchster Farbw., D. R. P. 256343; C. 1913 I, 758; Frdl. 11, 1034). — Hellgelbes Krystallpulver. Schwer löslich in Wasser, leicht in Alkalien mit gelbroter Farbe.

4-Nitro-1-amino-benzol-arsonsäure-(3), 6-Nitro-3-amino-phenylarsonsäure C₆H₇O₅N₂As, s. nebenstehende Formel. B. Entsteht neben geringen Mengen 2-Nitro-1-amino-benzol-arsonsäure-(3) beim Behandeln von 1-Oxalamino-benzol-arsonsäure-(3) mit Salpeterschwefelsäure bei Zimmertemperatur und nachfolgenden Kochen mit verd. Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 261 643; C. 1913 II, 195; Frdl. 11, 1035). — Hellgelbe Nadeln. — Gibt beim Erhitzen mit starker Kalikauge 6-Nitro-3-oxy-phenylarsonsäure.

1-Amino-benzol-arsonsäure-(4), 4-Amino-phenylarsonsäure, Arsanilsäure $C_0H_8O_3NAs = H_2N\cdot C_0H_4\cdot AsO(OH)_2$ (S. 878). B. {Beim Erhitzen von arsensaurem Anilin ... FOURNEAU, C. 1907 II, 1008}; Kober, Davis, Am. Soc. 41, 451; Fighter, Elkind, B. 49, 239). Aus 4-Nitro-phenylarsonsäure bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium in Natronlauge oder Natriumacetat-Lösung unter 2—3 Atm. Überdruck (Boehringer & Söhne, D. R. P. 286547; C. 1915 II, 731; Frdl. 12, 830) oder bei der Reduktion mit Ferrosulfat und Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Rolf, Am. Soc. 40, 1584). Aus 4-4'-Diamino-arsenobenzol bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in ammoniakalischer Lösung oder mit Jod in essigsaurer Lösung (Ehrlich, Bertheim, B. 44, 1263). — Elektrische Leitfähigkeit wäßr. Lösungen bei 25°; Fl., B. 54, 1280. Das Natriumsalz wirkt der Beschleunigung der Zersetzung von Wasserstoffperoxyd durch Ferrihydroxyd entgegen (H. W. Fischer, Brieger, Ph. Ch. 80, 446).

Arsanilsäure gibt bei der Oxydation mit Sulfomonopersäure in neutraler oder schwach alkal. Lösung unter Kühlung 4-Nitroso-phenylarsonsäure (KARRER, B. 45, 2066; D. R. P. 256963; C. 1913 I, 1077; Frdl. 11, 1038). Liefert bei der Oxydation mit Kaliumferricyanid in Natronlauge Azoxybenzol-diarsonsäure-(4.4') (S. 499) (Reitzenstein, J. pr. [2] 82, 267). Gibt bei der elektrolytischen Reduktion in salzsaurer Lösung, zweckmäßig an einer amalgamierten Zink-Kathode, unter Kühlung und unter Luftausschluß 4-Amino-phenylarsin; ohne Kühlung erhält man außerdem Anilin und Arsenwasserstoff; bei Luftzutritt entsteht 4.4'-Diamino-arsenobenzol (Fichter, Elkind, B. 49, 240, 243). 4-Amino-phenylarsonsäure gibt bei der Reduktion mit Zink und methylalkoholischer Salzsäure 4-Amino-phenylarsin (Höchster Farbw., D. R. P. 251571; C. 1912 II, 1415; Frdl. 11, 1043; vgl. Kahn, Ch. Z. 36, 1099). {Wird durch schweflige Säure oder durch methylalkoholische Phenylhydrazinlösung zu [4-Amino-phenyl]-arsenoxyd reduziert; durch Einw. von Zinnchlorür ... oder Na₂S₂O₄ entsteht 4.4'-Diamino-arsenobenzol (Höchster Farbw., D. R. P. 206057; C. 1909 I, 962); vgl. a. Ehrlich, Bertheim, B. 43, 918; 44, 1264). Das Natriumsalz liefert bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure unter Zusatz von schwefliger Säure unter Kühlung 4-Amino-phenylarsendijodid (Вектнеім, В. 44, 1072). Beim Behandeln mit Phosphortrichlorid in Essigester entsteht 4-Amino-phenylarsendichlorid (E., Be., B. 43, 920). Beim Einleiten von 2 Mol Chlor in die Lösung in Eisessig bei höchstens 40° erhält man 3.5-Dichlor-4-amino-phenylarsonsaure, 2.4.6-Trichlor-anilin und Arsensaure (BE., B. 43, 534). Bei der Einw. von 0,5 Mol Brom auf Arsanilsäure in Eisessig entsteht 3-Brom-4-amino-phenylarsonsäure (Be., B. 43, 533). Bei der Einw. von Bromwasser wird Arsanilsäure unter Bildung von 2.4.6-Tribrom-anilin und Arsensäure gespalten; beim Behandeln mit Natriumhypo-bromit in salzsaurer Lösung erhält man außerdem 3.5-Dibrom-4-amino-phenylarsonsäure (BE., B. 48, 530, 535). Arsanilsäure gibt beim Erwärmen mit 2 Atomen Jod und Quecksilberoxyd in Methanol 3-Jod-4-amino-phenylarsonsäure; beim Erwärmen mit Kaliumjodat, Kaliumjodid und verd. Schwefelsäure entsteht 3.5-Dijod-4-amino-phenylarsonsäure (Br.,

ARSANILSÄURE

B. 43, 533, 535). Das Natriumsalz zersetzt sich bei längerem Aufbewahren bei 35-40° allmählich unter Bildung von Arsentrioxyd und Arsensäure (François, C. 1918 II, 16). Durch Wasser wird das Natriumsalz schon bei kurzem Erhitzen teilweise zersetzt (FOURNEAU. C. 1907 II, 1008; Candussio, C. 1909 II, 1488; Schmitz, B. 47, 363); noch leichter zersetzlich ist das Lithiumsalz; Zusatz von Alkali oder Harnstoff wirkt der Zersetzung der Salze durch Wasser entgegen (SCHM.). Beim Behandeln von Arsanilsäure mit Salpeterschwefelsäure bei 10—15° erhält man 3.5-Dinitro-4-amino-phenylarsonsäure, 2.4.6-Trinitro-anilin und eine Verbindung [4-Arsono-benzol-diazoniumhydroxyd-(1)(?)], die mit Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) eine rote, mit Resorcin eine gelbe Färbung gibt; beim Nitrieren unterhalb 10° entsteht außerdem 3-Nitro-4-amino-phenylarsonsäure (BENDA, B. 45, 56; vgl. a. B., B. 44, 3451 Anm.). Das Natriumsalz liefert beim Erhitzen mit Mercuriacetat und Wasser auf 100° und nachfolgenden Kochen mit Natronlauge 3-Hydroxymercuri-4-amino-phenylarsonsäure und 3.5-Bis-hydroxymercuri-4-amino-phenylarsonsäure (Wellcome, Barrow-CLIFF, Engl. Pat. 12472 [1908]). Beim Behandeln mit Acetaldehyd und Bromwasserstoffsäure (D: 1,49) und Zersetzen des Reaktionsprodukts mit Wasser entsteht Chinaldin-arsonsäure-(6) (Syst. No. 3457) (Frankel, Löwy, B. 46, 2549). Arsanilsäure gibt beim Kochen mit 4-Nitrosophenylarsonsäure in Eisessig Azobenzol-diarsonsäure (4.4') (Karrer, B. 45, 2362). Liefert beim Behandeln mit 3-Amino-4-oxy-phenylarsonsäure in Methanol und Zinnchlorür in alkoh. Salzsäure in Gegenwart von Jodwasserstoffsäure bei —10° bis —5° 3.4'-Diamino-4-oxy-arsenobenzol (Höchster Farbw., D. R. P. 251104; C. 1912 II, 1414; Frdl. 11, 1071). — Verwendung zur Darstellung von Azofarbstoffen: AGFA, D. R. P. 222063; C. 1910 I, 2001; Frdl. 9, 1054; NOELTING, Bl. [4] 19, 341. — Beim Diazotieren und Kuppeln mit β -Naphthol entsteht ein orangefarbenes Produkt, das bei Zusatz von Natronlauge rot wird (Unterschied gegen 2-Amino-phenylarsonsäure) (BENDA, B. 44, 3305).

Natriumsalz, Atoxyl NaC₆H₇O₃NAs + aq (S. 879). Adsorption an Ferrihydroxyd: H. W. Fischer, Kuznitzky, Bio. Z. 27, 313. Über die leichte Zersetzlichkeit von Atoxyl s. o. Atoxyl ist gegen Bacillus prodigiosus unwirksam (FRIEDBERGER, JOACHIMOGLU, Bio. Z. 79, 139). Wirkung auf Trypanosoma brucei (Nagana-Erreger): TEICHMANN, Bio. Z. 81, 294; auf höhere Tiere: Blumenthal, Navassart, Bio. Z. 32, 382; Muto, Ar. Pth. 62, 494; Launoy, C. r. 151, 898; Patta, Caccia, C. 1912 I, 1043. Verhalten im Organismus von Tieren: Bl., N.; M.; im Organismus von Menschen: Th. Fischer, Hoppe, C. 1910 I, 44; Lockemann, Bio. Z. 78, 2. Über das physiologische und pharmakologische Verhalten von Atoxyl vgl. a. Heffter, Keeser in A. Heffter, Handbuch der experimentellen Pharmakologie Bd. III, 1. Hälfte [Berlin 1927], S. 506. (Verhalten von Atoxyl gegenüber verschiedenen Agenzien: Monferrino, C. 1908 II, 1897); Fiori, C. 1910 II, 46. Zur Bestimmung löst man Atoxyl in kong Schwefelsäure, versetzt nacheinander mit überschüssigen. stimmung löst man Atoxyl in konz. Schwefelsäure, versetzt nacheinander mit überschüssigem Kaliumpermanganat, Oxalsäure und Kaliumjodid und titriert das abgeschiedene Jod (RUPP, Ar. 256, 195; vgl. a. R., LEHMANN, Apoth. Ztg. 26 [1911], 203) oder man erhitzt Atoxyl mit konz. Schwefelsäure über freier Flamme, fällt aus der erhaltenen Lösung nach Zusatz von schwächerer Schwefelsäure mit Kaliumjodid Arsentrijodid aus und titriert dieses in Natriumdicarbonat Lösung mit Jod (Bressanin, G. 421, 453; vgl. a. Br., C. 1911 II, 1964, 1965). — Silbersalz AgC, H,O, NAs. Giftwirkung auf Kaninchen: Blumenthal, Bio. Z. 28, 93. — Calciumsalz. Giftwirkung auf Kaninchen: Bl., N., Bio. Z. 32, 385. — Hg(C₆H,O₃NAs)₂. Weißes Pulver. Schwer löslich in Wasser; leicht löslich in Natriumchlorid-Lösung (ÅGFA, D. R. P. 237787; C. 1911 II, 920; Frdl. 10, 1251; vgl. a. D. R. P. 239557; C. 1911 II, 1398). Kryoskopisches Verhalten in Natriumchlorid-Lösung: Ciufo, Mameli, C. 1913 I, 1709. Wird durch Alkalien in der Kälte langsam unter Bildung von Quecksilberoxyd zersetzt (Agfa, D. R. P. 237787). Giftwirkung auf Ratten: Blumenthal, Bio.Z. 32, 69. Physiologische Wirkung der Lösung in Natriumchlorid auf Kaninchen und Menschen: C., M. HO·Hg·C₆H₂O₈NAs. Schwer löslich in Wasser; ist in Natriumchlorid-Lösung schwerer löslich als das vorangehende Quecksilbersalz (AGFA, D. R. P. 237787; vgl. a. D. R. P. 239557). Wird durch Alkalien leichter zersetzt als das vorangehende Quecksilbersalz. - Salz aus Arsanilsäure, Molybdänsäure und Guanidin (CH₀N₃)₂[(MoO₄)₃As·C₆H₄·NH₂]+5H₂O. Hellgelbe Blättchen (aus Wasser) (Rosenheim, Bilecki, B. 46, 553).

4 - Methylamino - phenylarsonsäure, N - Methyl - arsanilsäure $C_7H_{10}O_3NAs = CH_3 \cdot NH \cdot C_4H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Umsetzung von diazotiertem N-Methyl-N-acetyl-p-phenylendiamin mit Natriumarsenit und nachfolgende Verseifung (Höchster Farbw., D. R. P. 294731; C. 1916 II, 861; Frdl. 12, 838). Durch Erhitzen von Methylanilin mit Arsentrichlorid und Pyridin auf $108-110^0$ und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Sodalösung und Wasserstoffperoxyd (Öchslin, A. ch. [9] 1, 250). — Krystallinisch. Löslich in heißem Wasser, Alkohol und überschüssiger Salzsäure (H. F.). — Beim Erwärmen mit rauchender Salpetersäure auf dem Wasserbad entsteht 3.5-Dinitro-4-methylnitramino-phenylarsonsäure (H. F.).

- 4-Dimethylamino-phenylarsonsäure, N.N-Dimethyl-arsanilsäure $C_8H_{19}O_3NAs = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_1$ (S. 879). Gibt beim Behandeln mit 62% ger Salpetersäure und Essigsäureanhydrid in Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur 3-Nitro-4-dimethylamino-phenylarsonsäure (Karrer, B. 46, 516). Liefert beim Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure auf 40—50% 3.5-Dinitro-4-methylnitramino-phenylarsonsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 293842; C. 1916 II, 620; Frdl. 12, 835).
- 4-Äthylamino-phenylarsonsäure, N-Äthyl-arsanilsäure $C_8H_{18}O_3NAs = C_2H_5 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Man erhitzt Äthylanilin mit Arsentrichlorid und Pyridin auf 108—110° und behandelt das Reaktionsprodukt mit Sodalösung und Wasserstoffperoxyd (Öchslin, A. ch. [9] 1, 250). Zersetzt sich bei 190°.
- 4-Isoamylamino-phenylarsonsäure, N-Isoamyl-arsanilsäure $C_{11}H_{18}O_8NAs = C_5H_{11}\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_3$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. Zersetzt sich gegen 182° (Öchslin, A. ch. [9] 1, 250).
- 4 Benzylamino phenylarsonsäure, N Benzyl arsanilsäure $C_{13}H_{14}O_3NAs = C_8H_5\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_3$. B. Man kocht Arsanilsäure mit Benzylchlorid, alkoh. Natronlauge und Natriumjodid (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1827). Krystalle (aus 50% igem Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 255%. Sehr schwer löslich in heißem Wasser, löslich in kaltem Methanol, leicht löslich in siedendem Alkohol und siedendem Eisessig; unlöslich in 10% iger Salzsäure, löslich in stärkerer Salzsäure. Natriumsalz. Tafeln.
- 4-[4-Nitro-benzylamino]-phenylarsonsäure, N-[4-Nitro-benzyl]-arsanilsäure $C_{13}H_{13}O_5N_2As=O_2N\cdot C_6H_4\cdot CH_1\cdot N\dot{H}\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_1$. B. Man kocht Arsanilsäure mit 4-Nitro-benzylchlorid und alkoh. Natronlauge (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1828). Gelbe mikroskopische Nadeln (aus 85% igem Alkohol). Schmilzt nicht bis 280%. Unlöslich in siedendem Wasser, schwer löslich in siedendem Methanol und Eisessig.
- 4- $[\beta$ -Phenoxy-äthylamino]-phenylarsonsäure, N- $[\beta$ -Phenoxy-äthyl]-arsanilsäure $C_{14}H_{16}O_4NAs=C_6H_5\cdot O\cdot CH_5\cdot CH_5\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot AsO(OH)_5$. B. Man kocht Arsanilsäure mit β -Phenoxy-äthylbromid, Natriumjodid und alkoh. Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1831). Krystalle mit 1 H_2O (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Eisessig gefällt). Die wasserfreie Verbindung zersetzt sich nicht bis 280°. Löslich in heißem Methanol und Alkohol, sehr schwer löslich in siedendem Wasser und Eisessig. $NaC_{14}H_{15}O_4NAs+3,5\ H_2O$. Mikroskopische Nadeln (aus Alkohol).
- 4-[β-(2-Carbaminyl-phenoxy)-äthylamino]-phenylarsonsäure, N-[β-(2-Carbaminyl-phenoxy)-äthyl]-arsanilsäure, [β-(4-Arsono-anilino)-äthyläther]-salicylsäure-amid $C_{15}H_{17}O_5N_2As = H_2N \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_4$. B. Beim Kochen von Arsanilsäure mit [β-Brom-äthyläther]-salicylsäureamid, Natriumjodid und alkoh. Natron-lauge (JAcobs, Heidelbergere, Am. Soc. 41, 1832). Mikroskopische Prismen (aus 50°/gigem Alkohol). Schmilzt bei längerem Erhitzen auf 280° unter Zersetzung. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser, schwer in den meisten Lösungsmitteln, leichter löslich in heißem Eisessig und heißem 50°/gigem Alkohol.
- 4-[β -(4-Acetamino-phenoxy)-äthylamino]-phenylarsonsäure, N-[β -(4-Acetamino-phenoxy)-äthyl]-arsanilsäure, 4-Acetamino-phenol-[β -(4-arsono-anilino)-äthyläther] $C_{16}H_{19}O_5N_2As = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_5H_4 \cdot O \cdot CH_1 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_8$. B. Man kocht Arsanilsäure mit 4-Acetamino-phenol-[β -brom-āthylāther], Natriumjodid und alkoh. Natronlauge (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1831). Tafeln (aus 50%-jegem Alkohol). Schmilzt nicht bis 275% Unlöslich in siedendem Wasser, sehr schwer löslich in heißem Alkohol und Methanol, löslich in 50%-jegem Alkohol und Eisessig. Na $C_{16}H_{18}O_5N_2As$. Mikroskopische Tafeln mit ca. 3 H_3O (aus verd. Alkohol).
- 4-[3-Nitro-4-oxy-benzylamino]-phenylarsonsäure, N-[3-Nitro-4-oxy-benzyl]-arsanilsäure $C_{13}H_{13}O_6N_2As = HO \cdot C_6H_2(NO_2) \cdot CH_1 \cdot NH \cdot C_0H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Man kocht Arsanilsäure mit 3-Nitro-4-oxy-benzylchlorid und alkoh. Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1828). Mikroskopische wasserfreie Nadeln (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Eisessig gefällt) oder kleine gelbe Krystalle mit 1 H_2O (aus 85% igem Alkohol). Die wasserfreie Verbindung dunkelt und sintert bei 210%, zersetzt sich bei ca. 245% bis 250%. Unlöslich in siedendem Wasser, schwer löslich in kaltem Alkohol, Methanol und Eisessig.
- 4-Sulfomethylamino-phenylarsonsäure, 4-Arsono-anilino-methansulfonsäure $C_7H_{10}O_5NSAs = HO_2S \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2^{-1})$. B. Aus Formaldehyd-Natriumbisulfit und dem Natriumsalz der Arsanilsäure in Wasser bei nachfolgendem Ansäuern mit verd.

¹⁾ Zur Konstitution vgl. Ergw. Bd. I, S. 303 Anm. 2.

Salzsäure (Abelin, Bio. Z. 78, 194). — Nadeln. Zersetzt sich bei 148°. — Ist längere Zeit haltbar. Gibt im Schwefelsäure-Exsiccator Schwefeldioxyd ab. — Ist sehr wenig giftig und von geringer therapeutischer Wirksamkeit.

- 4-Phenacylamino-phenylarsonsäure, N-Phenacyl-arsanilsäure $C_{14}H_{14}O_4NAs = C_6H_5\cdot CO\cdot CH_3\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_3$. B. Man kocht Arsanilsäure mit Phenacylbromid und alkoh. Natronlauge (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1832). Gelbliche mikroskopische Nadeln (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Eisessig gefällt). Zersetzt sich bei 185—187°. Schwer löslich in den üblichen Lösungsmitteln. Mit gelber Farbe löslich in Alkalien und konz. Schwefelsäure.
- 4-[2.4.6-Trioxy-benzalamino]-phenylarsonsäure, N-[2.4.6-Trioxy-benzal]-arsanilsäure $C_{13}H_{18}O_6NAs = (HO)_3C_6H_2\cdot CH:N\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_3$. Abspaltung von Arsensäure beim Erhitzen des Natriumsalzes mit Wasser: SCHMITZ, B. 47, 369.
- 4-Acetamino-phenylarsonsäure, N-Acetyl-arsanilsäure C₈H₁₀O₄NAs = CH₃·CO·NH·C₈H₄·AsO(OH)₁ (S. 880). B. Aus diazotiertem N-Acetyl-p-phenylendiamin durch Einw. von Natriumarsenit und Natronlauge (Bart, A. 429, 84; D. R. P. 250264; C. 1912 II, 882; Frdl. 10, 1254; Schmidt, A. 421, 173). Gibt bei der Reduktion mit Jodwasserstoffsäure und Schwefeldioxyd in verd. Schwefelsäure 4-Acetamino-phenylarsenoxyd (Bertheim, B. 44, 1073). Liefert beim Einleiten von Chlor in die Suspension in Eisessig oder beim Behandeln mit Hypochlorit in verd. Essigsäure und nachfolgenden Verseifen mit siedender Natronlauge 3-Chlor-4-amino-phenylarsonsäure (Ber., B. 43, 531). Gibt bei der Einw. von Phosphortrichlorid in Essigester 4-Acetamino-phenylarsendichlorid (Ber., B. 44, 1074). Beim Nitrieren in schwefelsaurer Lösung erhält man 3-Nitro-4-amino-phenylarsonsäure, 3.5-Dinitro-4-amino-phenylarsonsäure und eine Diazoverbindung (Benda, B. 44, 3451 Anm.; 45, 53). Natriumsalz, Arsacetin NaC₈H₉O₄NAs + 4H₂O. Verzögert die Wasserstoffperoxyd-Zersetzung durch Ferrihydroxyd (H. W. Fischer, Brieger, Ph. Ch. 80, 446). Arsacetin ist gegen Bacillus prodigiosus unwirksam (Friedberger, Joachimoglu, Bio. Z. 79, 139). Wirkung auf Trypanosoma brucei (Nagana-Erreger): Teichmann, Bio. Z. 81, 290. Toxische Dosis für Meerschweinchen: Launox, C. r. 151, 899. Verhalten im Organismus des Menschen: Lockemann, Bio. Z. 78, 4; Th. Fischer, Hoppe, C. 1910 I, 44. Über das physiologische und pharmakologische Verhalten von Arsacetin vgl. a. Heffter, Keese in A. Heffter, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. III, 1. Hälfte [Berlin 1927], S. 511. Prüfung auf Reinheit: Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 440. Zur Bestimmung löst man Arsacetin in konz. Schwefelsäure, versetzt nacheinander mit überschüssigem Kaliumpermanganat, Oxalsäure und Kaliumjodid und titriert das abgeschiedene Jod (Rupp, Ar. 256, 195; vgl. a. R., Lehmann, Apoth. Ztg. 26 [1911], 203).
- 4-Chloracetamino-phenylarsonsäure, N-Chloracetyl-arsanilsäure $C_8H_9O_4$ NClAs=CH_9Cl·CO·NH·C₈H₄·AsO(OH)₉ (S. 880). B. Man erhitzt Arsanilsäure mit Chloressigsäure auf dem Wasserbad (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1810). Tafeln (aus Wasser). F: ca. 285° (Zers.); leicht löslich in heißem Alkohol, löslich in siedendem Wasser und Eisessig, schwer löslich in Aceton (J., H.). Wird von feuchter Luft langsam angegriffen (J., H.). KC₈H₈O₄NClAs+2H₂O. Verhalten beim Erhitzen mit Wasser: SCHMITZ, B. 47, 369.
- 4-Jodacetamino-phenylarsonsäure, N-Jodacetyl-arsanilsäure $C_8H_9O_4NIAs = CH_4I\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot AsO(OH)_8$. B. Aus 4-Amino-phenylarsonsäure beim Behandeln mit Jodacetylchlorid und Natronlauge bei 0^o oder beim Kochen mit Jodessigsäureanhydrid (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 268983; C. 1914 I, 588; Frdl. 11, 1039). Nädelchen. F: 196° (Zers.). Unlöslich in organischen Lösungsmitteln und in Säuren, leicht löslich in Alkalien.
- 4-[Methyl-acetyl-amino]-phenylarsonsäure, N-Methyl-N-acetyl-arsanilsäure $C_9H_{12}O_4NAs=CH_3\cdot CO\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_3$. B. Aus diazotiertem N-Methyl-N-acetyl-p-phenylendiamin und Natriumarsenit (Höchster Farbw., D. R. P. 294731; C. 1916 II, 861; Frdl.-12, 838). Krystallpulver. F: ca. 195° (Zers.). Löslich in heißem Alkohol und Wasser. Beim Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure auf 30—40° entsteht 3.5-Dinitro-4-methylnitramino-phenylarsonsäure.
- 4-[β -Jod-propionylamino]-phenylarsonsäure, N-[β -Jod-propionyl]-arsanilsäure $C_8H_{11}O_4NIAs=CH_2I\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot AsO(OH)_2\cdot B.$ Aus Arsanilsäure und β -Jod-propionylchlorid in Natronlauge bei 0° (Chem. Fabr. Schering, D. R. P. 268983; C. 1914 I, 588; Frdl. 11, 1039). Zersetzt sich bei 224°. Unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln; leicht löslich in Alkalien.
- 4-Benzamino-phenylarsonsäure, N-Benzoyl-arsanilsäure $C_{12}H_{12}O_4NAs = C_6H_8$ · $CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_2$ (S. 880). $NaC_{13}H_{11}O_4NAs + 3H_2O$. Abspaltung von Arsensäure beim Erhitzen mit Wasser: SOHMITZ, B. 47, 369.

Oxanilsäure-arsonsäure-(4), Arsanilsäure-N-oxalylsäure $C_0H_0O_0NAs = HO_0C \cdot CO \cdot NH \cdot C_0H_4 \cdot AsO(OH)_1$ (8. 880). B. Beim Erhitzen von Arsanilsäure mit 3 Mol krystallisierter Oxalsäure auf 130—160° (Bertheim, B. 44, 3094). — Mikroskopische Prismen mit 1 H_2O (aus $50^\circ/_0$ iger Essigsäure); wird bei 95° krystallwasserfrei; leicht löslich in heißem Wasser und Methanol, löslich in Alkohol und Eisessig, unlöslich in Äther, Aceton und Benzol (B.). — Beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure bei 10—20°, nachfolgenden Versetzen mit Wasser und Erhitzen bis zum Sieden entsteht 3-Nitro-4-amino-phenylarsonsäure (B.; Höchster Farbw., D. R. P. 231969; C. 1911 I, 937; Frdl. 10, 1240).

Oxalsäure-amid-[4-arsono-anilid], 4-Arsono-phenyloxamid $C_8H_9O_5N_2As=H_2N\cdot CO\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Erhitzen von wasserfreiem arsanilsaurem Natrium mit Oxamidsäure-äthylester auf 140—150° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1597). — Nadeln (aus Ammoniak mit Eisessig gefällt). Schmilzt nicht bis 280°. Sehr schwer löslich in heißem Wasser und $50^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol.

- 4-Carbäthoxyamino-phenylarsonsäure, 4-Arsono-phenylurethan $C_9H_{12}O_5NAs=C_2H_5\cdot O_3C\cdot NH\cdot C_9H_4\cdot AsO(OH)_2$. B. Aus 4-Amino-phenylarsonsäure und Chlorameisensäure-äthylester in Natronlauge unter Kühlung (Höchster Farbw., D. R. P. 232879; C. 1911 I, 1091; Frdl. 10, 1241). Nadeln. Zersetzt sich bei 330—340°. Beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure unter Kühlung entsteht 3-Nitro-4-carbäthoxyamino-phenylarsonsäure.
- 4-Ureido-phenylarsonsäure, N-Carbaminyl-arsanilsäure, [4-Arsono-phenyl]-harnstoff $C_7H_9O_4N_2As = H_9N\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_2$ (S. 880). $NaC_7H_9O_4N_2As + aq$. Abspaltung von Arsensäure beim Erhitzen mit Wasser: Schmitz, B. 47, 369.
- 4-[ω -Allyl-thioureido]-phenylarsonsäure, N-Allyl-N'-[4-arsono-phenyl]-thioharnstoff $C_{10}H_{13}O_2N_2SAs=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_2$. B. Aus Arsanilsäure und Allylsenföl in Methanol bei 30—35° (Thoms, D. R. P. 294632; C. 1916 II, 860; Frdl. 18, 975). Nadeln und Blättchen (durch Fällen der alkal. Lösung mit Schwefelsäure). F: 185° (Zers.). Schwer löslich in Methanol, sehr schwer in Alkohol und Wasser.
- [N-Phenyl-glycin]-arsonsäure-(4), 4-Carboxymethylamino-phenylarsonsäure, N-Carboxymethyl-arsaniisäure, 4-Arsono-phenylglycin $C_8H_{10}O_8NAs = (HO)_8OAs \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_2H$ (8. 881). B. Man erhitzt Ester des N-Phenylglycins mit Arsentrichlorid und Pyridin auf 108—110°, behandelt das Reaktionsprodukt mit Sodalösung und Wasserstoffperoxyd und verseift es dann (Ochslin, A. ch. [9] 1, 251). Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure N-[4-Arsino-phenyl]-glycin (Höchster Farbw., D. R. P. 251571; C. 1912 II, 1415; Frdl. 11, 1043). Gibt bei der Reduktion mit Schwefeldioxyd in konz. Salzsäure bei Gegenwart einer geringen Menge Jodwasserstoff bei —10°4-Carboxymethylamino-phenylarsendichlorid (H. F., D. R. P. 251104; C. 1912 II, 1414; Frdl. 11, 1071). Überführung in eine Arsen und Antimon enthaltende Verbindung: H. F., D. R. P. 270255; C. 1914 I, 829; Frdl. 11, 1074.
- 4-Arsono-phenylglycinmethylester $C_9H_{12}O_8NAs = (HO)_9OAs \cdot C_9H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2$. B. Beim Kochen von 4-Arsono-phenylglycin mit methylalkoholischer Schwefelsäure (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1590). Mikroskopische Nadeln und Platten (aus Wasser oder Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 285°. Sehr schwer löslich in Wasser, kaltem Alkohol und heißem Aceton, leicht in heißem Methanol.
- 4-Arsono-phenylglycinäthylester $C_{10}H_{14}O_5NAs = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Analog der vorangehenden Verbindung (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1591). Nadeln (aus $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). F: 270° (Zers.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser, schwer in kaltem Alkohol.
- 4-Arsono-phenylglycinamid $C_8H_{11}O_4N_2As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. Beim Kochen von Arsanilsäure mit Chloracetamid und Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1589; vgl. a. Organic Syntheses, Coll. Vol. 1 [New York 1932], 8. 475). Aus 4-Arsono-phenylglycinmethylester beim Behandeln mit konz. Ammoniak (J., H.). Platten (aus Wasser). Färbt sich beim Erhitzen auf 280° dunkel, ohne zu schmelzen; leicht löslich in heißem Wasser, löslich in siedendem Eisessig, schwer löslich in heißem Methanol und Alkohol, unlöslich in kaltem Aceton und Chloroform; leicht löslich in konz. Salzsäure, sehr schwer in verd. Salzsäure(J., H.). Ammoniumsalz. Plättchen(J., H.). NaC₆H₁₀O₄N₂As + 0,5 H₂O. Plätten. Sehr leicht löslich in kaltem Wasser (J., H.). Kaliumsalz. Plättchen (J., H.). Silbersalz. Nadeln (J., H.). Calciumsalz. Prismen (J., H.).
- 4-Arsono-phenylglycin-methylamid C₂H₁₃O₄N₂As = (HO)₂OAs·C₆H₄·NH·CH₂·CO·NH·CH₂. B. Analog der vorangehenden Verbindung. Spieße (aus Wasser). Färbt sich bei 240° dunkel, zersetzt sich bei 285° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1592). Schwer löslich in Methanol.
- 4-Arsono-phenylglycin-dimethylamid $C_{10}H_{15}O_8N_2As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot N(CH_3)_2$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycinamid (s. o.). Krystalle (aus 50%-gigem

- Alkohol). Zersetzt sich bei 241—242° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1593). Sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. $NaC_{10}H_{14}O_4N_2As+4H_2O$. Platten. Leicht löslich in Wasser.
- **4** Arsono phenylglycin äthylamid $C_{10}H_{15}O_4N_2As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_2H_5$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycinamid (S. 470). Plättchen (aus Wasser). Färbt sich bei 250° dunkel und zersetzt sich bei 278—280° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1592). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, löslich in warmem Methanol.
- 4-Arsono-phenylglycin-diäthylamid $C_{12}H_{19}O_4N_2As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot N(C_2H_5)_2$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycinamid (S. 470). Nadeln (aus der Lösung in Natronlauge mit Essigsäure gefällt). F: 199—201° (Zers.) (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1593). Löslich in siedendem Methanol und $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol, schwer löslich in heißem Wasser.
- 4-Arsono-phenylglycin-propylamid $C_{11}H_{17}O_4N_5As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_6$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycinamid (S. 470). Nadeln (aus 50% igem Alkohol). Schmilzt nicht bis 280% (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1592). Schwer löslich in heißem Wasser, leicht in heißem 50% igem Alkohol.
- 4-Arsono-phenylglycin-anilid $C_{14}H_{15}O_4N_2As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Beim Kochen von arsanilsaurem Natrium mit Chloracetanilid und Natriumjodid in $50^0/_0$ igem Alkohol (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1613). Beim Erwärmen von 4-Arsonophenylglycinmethylester mit Anilin und Methanol auf dem Wasserbad (J., H.). Nadeln (aus $50^0/_0$ igem Alkohol). Schmilzt nicht bis 285^0 . Schwer löslich in heißem Methanol, Alkohol und Eisessig, unlöslich in kalter organischen Lösungsmitteln; unlöslich in kalter verdünnter Salzsäure. Na $C_{14}H_{14}O_4N_2As + 4H_4O$. Schuppen. Leicht löslich in Wasser.
- 4 Arsono phenylglycin [4 chlor anilid] $C_{14}H_{14}O_4N_2ClAs = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4Cl$. B. Beim Kochen von Arsanilsäure mit Chloressigsäure [4-chloranilid], Natriumjodid und alkoh. Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1617). Blättchen. Schmilzt nicht bis 280°. Unlöslich in heißem Wasser und 50°/0 igem Alkohol.
- 4-Arsono-phenylglycin-[4-jod-anilid] $C_{14}H_{14}O_4N_4$ IAs = $(HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4I$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. Nadeln. Schmilzt nicht bis 275° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1617). Unlöslich in heißem Wasser. $NaC_{14}H_{13}O_4N_2IAs + 3,5H_2O$. Nadeln (aus $85^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol).
- 4-Arsono-phenylgycin-[4-nitro-anilid] $C_{14}H_{14}O_6N_5As = (HO)_9OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NO_3$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (s. o.). Blaßgelbe Nadeln. Schmilzt nicht bis 285° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1617). Unlöslich in heißem Wasser und 50°/oigem Alkohol.
- 4-Arsono-phenylglycin-diphenylamid $C_{20}H_{19}O_4N_2As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot N(C_6H_5)_2$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (s. o.). Mikroskopische Blättchen mit 1 H_2O (durch Ausfällen der Lösung in sehr verd. Ammoniak mit Eisessig). Die wasserfreie Verbindung zersetzt sich bei $271-272^{\circ}$ (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1616). Sehr schwer löslich in heißem Wasser und $50^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol.
- 4-Arsono-phenylglycin-o-toluidid $C_{15}H_{17}O_4N_2As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_5$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (s. o.). Nadeln (aus $50^0/_0$ igem Alkohol). Schmilzt nicht bis 275^0 (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1614). Löslich in heißem Eisessig und kaltem Methanol, schwer löslich in heißem Wasser und Aceton, unlöslich in Alkohol. $NaC_{15}H_{16}O_4N_2As + 2.5H_2O$. Plättchen.
- 4-Arsono-phenylglycin-m-toluidid $C_{15}H_{17}O_4N_5As = (HO)_2OAs \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot B$. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (s. o.). Platten (aus 85%/sigem Alkohol). Zersetzt sich bei ca. 285% (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1615). Unlöslich in heißem Wasser und Aceton, löslich in heißem Methanol und Alkohol, leicht löslich in heißem Eisessig.
- 4-Arsono-phenylglycin-p-toluidid $C_{18}H_{17}O_4N_8As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (s. o.). Nadeln (aus 50%/ojgem Alkohol). Zersetzt sich nicht bis 280% (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1615). Unlöslich in heißem Wasser, schwer löslich in heißem Methanol und Alkohol, leicht in heißem Eisessig. Na $C_{15}H_{16}O_4N_2As + 3H_2O$. Nadeln. Schwer löslich in kaltem Wasser.
- 4-Arsono-phenylglycin-benzylamid $C_{18}H_{17}O_4N_5As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_1 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_0H_5 \cdot B$. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (s. o.). Mikroskopische Nadeln (aus 85% gigem Alkohol). Zersetzt sich bei 282—284% (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1594). Löslich in siedendem verdünntem Alkohol und siedendem Methanol, sehr schwer löslich in siedendem Wasser.
- 4-Arsono-phenylglycin- α -naphthylamid $C_{18}H_{17}O_4N_2As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (s. o.). Mikroskopische

Nadeln (aus ammoniakalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). Färbt sich beim Erhitzen dunkel, schmilzt nicht bis 280° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1615). Unlöslich in heißem Wasser und heißem $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol.

- 4-Arsono-phenylglycin- β -naphthylamid $C_{18}H_{17}O_4N_2As = (HO)_2OAs \cdot C_nH_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_7$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Mikroskopische Nadeln (aus ammoniakalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). Zersetzt sich bei 285—2860 (Jacobs, Heidenberger, Am. Soc. 41, 1616). Unlöslich in heißem Wasser und 50°/oigem Alkohol. Na $C_{18}H_{16}O_4N_2As + ca.$ 4,5 H_2O . Nadeln (aus 50°/oigem Alkohol).
- 4-Arsono-phenylglycin-[2-oxy-anfild] $C_{14}H_{15}O_{5}N_{2}As = (HO)_{2}OAs \cdot C_{6}H_{4} \cdot NH \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot NH \cdot C_{6}H_{4} \cdot OH$. B. Beim Kochen von 2-Chloracetamino-phenol mit 2 Mol Arsanilsäure in Wasser (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1622). Blättehen (aus heißem Wasser). F: 190° (Zers.). Löslich in kaltem Alkohol und heißem Wasser. Gibt mit diazotierter Sulfanilsäure in Alkali eine orangefarbene Lösung.
- 2 [4 Arsono phenylglycylamino] phenoxyessigsäureamid $C_{16}H_{18}O_6N_3As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (8. 471). Nadeln mit 1 H_2O (aus $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). Die wasserfreie Verbindung zersetzt sich bei ca. 280° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1632). Sehr schwer löslich in heißem Wasser, schwer in heißem $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol.
- 8-[4-Arsono-phenylglycylamino]-phenoxyessigsäure $C_{16}H_{17}O_7N_2As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3 \cdot CO_2H$. B. Beim Kochen von Arsanilsäure mit 3-Chloracetamino-phenoxyessigsäure und Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1633). Krystallinische Masse mit ca. 1 H_2O (aus der Lösung in Natronlauge mit Salzsäure gefällt). Die wasserfreie Verbindung sintert bei 180—190° und zersetzt sich bei 250° bis 260°. Löslich in heißem Wasser und 50°/ $_0$ igem Alkohol.
- 4-Arsono-phenylglycin-[4.6-dichlor-3-oxy-anilid] $C_{14}H_{13}O_5N_2Cl_2As = (HO)_2OAs \cdot C_4H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot OH$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Mikroskopische Nadeln (aus alkal. Lösung mit Essigsäure gefällt). Wird bei 220° dunkel, schmilzt und zersetzt sich bei ca. 280° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1625). Unlöslich in siedendem Wasser und 50°/oigem Alkohol.
- 4-Arsono-phenylglycin-[4-brom-3-oxy-anilid] $C_{14}H_{14}O_5N_8BrAs = (HO)_8OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3Br \cdot OH$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Blättchen (aus alkal. Lösung mit Essigsäure gefällt). Zersetzt sich bei 255° (Jacobs, Heddelberger, Am. Soc. 41, 1626). Sehr schwer löslich in heißem Wasser, $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol und Methanol.
- 4-Arsono-phenylglycin-[4-oxy-anilid] $C_{14}H_{15}O_5N_2As = (HO)_4OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Beim Kochen von Arsanilsäure mit 4-Chloracetamino-phenol und Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1623). Schwach rötliche Plättchen (aus heißer alkalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). F: 255—260° (Zers.). Unlöslich in heißem Wasser, 50° /ojegem Alkohol, 50° /ojeger Essigsäure und Methanol. NaC₁₄H₁₄O₅N₂As + 4,5 H₄O. Plättchen (aus Wasser).
- 4-Arsono-phenylglycin-p-anisidid C₁₈H₁₇O₈N₉As = (HO)₉OAs·C₆H₄·NH·CH₂·CO·NH·C₄H₄·O·CH₃. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Plättchen (aus heißer alkalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). Wird oberhalb 230° dunkel (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1624). Unlöslich in heißem Wasser und heißem 50°/eigem Alkohol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit roter Farbe.
- 4-[4-Arsono-phenylglycylamino]-phenoxyessigsäure $C_{16}H_{17}O_7N_2As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-oxyanilid] (s. o.). Mikroskopische Nadeln und Plättchen (aus heißer alkalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). Wird oberhalb 250° dunkel und schmilzt nicht bis 285° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1633). Unlöslich in heißem Alkohol, Methanol und Wasser, löslich in heißem $50^\circ/_0$ igem Alkohol. $Na_2C_{16}H_{15}O_7N_2As + 3H_2O$. Mikroskopische Blättchen.
- 4 [4 Arsono phenylglycylamino] phenoxvessigsäureamid $C_{16}H_{18}O_6N_8As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_8$. B. Analog 4 Arsono phenylglycin-[4 chlor-anilid] (S. 471). Nadeln (aus heißer alkalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). Schmilzt nicht bis 280° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1634). Sehr schwer löslich in heißem Wasser oder 50°/0 igem Alkohol. Na $C_{16}H_{17}O_6N_3As + 5H_2O$. Mikroskopische Nadeln (aus Wasser).
- 4 [4 Arsono phenylglycylamino] phenoxyacetylharnstoff C₁₇H₁₉O₇N₄As = (HO)₂OAs·C₆H₄·NH·CH₂·CO·NH·C₆H₄·O·CH₂·CO·NH·CO·NH₂. B. Analog 4·Arsono-phenylglycin-[4-oxy-anilid] (s. o.). Mikroskopische Nadeln mit 0,5 H₂O (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure gefällt). Zersetzt sich bei ca. 290° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1634). Sehr schwer löslich in heißem Wasser und 50°/ojgem Alkohol. NaC₁₇H₁₈O₇N₄As + 4 H₂O. Mikroskopische Nadeln (aus verd. Alkohol).

- 4-Arsono-phenylglycin-[8-oxy-4-methyl-anilid] $C_{15}H_{17}O_5N_2As = (HO)_8OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-oxy-anilid] (S. 472). Prismen und Blättchen (aus heißer alkalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). F: 258° (Zers.) (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1623). Sehr schwer löslich in den üblichen Lösungsmitteln.
- 4-[4-Arsono-phenylglycylamino]-3-methyl-phenoxyessigsäure $C_{17}H_{19}O_7N_2As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-oxy-anilid] (S. 472). Mikroskopische Nadeln (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure gefällt). Zersetzt sich bei 270° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1635). Löslich in heißem Wasser, leicht löslich in heißem Methanol und Alkohol. Na $_2C_{17}H_{17}O_7N_2As + aq$. Nadeln (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Wasser.
- 4-Arsono-phenylglycin-[5-oxy-2-methyl-anilid] $C_{15}H_{17}O_5N_2As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_3(CH_3) \cdot OH.$ B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-oxy-anilid] (S. 472). Rötliche Plättchen und mikroskopische Prismen (durch Ausfällen der heißen alkalischen Lösung mit Essigsäure). Zersetzt sich bei 220—225° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1623). Sehr schwer löslich in heißem Wasser, Alkohol, Methanol und Eisessig. Gibt in alkal. Lösung mit diazotierter Sulfanilsäure eine rote Verbindung.
- 4-Arsono-phenylglycin-[2-oxy-naphthyl-(1)-amidl $C_{18}H_{17}O_5N_2As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_6 \cdot OH$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Mikroskopische Platten und Prismen mit 2 H_2O (aus ammoniakalischer Lösung mit Salzsäure gefällt). Die wasserfreie Verbindung zersetzt sich bei 189—191° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1624). Löslich in Methanol, heißem Alkohol und heißem Eisessig, unlöslich in Wasser.
- 4 Arsono phenylglycin [4 oxy naphthyl (1) amid] $C_{18}H_{17}O_5N_2As = (HO)_2OAs \cdot C_4H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_{10}H_4 \cdot OH$. B. Analog 4 Arsono phenylglycin [4 chlor anilid] (8. 471). Mikroskopische Krystalle mit ca. 1,5 H_2O (aus heißer alkalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). Wird bei 200° dunkel, zersetzt sich bei 240—242° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1625). Unlöslich in heißem Wasser, schwer löslich in heißem Alkohol, leicht in heißem Methanol. $NaC_{18}H_{16}O_5N_2As + 5,5 H_2O$. Platten (aus Wasser).
- 4-[4-Arsono-phenylglycylamino]-brenzcatechin $C_{14}H_{15}O_6N_2As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(OH)_2$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-oxy-anilid] (S. 472). Schwach rötliche Blättchen (aus alkal. Lösung mit Essigsäure gefällt). Wird bei 200° dunkel, zersetzt sich bei ca. 260—265° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1626). Löslich in heißem 50°/ojgem Alkohol, schwer löslich in siedendem Wasser, sehr schwer in heißem Methanol und Alkohol. Gibt mit Ferrichlorid in Wasser eine rotblaue Färbung. Die Lösung in Natronlauge färbt sich schnell orange.
- 4-[4-Arsono-phenylg]vcylamino]-acetophenon $C_{18}H_{17}O_5N_2As = (HO)_7OAs \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot CH_3$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Haarförmige Krystalle (aus alkal. Lösung mit Essigsäure gefällt). Schmilzt nicht bis 280° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1637). Fast unlöslich in heißem Wasser, schwer löslich in heißem 50°/aigem Alkohol. Löslich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe.
- 4-Arsono-phenylglycinureid $C_9H_{19}O_5N_3As = (HO)_3OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-oxy-anilid] (S. 472). Mikroskopische Nadeln (durch Ausfällen der ammoniakalischen Lösung mit Eisessig). Sintert und dunkelt bei 230°, schmilzt nicht bis 280° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1601). Schwer löslich in heißem Wasser und $50^\circ/_0$ igem Alkohol, fast unlöslich in Methanol. Na $C_9H_{11}O_5N_3As + 2H_2O$. Plättehen (aus Wasser). Leicht löslich in Wasser.
- 4-Arsono-phenylglycin- $[\omega$ -methyl-ureid] $C_{10}H_{14}O_sN_3As = (HO)_sOAs \cdot C_6H_s \cdot NH \cdot CH_s \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot CH_3$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-oxy-anilid] (S. 472). Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 224—225° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1602). Schwer löslich in heißem Wasser und heißem $50^\circ/_0$ igem Alkohol, unlöslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Na $C_{10}H_{13}O_sN_3As + 7H_sO$. Mikroskopische Plättchen (aus wenig Wasser).
- 4-Arsono-phenylglycin- $[\omega$ -äthyl-ureid] $C_{11}H_{16}O_5N_3As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_3H_5$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-oxy-anilid] (S. 472). Nadeln (aus der wäßr. Lösung des Natriumsslzes mit Essigsäure gefällt). Zersetzt sich bei 223—225° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1602). Löslich in $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol, schwer löslich in heißem Wasser und Methanol. Na $C_{11}H_{18}O_5N_3As + 4,5H_2O$. Nadeln (aus $85^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). Leicht löslich in Wasser.
- $\begin{array}{lll} \textbf{4-Arsono-phenylglycin-[}\omega\text{-phenyl-ureid]} & C_{15}H_{16}O_5N_5As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5. & B. & Analog & 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] & (S. 471). & --- & Analog & Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] & (S. 471). & --- & Analog & Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] & (S. 471). & --- & Analog & Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] & (S. 471). & --- & Analog & Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] & (S. 471). & --- & Analog & Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] & (S. 471). & --- & Analog & Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] & (S. 471). & --- & Analog & Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] & (S. 471). & --- & Analog & Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] & (S. 471). & --- & Analog & Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] & (S. 471). & --- & Analog & Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] & (S. 471). & --- & Analog & Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] & (S. 471). & --- & Analog & Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] & (S. 471). & --- & Analog & Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] & (S. 471). & --- & Analog &$

- Nadeln (aus 50%/sigem Alkohol). F: ca. 280° (Zers.) (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1604). Fast unlöslich in siedendem Wasser und Methanol. NaC₁₅H₁₅O₅N₅As + 5 H₂O. Nadeln (aus 50%/sigem Alkohol).
- 4 Arsono phenylglycin $[\omega$ benzyl ureid] $C_{16}H_{18}O_5N_3As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_3 \cdot C_6H_5$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-oxy-anilid] (S. 472). Nadeln (aus 50°/0 igem Alkohol). Zersetzt sich bei 225° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1603). Schwer löslich in heißem Wasser, unlöslich in Methanol.
- 4-Arsono-phenylglycin-[4-oxy-phenylureid] $C_{16}H_{16}O_6N_3As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Man kocht äquimolekulare Mengen von Arsanilsäure, N-[4-Acetoxy-phenyl]-N'-choracetyl-harnstoff und wäßrig-alkoholischer Natronlauge unter Zusatz von Natriumjodid und verseift das Reaktionsprodukt mit Natronlauge in der Kälte (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1605). Mikroskopische Nadeln mit 1,5 H $_2O$ (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure gefällt). Die wasserfreie Substanz wird oberhalb 200° dunkel, verkohlt bei 250° und schmilzt nicht bis 280°. Na $C_{15}H_{16}O_6N_3As$ + ca. 4,5 H_2O . Plättchen (aus $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). Ziemlich leicht löslich in Wasser.
- 4 [4 Arsono phenylglycylureido] phenoxyessigsäureamid $C_{17}H_{19}O_7N_4As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Analog 4-Arsonophenylglycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Plättchen (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure gefällt). Zersetzt sich bei 243—244° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1606). Fast unlöslich in heißem Wasser und heißem $50^\circ/_0$ igem Alkohol. Na $C_{17}H_{18}O_7N_4$ As. Schwach purpurfarbene Platten (aus $50^\circ/_0$ igem Alkohol). Leicht löslich in heißem Wasser.
- 3-[4-Arsono-phenylg]ycylureido]-benzamid $C_{16}H_{17}O_6N_4As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_1 \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Analog 4-Arsono-phenylg]ycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Mikroskopische Nadeln (aus $50^0/_0$ igem Alkohol). F: 213—214 0 (Zers.) (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1606). Sehr schwer löslich in heißem Wasser, schwer in heißem $50^0/_0$ igem Alkohol.
- 4-[4-Arsono-phenylglycylureido]-benzamid $C_{16}H_{17}O_6N_4As = (HO)_8OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_1 \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Mikroskopische Nadeln (aus ammoniakalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). Wird oberhalb 230° dunkel und zersetzt sich bei 245° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1607).
- 3 [4 Arsono phenylglycylureido] phenylessigsäureamid $C_{17}H_{19}O_6N_4As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Analog 4-Arsonophenylglycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 214—216° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1607). Löslich in $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol.
- 4 [4 Arsono phenylglycylureido] phenylessigsäureamid $C_{17}H_{19}O_6N_4As = (HO)_2OAs\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_3\cdot CO\cdot NH_3$. B. Analog 4-Arsonophenylglycin-[4-chlor-anilid] (8. 471). Nadeln mit 1 H_2O (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure gefällt). Die wasserfreie Verbindung zersetzt sich bei 218—221° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1607). Sehr schwer löslich in heißem Wasser, löslich in siedendem 50°/ $_0$ igem Alkohol. Na $C_{17}H_{18}O_6N_4As+2,5H_4O$. Plättchen (aus verd. Alkohol).
- 3-[4-Arsono-phenylglycylureido]-phenyloxamid $C_{17}H_{18}O_7N_5As = (HO)_9OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CO \cdot NH_3$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Mikrokrystallines Pulver (aus ammoniakalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). Zersetzt sich bei 223—224° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1605). Unlöslich in siedendem Wasser, löslich in heißem $50^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol.
- 4-Arsono-phenylglycin-[4-acetamino-phenylureid] $C_{17}H_{19}O_6N_4As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Haarfeine Nadeln (aus $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). Zersetzt sich bei $265-266^{\circ}$ (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1604). Unlöslich in heißem Wasser. $NaC_{27}H_{18}O_4N_4As + 5H_2O$. Nadeln (aus verd. Sodalösung).
- N-[4-Arsono-phenylglycyl]-anthranilsäure $C_{15}H_{15}O_6N_2As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. B. Durch Verseifung des Äthylesters (s. u.) mit $10^9/_0$ iger Natronlauge bei Zimmertemperatur (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1627). Krystalle (aus der Lösung in Natriumacetat mit Salzsäure gefällt). Zersetzt sich bei 230—235°. Unlöslich in heißem Wasser, löslich in heißem Methanol, Alkohol und $50^9/_0$ igem Alkohol.
- Äthylester $C_{17}H_{19}O_8N_9As = (HO)_8OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Nadeln (aus $50^0/_0$ igem Alkohol). Zersetzt sich nicht bis 280^0 (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1627). Schwer löslich in kaltem Methanol, löslich in Alkohol.

- Amid $C_{16}H_{16}O_5N_3As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Blaßgelbe Nadeln mit $1H_2O$ (aus verdünnter alkalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). Schmilzt bei ca. 170° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1628). Schwer löslich in kaltem Wasser, Alkohol und 50°/oigem Alkohol, löslich in kaltem Methanol. Na $C_{15}H_{15}O_5N_3As + 4,5H_2O$. Blaßgelbe Krystalle (aus verd. Alkohol). Leicht löslich in Wasser.
- N-Methyl-N-[4-arsono-phenylglycyl]-anthranilsäure $C_{18}H_{17}O_{5}N_{2}As = (HO)_{2}OAs \cdot C_{8}H_{4} \cdot NH \cdot CH_{2} \cdot CO \cdot N(CH_{3}) \cdot C_{8}H_{4} \cdot CO_{3}H$. B. Man kocht äquimolekulare Mengen von Arsanilsäure, N-Methyl-N-chloracetyl-anthranilsäureäthylester und wäßrig-alkoholischer Natronlauge unter Zusatz von Natriumjodid und verseift das Reaktionsprodukt mit verd. Natronlauge bei Zimmertemperatur (JACOBS, HEIDELBERBGER, Am.Soc. 41, 1627). Mikroskopische Nadeln oder Platten (aus 50%) igem Alkohol). Zersetzt sich bei 230%. Sehr schwer löslich in heißem Wasser und Methanol, leichter in 50% jagem Alkohol.
- 3-[4-Arsono-phenylglycylamino]-benzamid $C_{15}H_{16}O_5N_3As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Krystallwasserhaltige mikroskopische Spieße (aus $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol). Beginnt oberhalb 200° sich zu zersetzen (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1629). Unlöslich in siedendem Wasser.
- 3-[4-Arsono-phenylglycylamino]-benzoylharnstoff $C_{16}H_{17}O_6N_4As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chloranilid] (S. 471). Mikroskopische Nadeln (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure gefällt). Zersetzt sich bei ca. 280° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1629). Unlöslich in heißem Wasser oder $50^\circ/_{olgem}$ Alkohol. $NaC_{16}H_{16}O_6N_4As + 8H_2O$. Mikroskopische Nadeln (aus verd. Alkohol).
- 4-[4-Arsono-phenylglycylamino]-benzamid $C_{15}H_{16}O_5N_3As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Mikroskopische Nadeln (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure gefällt). Schmilzt nicht bis 280° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1630). Na $C_{18}H_{15}O_5N_3As + 4.5H_2O$. Mikroskopische Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser.
- 3 [4 Arsono phenylglycylamino] phenylessigsäureamid $C_{16}H_{18}O_5N_3As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Mikroskopische Nadeln (aus ammoniakalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). Wird bei 220° dunkel und zersetzt sich bei 275—280° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1630). Löslich in siedendem Wasser und 50°/0 igem Alkohol.
- 4-[4-Arsono-phenylglycylamino]-phenylessigsäure $C_{16}H_{17}O_6N_2As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-oxy-anilid] (S. 472). Hellgelbe mikroskopische Krystalle (aus 85%) igem Alkohol). Schmilzt bei ca. 280% (Zers.) (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1631). Löslich in Methanol, schwer löslich in heißem Eisessig.
- 4 [4 Arsono phenylglycylamino] phenylessigsäureamid $C_{16}H_{18}O_5N_3As = (HO)_5OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Mikroskopische Krystalle (durch Ausfällen der ammoniakalischen Lösung mit Essigsäure). Schmilzt nicht bis 280° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1631). Schwer löslich in heißem Wasser und 50° /ojgem Alkohol. Ist gegen Alkalien sehr empfindlich. $NaC_{16}H_{17}O_5N_3As + 2.5H_4O$. Plättchen. Leicht löslich in Wasser.
- 4-[4-Arsono-phenylg]ycylamino]-phenylessigsäureureid $C_{17}H_{19}O_6N_4As$ (HO)₂OAs- $C_6H_4\cdot NH\cdot CH_9\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_9\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot NH_9$. B. Analog 4-Arsono-phenylg]ycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Haarförmige Krystalle (aus heißer alkalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). Schmilzt nicht bis 280° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1632). Fast unlöslich in heißem Wasser und 50°/oigem Alkohol. Na $C_{17}H_{16}O_6N_4As + 3H_2O$. Mikroskopische Platten (aus verd. Alkohol).
- 3-[4-Arsono-phenylglycylaminomethyl]-benzamid $C_{16}H_{16}O_5N_3As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2 \cdot B$. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chloranilid] (S. 471). Nadeln (aus alkal. Lösung mit Essigsäure gefällt). Zersetzt sich bei 237° bis 239° (JACOBS, HEIDELGER, Am. Soc. 41, 1594). Schwer löslich in heißem Wasser und heißem Eisessig, unlöslich in heißem Alkohol. $NaC_{16}H_{17}O_5N_3As + 5H_2O$. Nadeln. Leicht löslich in Wasser.
- 8 [4 Arsono phenylglycylaminomethyl] benzoylharnstoff $C_{17}H_{19}O_6N_4As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-oxy-anilid] (S. 472). Nadeln (aus der ammoniakalischen Lösung mit Essigsäure gefällt). Zersetzt sich bei 239—240° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1595). Unlöslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln.

- 5-[4-Arsono-phenylglycylamino]-salicylsäureamid $C_{18}H_{16}O_6N_5As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot CO\cdot NH_2$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chloranilid] (8. 471). Schuppen mit 1 H₂O (aus alkal. Lösung mit Essigsäure gefällt); sintert bei 190°, zersetzt sich bei weiterem Erhitzen bis auf 255° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1630). Sehr schwer löslich in heißem Wasser und $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol. Die Lösungen geben mit Ferrichlorid eine bräunlich purpurne Färbung.
- 3-[4-Arsono-phenylglycylamino]-benzolsulfamid $C_{14}H_{18}O_8N_3SAs = (HO)_2OAs \cdot C_4H_4\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH_2$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Mikroskopische Nadeln (aus heißer ammoniakalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). Zersetzt sich bei 265° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1636). Sehr schwer löslich in heißem Wasser und $50^9/_9$ igem Alkohol.
- 4-[4-Arsono-phenylglycylamino]-benzolsulfonsäure $C_{14}H_{15}O_7N_3SAs = (HO)_2OAs \cdot C_4H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-oxy-anilid]. (S. 472). Nadeln mit 2 H_3O (aus Wasser). Die wasserfreie Verbindung zersetzt sich bei 245—246° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1636). Löslich in kaltem Wasser, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Aceton; schwer löslich in $10^9/_0$ iger Salzsäure.
- 4-[4-Arsono-phenylglycylamino]-benzolsulfamid $C_{14}H_{16}O_8N_3SAs = (HO)_2OAs \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_4 \cdot SO_2 \cdot NH_2$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Mikroskopische Blättchen und Nadeln (aus ammoniakalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). Schmilzt nicht bis 280° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1637). Unlöslich in heißem Wasser und 50°/gigem Alkohol.
- 5 [4 Arsono phenylglycylamino] phenol sulfonsäure (2) $C_{14}H_{15}O_8N_2SAs = (HO)_9OAs \cdot C_4H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_8(OH)(SO_3H)$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-oxy-anilid] (8. 472). Mikroskopische Blättehen mit 1,5 H_2O (aus Wasser). Die wasserfreie Substanz färbt sich oberhalb 200° unter Sintern dunkel und schmilzt nicht bis 275° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1637). Schwer löslich in heißem Alkohol, Methanol und Eisessig. In Wasser leichter löslich als in verd. Salzsäure.
- 3-[4-Arsono-phenylg]ycylamino]-phenyloxamid $C_{16}H_{17}O_6N_4As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_1 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CO \cdot NH_2$. B. Analog 4-Arsono-phenylg]ycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Sohwach purpurfarbenes Krystallpulver (aus heißer ammoniakalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). Zersetzt sich beim Erhitzen teilweise, schmilzt aber nicht bis 280° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1621). Unlöslich in heißem Wasser, sehr schwer in siedendem 50°/eigem Alkohol.
- N-[4-Arsono-phenylglycyl]-p-phenylendiamin $C_{14}H_{16}O_4N_3As = (HO)_2OAs \cdot C_8H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_4 \cdot NH_2$. B. Durch Reduktion von 4-Arsono-phenylglycin-[4-nitro-anilid] mit Ferrohydroxyd und Natronlauge bei Zimmertemperatur (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1618). Beim Kochen von 4-Arsono-phenylglycin-[4-acetamino-anilid] mit alkoh. Salzsäure (J., H.). Mikroskopische Nadeln und Plättchen. Zersetzt sich bei 253° bis 254°. Unlöslich in siedendem Wasser und 50°/ $_0$ igem Alkohol; löslich in verd. Salzsäure. Die diazotierte Verbindung gibt mit Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) einen roten Farbstoff.
- 4-Arsono-phenylglycin-[4-acetamino-anilid] $C_{16}H_{18}O_5N_5As = (HO)_5OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot B$. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Mikroskopische Nadeln (durch Ausfällen heißer verdünnter alkalischer Lösungen mit Essigsäure). Schmilzt nicht bis 285° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1619). Unlöslich in heißem Wasser und $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol. $NaC_{16}H_{17}O_5N_3As + aq$. Plättchen (aus Wasser)
- 4-[4-Arsono-phenylglycylamino]-phenyloxamid $C_{16}H_{17}O_6N_4As = (HO)_9OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CO \cdot NH_2$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Mikroskopische Nadeln (aus ammoniakalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). Schmilzt nicht bis 280° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1621). Unlöslich in den üblichen organischen Lösungsmitteln.
- 4-[4-Arsono-phenylglycylamino]-phenylharnstoff $C_{15}H_{17}O_5N_4As = (HO)_2OAs \cdot C_5H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chloranild] (S. 471). Hellbraunes Krystallpulver mit 1,5 H_2O (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure gefällt). Die wasserfreie Verbindung zersetzt sich bei 230° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1620). Sehr sohwer löslich in heißem Wasser, 50°/oigem Alkohol und Methanol. NaC₁₅ $H_{16}O_5N_4As + 4H_2O$. Mikroskopische Nadeln (aus verd. Alkohol).
- 5-[4-Arsono-phenylglycylamino]-2-methyl-phenylharnstoff $C_{16}H_{19}O_5N_4As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-chlor-anilid] (S. 471). Krystallpulver mit 0,5 H_2O (aus alkal. Lösung mit Essigsäure gefällt). Die wasserfreie Verbindung zersetzt sich bei 257—258° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1620). Unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln. $NaC_{16}H_{18}O_5N_4As + 3,5 H_2O$. Krystallpulver (aus heißem Wasser). Leicht löslich in Wasser.

- 4-Arsono-phenylglycin-[4-acetamino-bensylamid] $C_{17}H_{20}O_5N_3As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-oxy-anilid] (S. 472). Platten (aus $50^{\circ}/_{\rm eigen}$ Alkohol). Färbt sich beim Erhitzen dunkel unter Sintern, schmilzt aber nicht bis 200° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1595). Fast unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln. Na $C_{17}H_{19}O_5N_3As + 4.5H_2O$. Mikroskopische Nadeln. Leicht löslich in Wasser.
- 4-Arsono-phenylglycin-[4-ureido-benzylamid] $C_{16}H_{19}O_5N_4As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot NH_3$. B. Analog 4-Arsono-phenylglycin-[4-oxy-anilid] (S. 472). Krystalle (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1595).
- 4 Arsono phenylglycin [4 acetamino 3 methyl benzylamid] $C_{18}H_{22}O_5N_3As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Analog 4 Arsonophenylglycin [4 oxy-anilid] (S. 472). Nadeln (aus 50°/0 jeem Alkohol). Zersetzt sich bei 278° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1596). Löslich in heißem Wasser und heißem 50°/0 jeem Alkohol). Na $C_{18}H_{21}O_5N_3As + 6H_2O$. Mikroskopische Nadeln (aus 85°/0 jeem Alkohol). Beim Erhitzen im Vakuum auf 100° über konz. Schwefelsäure werden 4,5 Mol H_2O abgegeben.
- N-Methyl-N-[4-arsono-phenyl]-glycin $C_9H_{12}O_5NAs = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Man verseift einen der nachfolgenden Ester durch Erwärmen mit Natronlauge auf 60° (ÖCHSLIN, A. ch. [9] 1, 248). Blättchen. Zersetzt sich bei 180°, ohne zu schmelzen. Schwer löslich in kaltem Wasser; löslich in Alkalien und starker Salzsäure. Wird beim Erwärmen mit $Na_2S_2O_4$ und Natronlauge auf 50—55° zu 4.4′-Bis-[methyl-carboxymethyl-amino]-arsenobenzol reduziert.
- Äthylester $C_{11}H_{16}O_5NAs = (HO)_2OAs \cdot C_8H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CH_8 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$. B. Man erwärmt Methylanilinoessigsäureäthylester mit Arsentrichlorid und Pyridin auf 108° und behandelt das Reaktionsprodukt mit Sodalösung und Wasserstoffperoxyd (Öchslin, A. ch. [9] 1, 248). F: 169°.
- Propylester $C_{19}H_{18}O_5NAs = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot CH_2 \cdot C_2H_5$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. F: 154° (ÖCHSLIN, A. ch. [9] 1, 248).
- Isoamylester $C_{14}H_{22}O_5NAs = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot N(CH_3) \cdot CH_2 \cdot CO_2 \cdot C_5H_{11}$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. Nadeln (aus Wasser oder verd. Alkohol). F: 118° (ÖCHSLIN, A. ch. [9] 1, 246).
- N-Äthyl-N-[4-arsono-phenyl]-glycin $C_{10}H_{14}O_5NAs = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot N(C_2H_5) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Analog N-Methyl-N-[4-arsono-phenyl]-glycin (s. o.). Zersetzt sich bei 178° (ÖCHSLIN, A. ch. [9] 1, 249).
- N-Isoamyl-N-[4-arsono-phenyl]-glycin $C_{13}H_{20}O_5NAs = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot N(C_5H_{11}) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Analog N-Methyl-N-[4-arsono-phenyl]-glycin (s. o.). Zersetzt sich bei 180° (ÖCHSLIN, A. ch. [9] 1, 249). Ist in Wasser schwerer löslich als das N-Methyl- bezw. N-Äthyl-Derivat.
- N-Phenoxyacetyl-arsanilsäure $C_{14}H_{14}O_5NAs = C_6H_5 \cdot O \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Aus Arsanilsäure und Phenoxyacetylchlorid in $20^o/o$ iger Natriumacetat-Lösung (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1838). In geringerer Ausbeute aus N-Chloracetyl-arsanilsäure und Phenol in siedender Natronlauge (J., H.). Mikroskopische Krystalle (aus $50^o/o$ igem Alkohol). Wird bei 250^o dunkel, zersetzt sich nicht bis 280^o . Löslich in siedendem Methanol und Eisessig, sehr schwer löslich in siedendem Wasser.
- N-[2-Carbaminyl-phenoxyacetyl]-arsanilsäure $C_{15}H_{15}O_6N_2As = H_2N\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_2\cdot B$. Aus N-Chloracetyl-arsanilsäure und Salicylamid in Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1840). Nadeln (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure gefällt). Zersetzt sich nicht bis 280°. Ziemlich leicht löslich in siedendem 50°/oigem Alkohol und Eisessig, schwerer in anderen Lösungsmitteln. Na $C_{15}H_{14}O_6N_2As$. Nadeln mit ca. 5,5 H_2O (aus $85^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol).
- N-[4-Carbaminyl-phenoxyacetyl]-arsanilsäure $C_{15}H_{15}O_6N_2As = H_2N\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_2$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. Nadeln (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure gefällt). Schmilzt nicht bis 280° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1840). Unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln. Na $C_{15}H_{14}O_6N_2As$. Nadeln mit ca. 7,5 H_2O (aus Wasser).
- N-[4-Oxalamino-phenoxyacetyl]-arsanilsäure $C_{16}H_{15}O_{6}N_{2}As = HO_{2}C\cdot CO\cdot NH\cdot C_{6}H_{4}\cdot O\cdot CH_{3}\cdot CO\cdot NH\cdot C_{6}H_{4}\cdot AsO(OH)_{2}$. B. Aus N-[4-Oxy-phenyl]-oxamidsäure und N-Chloracetyl-arsanilsäure in Natronlauge (JACOBS, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1839). Krystalle mit 1 $H_{2}O$ (aus Wasser). Färbt sich beim Erhitzen dunkel, schmilzt aber nicht bis 280°. Ziemlich leicht löslich in siedendem Wasser und $50^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol.

- N-[4-Ureido-phenoxyacetyl]-arsanilsäure $C_{18}H_{16}O_6N_3As = H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot O\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_*$. B. Aus N-Chloracetyl-arsanilsäure und 4-Oxy-phenyl-harnstoff in siedender Natronlauge (Jacobs, Hetdelberger, Am. Soc. 41, 1839). Mikroskopische Nadeln (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure gefällt). Zersetzt sich bei cs. 280—283°. Unlöslich in siedendem Wasser und $50^0/_0$ igem Alkohol. $NaC_{15}H_{16}O_6N_3As+ca.3H_4O$. Nadeln (aus verd. Alkohol).
- α [4 Arsono anilino] propionsäureamid $\rm C_9H_{18}O_4N_2As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(CH_2) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Beim Kochen von Arsanilsäure mit α -Brom-propionsäureamid und Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1597). Platten (aus Wasser). Wird bei 255° dunkel und zersetzt sich bei 262—263,5°. Löslich in heißem 50°/0 igem Alkohol. NaC₈H₁₂O₄N₂As + ca.2,5 H₂O. Mikroskopische Nadeln (aus Alkohol).
- α -[4-Arsono-anilino]-propionsäureureid $C_{10}H_{14}O_5N_5As = (HO)_5OAs\cdot C_5H_4\cdot NH\cdot CH(CH_2)\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot NH_2$. B. Beim Kochen von Arsanilsäure mit [α -Brom-propionyl]-harnstoff und Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1603). Nadeln (aus 50%) gem Alkohol). Zersetzt sich bei 225—226%. Schwer löslich in Wasser und Methanol.
- α [4 Arsono anilino] phenylessigsäure $C_{14}H_{14}O_5NAs=(HO)_2OAs\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO_2H.$ B. Beim Kochen von α -[4-Arsono-anilino]-phenylacetamid mit $10^0/_0$ iger Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1822). Tafeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 202—203°. Schwer löslich in kaltem Wasser, Alkohol und Eisessig, leichter in Methanol.
- α -[4-Arsono-anilino]-phenylacetamid $C_{14}H_{15}O_4N_2As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_6) \cdot CO \cdot NH_2$. B. Beim Kochen von Arsanilsäure mit Phenylchloracetamid, Natriumjodid und alkoh. Natronlauge (JACOBS, HEIDELBERGEE, Am. Soc. 41, 1823). Nadeln (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure gefällt). Schmilzt nicht bis 280°. Schwer löslich in siedendem Wasser und $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol. Na $C_{14}H_{14}O_4N_2As$. Tafeln mit 3,5 bis 5 H_2O (aus Alkohol). Leicht löslich in Wasser und siedendem Alkohol.
- α-[4-Arsono-anilino]-phenylessigsäure-[3-oxy-anilid] $C_{20}H_{19}O_5N_2As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot OH$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. Purpurfarbene Tafeln mit 1,5 H_2O (aus $50^0/_0$ igem Alkohol). Schäumt bei 155—160° auf; sintert wasserfrei bei 155—160°, schmilzt unter Gasentwicklung bei ca. 200—210° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1824). Löslich in Methanol und Alkohol, unlöslich in heißem Aceton.
- α [4-Arsono-anilino] phenylessigsäure ureid $\mathrm{C_{15}H_{16}O_5N_3As} = (\mathrm{HO})_0\mathrm{OAs}\cdot\mathrm{C_6H_4}\cdot\mathrm{NH}\cdot\mathrm{CH}(\mathrm{C_6H_5})\cdot\mathrm{CO}\cdot\mathrm{NH}\cdot\mathrm{CO}\cdot\mathrm{NH_2}.$ B. Analog α -[4-Arsono-anilino]-phenylacetamid (s. o.). Mikroskopische Nadeln mit 1 H₂O (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure gefällt). Zersetzt sich wasserfrei bei 195—197° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1823). Löslich in siedendem Wasser und 50°/oigem Alkohol.
- 3-[α -(4-Arsono-anilino)-phenylacetylamino]-benzamid $C_{21}H_{20}O_5N_3As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH_2$. B. Analog α -[4-Arsono-anilino]-phenylacetamid (s. o.). Mikroskopische Krystalle (aus ammoniakalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). Dunkelt und sintert oberhalb 250°; F: 261—262° (Zers.) (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1825). Unlöslich in siedendem Wasser und 50°/ojgem Alkohol.
- 4-[α -(4-Arsono-anilino)-phenylacetylamino]-phenylacetamid $C_{xx}H_{xx}O_xN_xAs = (HO)_xOAs\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH(C_6H_5)\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH_3$. B. Analog α -[4-Arsono-anilino]-phenylacetamid (s. o.). Tafeln und Nadeln mit 0,5 H_xO (aus 50%/aigem Alkohol). Die wasserfreie Verbindung wird beim Erhitzen gelb, sintert und schmilzt dann bei 222—223% (JACOBS, HEIDELBERGEB, Am. Soc. 41, 1825). Schwer löslich in siedendem Wasser, etwas leichter in siedendem 50%/aigem Alkohol.
- 4 [α (4 Arsono anilino) phenylacetylamino] phenylharnstoff $C_{21}H_{21}O_5N_4As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH(C_6H_5) \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot NH_2$. B. Analog α -[4-Arsono-anilino]-phenylacetamid (s. o.). Amorphe Masse (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure gefällt). Zersetzt sich bei ca. 255° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1824). Löslich in siedendem 50°/oigem Alkohol, sehr schwer löslich in siedendem Wasser.
- N-[4-Carboxy-benzyl]-arsanilsäure $C_{14}H_{14}O_5NAs = HO_2C\cdot C_5H_4\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_5H_4\cdot AsO(OH)_2$. B. Man erwärmt 4-Chlormethyl-benzoesäure mit Arsanilsäure und Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1830). Mikroskopische Nadeln (aus der wäßr. Lösung des Natrumsalzes mit Essigsäure gefällt). Schmilzt nicht bis 280°. Schwer löslich in heißem 50°/oigem Alkohol und Eisessig, unlöslich in anderen organischen Lösungsmitteln. Na₂C₁₄H₁₂O₅NAs. Nadeln mit 0,5 H₂O (aus verd. Alkohol).
- N-[4-Carbaminyl-benzyl]-arsanilsäure $C_{14}H_{15}O_4N_5As = H_4N\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot CH_5\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_4$. B. Beim Kochen von Arsanilsäure mit 4-Chlormethyl-benzamid und alkoh. Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1830). Mikroskopische Nadeln (aus der

- wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure gefällt). Schmilzt nicht bis 280°. Unlöslich in siedendem Wasser, $50^{\circ}/_{\rm e}$ igem Alkohol und Methanol. NaC₁₄H₁₄O₄N₂As + 2,5 H₂O. Tafeln (aus $50^{\circ}/_{\rm e}$ igem Alkohol). Leicht löslich in Wasser.
- N [4 Amino benzyl] arsanilsäure $C_{12}H_{15}O_2N_2As = H_4N \cdot C_6H_4 \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Reduktion von N-[4-Nitro-benzyl]-arsanilsäure mit Ferrosulfat in verd. Natronlauge bei Zimmertemperatur (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1828). Mikroskopische Blättchen (aus ammoniakalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). Zersetzt sich bei 202°. Unlöslich in heißem Wasser und 50°/eigem Alkohol. Löslich in Alkalien und Säuren. Wird durch siedendes verdünntes Ammoniak in eine amorphe, in Ammoniak unlösliche Verbindung verwandelt. Die diazotierte Verbindung gibt mit Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) eine rote Verbindung.
- N-[3-Amino-4-oxy-benzyl]-arsanilsäure $C_{18}H_{18}O_4N_2As=H_2N\cdot C_6H_8(OH)\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_2$. B. Man reduziert N-[3-Nitro-4-oxy-benzyl]-arsanilsäure mit Ferrohydroxyd in alkal. Lösung bei Zimmertemperatur (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1829). Mikroskopische Tafeln mit 1 4 1 4 1 9. Die wasserfreie Verbindung wird bei 2850 dunkel, ohne zu schmelzen. Schwer löslich in siedendem Wasser und 500/pigem Alkohol. Die alkal. Lösung wird beim Aufbewahren dunkel. Die wäßr. Suspension gibt mit Ferrichlorid eine tiefbraune Färbung.
- N [5 Acetamino 2 oxy phenacyl] arsanilsäure $C_{16}H_{17}O_4N_2As = CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3 \cdot OH) \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Aus ω -Brom-5-acetamino-2-oxy-acetophenon, Arsanilsäure und alkoh. Natronlauge auf dem Wasserbad (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1833). Dunkelgelbe mikroskopische Tafeln (aus verd. Salzsäure). Zersetzt sich bei 228°. Unlöslich in heißem Wasser und 50°/ $_0$ igem Alkohol. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotbraun.
- N-Glycyl-arsanilsäure $C_8H_{11}O_4N_2As = H_2N \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Aus N-Chloracetyl-arsanilsäure und konzentriertem wäßrigem Ammoniak bei 30° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1810). Tafeln (aus der Lösung in Natronlauge mit Kohlendioxyd gefällt). Schmilzt nicht bis 295°. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser oder $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol; löslich in überschüssigem Ammoniak.
- N Methylglycyl arsanilsäure $C_9H_{13}O_4N_2As = CH_3 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Aus N-Chloracetyl-arsanilsäure und wäßr. Methylamin-Lösung bei Zimmertemperatur (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1811). Nadeln mit ca. 2 H_2O (aus Wasser). Wird bei 250° braun, schmilzt nicht bis 275°. Unlöslich in heißem Alkohol, schwer löslich in siedendem Wasser. Verhalten gegen Salzsäure + Natriumnitrit: J., H.
- N Phenylglycyl arsanilsäure $C_{14}H_{15}O_4N_2As = C_6H_5 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Beim Kochen von N-Chloracetyl-arsanilsäure mit Anilin in alkoh. Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1812). Nadeln (aus 50%) igem Alkohol). Schmilzt nicht bis 280%. Unlöslich in siedendem Wasser. Verhalten gegen Essigsäure + Natriumnitrit: J., H.
- N-[3-Oxy-phenylglycyl]-arsanilsäure $C_{14}H_{18}O_5N_2As = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Beim Kochen von 3-Amino-phenol mit N-Chloracetyl-arsanilsäure und Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1815). Rötliche mikroskopische Prismen mit 3,5 H_2O (aus alkal. Lösung mit Essigsäure gefällt). Schmilzt bei 80°, wird dann wieder fest, färbt sich purpurfarben bei 180°, sintert dann und verkohlt. Leicht löslich in Alkohol, Methanol, Aceton und siedendem Wasser, schwerer in Eisessig. $C_{14}H_{15}O_5N_2As + HCl$. Rötliche mikroskopische Krystalle (aus $10^{\circ}/_{\circ}$ iger Salzsäure). Wird oberhalb 140° schwarz, schmilzt nicht bis 280° .
- N-[4-Oxy-phenylglycyl]-arsanilsäure $C_{14}H_{15}O_5N_2As = HO \cdot C_4H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Analog der vorangehenden Verbindung. Mikroskopische Krystalle mit ca. 1 H₂O (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure gefällt). Die wasserfreie Verbindung färbt sich bei 200° schwarz und sintert; schmilzt nicht bis 280° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1815). Fast unlöslich in siedendem Wasser und 50°/0 igem Alkohol. Na $C_{14}H_{14}O_5N_2As + 1H_2O$. Mikroskopische Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in Wasser bei 0°, leicht in heißem Wasser. Die wäßr. Lösung gibt mit Ferrichlorid eine schwach lila Färbung.
- N-[4-Carboxymethoxy-phenylglycyl]-arsanilsäure $C_{16}H_{17}O_7N_2As = HO_2C \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_8$. Analog N-[3-Oxy-phenylglycyl]-arsanilsäure (s. o.). Bräunliche Platten mit 1,5 H₂O (aus $50^{\circ}/_{0}$ iger Essigsäure). Die wasserfreie Verbindung wird bei 180° dunkel und zersetzt sich bei 275° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1818). Unlöslich in siedendem Wasser und $50^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol.

Amid $C_{16}H_{18}O_{6}N_{3}As = H_{2}N\cdot CO\cdot CH_{2}\cdot O\cdot C_{6}H_{4}\cdot NH\cdot CH_{8}\cdot CO\cdot NH\cdot C_{6}H_{4}\cdot AsO(OH)_{2}$. B. Analog N-[3-Oxy-phenylglycyl]-arsanilsäure (S. 479). — Nadeln (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure gefällt). Schmilzt nicht bis 265° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1819). Unlöslich in siedendem Wasser und 50°/oigem Alkohol. — Na $C_{16}H_{17}O_{6}N_{3}As+4H_{2}O$. Blaßgraue Nadeln (aus verd. Alkohol).

Ureid $C_{17}H_{19}O_7N_4As = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_4$. B. Analog N-[3-Oxy-phenylglycyl]-arsanilsäure (S. 479). — Tafeln (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure gefällt). Zersetzt sich bei 257—258° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1819). Unlöslich in siedendem Wasser und 50°/0 igem Alkohol. — $NaC_{17}H_{18}O_7N_4As + 4H_2O$. Blättchen (aus verd. Alkohol).

N-[4-Acetyl-phenylglycyl]-arsanilsäure $C_{18}H_{17}O_5N_2As = CH_2 \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Analog N-[3-Oxy-phenylglycyl]-arsanilsäure (8. 479). — Gelbliche mikroskopische Nadeln (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure gefällt). Zersetzt sich teilweise beim Erhitzen, schmilzt nicht bis 290° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1821). Unlöslich in siedendem Wasser, sehr schwer löslich in siedendem 50°/eigem Alkohol. — Na $C_{18}H_{14}O_5N_2As + 3H_2O$. Gelbliche Tafeln (aus Wasser).

Iminodiessigsäure-bis-[4-arsono-anilid] $C_{16}H_{19}O_8N_3As_2 = NH[CH_8\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot AsO(OH)_2]_2$. B. Aus N-Chloracetyl-arsanilsäure und konzentriertem wäßrigem Ammoniak bei 30° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1811). — Krystalle (aus der Lösung in verd. Ammoniak mit Essigsäure gefällt). Wird bei 280—285° dunkel, ohne zu schmelzen. Fast unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

N-[3-Carbaminyl-phenylglycyl]-arsanilsäure $C_{18}H_{16}O_8N_3As = H_2N\cdot CO\cdot C_8H_4\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_8H_4\cdot AsO(OH)_8$. B. Analog N-[3-Oxy-phenylglycyl]-arsanilsäure (8. 479). — Nadeln (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure gefällt). Zersetzt sich bei 248° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1816). Sehr schwer löslich in siedendem Wasser und Eisessig, etwas leichter in siedendem $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol. — Na $C_{18}H_{15}O_8N_3As + 1H_2O$. Nadeln (aus verd. Alkohol).

Ureid der N-[3-Carboxy-phenylglycyl]-arsanilsäure $C_{16}H_{17}O_4N_4As = H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_2$. B. Analog N-[3-Oxy-phenylglycyl]-arsanilsäure (S. 479). — Mikroskopische Nadeln (aus der wäßt. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure gefällt). Zersetzt sich bei ca. 280° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1817). Unlöslich in siedendem Wasser und 50°/oigem Alkohol. — $NaC_{16}H_{16}O_6N_4As + 3H_2O.N_6As + 3H_2O.N_6As + 3H_2O.N_6As + 3H_2O.N_6As + 3H_6O.N_6As + 3$

N-[4-Carbaminyl-phenylglycyl]-arsanilsäure $C_{15}H_{16}O_5N_5As = H_2N\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_2$. B. Analog N-[3-Oxy-phenylglycyl]-arsanilsäure (S. 479). — Mikroskopische Prismen (aus der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure gefällt). Schmilzt nicht bis 275° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1817). Unlöslich in siedendem Wasser und siedendem 50%-jegem Alkohol. — Na $C_{15}H_{15}O_5N_2As + 2H_2O$. Platten. Schwer löslich in kaltem Wasser.

Amid der N-[4-Carboxymethyl-phenylglycyl]-arsanilsäure $C_{16}H_{16}O_5N_3As = H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_2$. B. Analog N-[3-Oxy-phenylglycyl]-arsanilsäure (S. 479). — Mikroskopische Tafeln (aus ammoniakalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). Wird bei 180° dunkel, zersetzt sich bei 256—258° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1818). Schwer löslich in siedendem Wasser, leichter in siedendem 50°/0 igem Alkohol und Eisessig.

Ureid der N-[4-Carboxymethyl-phenylglycyl]-arsanilsäure $C_{17}H_{18}O_6N_4As = H_2N\cdot CO\cdot NH\cdot CO\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_2$. B. Analog N-[3-Oxyphenylglycyl]-arsanilsäure (8. 479). — Mikroekopische Krystalle mit 0,5 H_4O (aus ammoniakalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). Die wasserfreie Verbindung wird bei 230° dunkel, zersetzt sich bei 270—273° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1818). Sehr schwer löslich in siedendem Wasser und $50^\circ/_0$ igem Alkohol.

N-[3-Oxalamino-phenylglycyl]-arsanilsäure $C_{16}H_{16}O_7N_3As = HO_2C \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_8$. Analog N-[3-Oxy-phenylglycyl]-arsanilsäure (S. 479). — Enthält 1 H_2O . Die wasserfreie Verbindung zersetzt sich bei 179° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1812). Unlöslich in siedendem Wasser, sehr schwer löslich in 50°/oigem Alkohol. — $C_{16}H_{16}O_7N_2As + HCl$. Krystalle. Verliert an feuchter Luft Chlorwasserstoff.

N-[4-Amino-phenylglycyl]-arsanilsäure $C_{14}H_{16}O_4N_3As = H_2N\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Kochen von N-[4-Acetamino-phenylglycyl]-arsanilsäure mit starker Salzsäure (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1813). — Krystallpulver. Schmilzt nicht bis 280°. Unlöslich in siedendem Wasser, sehr schwer löslich in siedendem 50°/ $_0$ igem Alkohol; löslich in verd. Säuren und Alkalien.

N-[4-Acetamino-phenylglycyl]-arsanilsäure $C_{16}H_{16}O_5N_3As = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Analog N-[3-Oxy-phenylglycyl]-arsanilsäure (S. 479). — Tafeln (aus alkal. Lösung mit Essigsäure gefällt). Schmilzt nicht bis 275° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1813). Sehr schwer löslich in siedendem Wasser oder $50^0/_0$ igem Alkohol. — Na $C_{16}H_{17}O_5N_3As + 7H_2O$. Krystalle (aus verd. Sodalösung oder aus verd. Alkohol).

N-[4-Oxalamino-phenylglycyl]-arsanilsäure C₁₆H₁₆O₇N₃As = HO₅C·CO·NH·C₆H₄·NH·CH₃·CO·NH·C₆H₄·AsO(OH)₃. B. Analog N-[3-Oxy-phenylglycyl]-arsanilsäure (S. 479). — Schwach purpurfarbene mikroskopische Krystalle mit 1,5 H₂O (aus verdünnter ammoniakalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). Die wasserfreie Verbindung wird bei 200° dunkel und schmilzt nicht bis 275° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1813). Unlöslich in siedendem Wasser, sehr schwer löslich in siedendem 50°/ajgem Alkohol.

Amid der N-[4-Oxalamino-phenylglycyl]-arsanilsäure $C_{16}H_{17}O_6N_4As = H_2N \cdot CO \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Analog N-[3-Oxy-phenylglycyl]-arsanilsäure (S. 479). — Nadeln (durch Fällung der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure). Schmilzt nicht bis 285° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1814). Unlöslich in siedendem Wasser und $50^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol.

N-[4-Ureido-phenylglycyl]-arsanilsäure $C_{15}H_{17}O_5N_4As = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Analog N-[3-Oxy-phenylglycyl]-arsanilsäure (S. 479). — Mikroskopische Blättchen (durch Fällung der wäßr. Lösung des Natriumsalzes mit Essigsäure). Verfärbt sich oberhalb 150°, schmilzt nicht bis 285° (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1814). Löslich in siedendem 50°/oigem Alkohol, sehr schwer löslich in Wasser.

- N [4 Carbaminylmethylamino phenylglycyl] arsanilsäure $C_{16}H_{19}O_5N_4As = H_2N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Analog N-[3-Oxy-phenylglycyl]-arsanilsäure (8. 479). Krystalle mit ca. 1,5 H_2O (aus ammoniakalischer Lösung mit Essigsäure gefällt). Die wasserfreie Verbindung wird bei 200° dunkel, schmilzt nicht bis 285° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1820). Ziemlich schwer löslich in siedendem Wasser und 50°/0 igem Alkohol. Wird an der Luft ockerfarben.
- N-[4-Arsono-phenylglycyl]-arsanilsäure, Phenylglycinanilid-diarsonsäure-(4.4) $C_{14}H_{16}O_7N_2As_2=(HO)_2OAs\cdot C_0H_4\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO\cdot NH\cdot C_0H_4\cdot AsO(OH)_2.$ B. Analog N-[3-Oxyphenylglycyl]-arsanilsäure (S. 479). Nadeln mit 0,5 H_2O (aus alkal. Lösung mit Salzsäure gefällt). Die wasserfreie Verbindung schmilzt nicht bis 280° (JACOBS, HEIDELBERGER, Am. Soc. 41, 1820). Unlöslich in siedendem Wasser, sehr schwer löslich in heißem $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol.
- 4 Benzolsulfamino phenylarsonsäure, N Benzolsulfonyl arsanilsäure $C_{12}H_{12}O_5NSAs = C_6H_5\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_2\cdot$ Natriumsalz, Hectin. Nadeln. Leicht löslich in Wasser (Anonymus, C. 1909 II, 1584). Verhalten im Organismus von Kaninchen und Ratten: Blumenthal, Navassart, Bio. Z. 32, 384, 392; im Organismus des Menschen: Bongrand, C. 1912 I, 274. Über das physiologische und pharmakologische Verhalten vgl. a. Heffter, Keeser in A. Heffter, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. III, 1. Hälfte [Berlin 1927], S. 511.
- 4-Methylnitrosamino-phenylarsonsäure, N-Nitroso-N-methyl-arsanilsäure $C_7H_9O_4N_8As=CH_3\cdot N(NO)\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_2$. B. Beim Behandeln von N-Methyl-arsanilsäure mit salpetriger Säure (Höchster Farbw., D. R. P. 294731; C. 1916 II, 861; Frdl. 12, 838). Nadeln. Zersetzt sich bei 182°. Löslich in heißem Alkohol und Wasser. Beim Erwärmen mit starker Salzsäure wird die Nitrosogruppe abgespalten. Beim Erwärmen mit rauchender Salpetersäure auf dem Wasserbad entsteht 3.5-Dinitro-4-methylnitraminophenylarsonsäure.
- [N-Nitroso-N-(4-arsono-phenyl)-glycin]-amid, 4-Arsono-phenylnitrosamino-acetamid $C_8H_{10}O_5N_5As=H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot N(NO)\cdot C_6H_4\cdot AsO(OH)_2$. B. Beim Behandeln von 4-Arsono-phenylglycinamid mit Natriumnitrit und Salzsäure (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1591). Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 182—183°. Schwer löslich in kaltem Methanol, Alkohol und Eisessig. Wird durch konz. Schwefelsäure gelb gefärbt, die Lösung in konz. Schwefelsäure ist farblos.
- [N-Nitro-N-(4-arsono-phenyl)-glycin]-anilid, 4-Arsono-phenylnitrosamino-acetanilid $C_{14}H_{14}O_5N_3As = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot N(NO) \cdot CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus 4-Arsono-phenylglycinanilid und Natriumnitrit in siedender Essigsäure (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1614). Nadeln mit 1 H_2O (aus 50°/ $_0$ igem Alkohol). Zersetzt sich bei 190—192°. Leicht löslich in heißem 50°/ $_0$ igem Alkohol und kaltem Eisessig, schwer in kaltem Alkohol, sehr schwer in siedendem Wasser. Wird durch konz. Schwefelsäure braun gefärbt; die Lösung in konz. Schwefelsäure ist farblos und wird bei Zusatz von Phenol erst braun, dann grün.
- 4-Amino-phenylorthoarsonsäure-tetrajodid, 4-Amino-phenylarsentetrajodid $C_6H_8NI_4As = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot AsI_4$. B. Das Hydrojodid entsteht beim Erwärmen von 4-Amino-phenylarsonsäure mit Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) (Patta, Caccia, C. 1911 II, 1158).

 $Hydrojodid C_6H_6NI_4As + HI$. Orangerote Krystalle (aus Eisessig). F: 140°. Löslich in Eisessig, sonst unlöslich. Zersetzt sich beim Behandeln mit Wasser unter Abspaltung des gesamten Jods. Pharmakologische Wirkung: P., C., C. 1911 II, 1158; 1912 I, 1043.

- 2-Chlor-1-amino-benzol-arsonsäure-(4), 3-Chlor-4-amino-phenyl-arsonsäure $C_6H_7O_3$ NClAs, s. nebenstehende Formel (S. 881). B. Aus 4-Acetamino-phenylarsonsäure beim Einleiten von Chlor in die Suspension in Eisessig oder beim Behandeln mit Hypochlorit in verd. Essigsäure und nachfolgenden Verseifen mit siedender Natronlauge (Bebthem, B. 43, 531). Nädelchen. Schmilzt AsO(OH)2 nicht und zersetzt sich nicht bis 240°. Leicht löslich in Methanol und Alkohol, schwer in Eisessig und heißem Wasser, unlöslich in Äther und Aceton; schwer löslich in wäßr. Mineralsäuren, leicht in Alkalien. Kondensiert sich mit β -Naphthochinonsulfonsäure in siedender Natriumacetat-Lösung zu einem roten Produkt.
- 2 Chlor 1 [ω allyl thioureido] benzol arsonsäure (4), 3 Chlor 4 [ω allyl thioureido] phenylarsonsäure $C_{10}H_{12}O_3N_3ClSAs = CH_2 \cdot CH \cdot CH_2 \cdot NH \cdot CS \cdot NH \cdot C_6H_3Cl \cdot AsO(OH)_2$. B. Aus Allylsenföl und 2 Chlor 1 amino-benzol arsonsäure (4) (Thoms, D. R. P. 294632; C. 1916 II, 860; Frdl. 13, 975). Zersetzt sich beim Erhitzen unter Dunkelfärbung, ohne zu schmelzen.
- 3-Chlor-1-dimethylamino-benzol-arsonsäure-(4), 2-Chlor-4-dimethylamino-phenylarsonsäure C₈H₁₁O₃NClAs, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Chlor-4-dimethylamino-phenylarsenoxyd in Natronlauge beim Behandeln mit Wasserstoffperoxyd (Boehringer & Söhne, D. R. P. 286546; C. 1915 II, 678; Frdl. 12, 829). Pulver. Schmilzt oberhalb 300°. Unlöslich in kaltem Wasser und kaltem Alkohol, löslich in heißem Alkohol, Eisessig und konz. Salzsäure, leicht löslich in wäßr. Alkalien.
- 2.6-Dichlor-1-amino-benzol-arsonsäure-(4), 3.5-Dichlor-4-amino-phenylarsonsäure C₆H₆O₃NCl₂As, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1 Mol Arsanilsäure beim Behandeln mit 2 Mol Chlor in Eisessig bei höchstens 40° (GERTHEIM, B. 43, 534). Nadeln (aus Sodalösung mit Salzsäure gefällt). Verändert sich nicht bis 255°; leicht löslich in Methanol, löslich in Alkohol und Eisessig, sehr schwer löslich in heißem Wasser, unlöslich in Aceton; leicht löslich in Alkalien (B.). Die diazotierte Verbindung liefert beim Behandeln mit Kupferpulver 3.5-Dichlor-phenylarsonsäure, mit Kaliumjodid 3.5-Dichlor-4-jod-phenylarsonsäure, mit Natriumazid 3.5-Dichlor-4-azido-phenylarsonsäure (Karrer, B. 47, 1781). Die diazotierte Verbindung liefert beim Behandeln mit Natriumazetat, nachfolgenden Kuppeln mit β-Naphthol in alkal. Lösung und Reduzieren des entstandenen roten Farbstoffs mit Na₂S₂O₄ und Alkali bei 40° bis 60° ein Produkt, das vermutlich vorwiegend aus 5.5′-Dichlor-4-4′-diamino-3.3′-dioxy-arsenobenzol (leicht löslich in Salzsäure und Natronlauge) besteht (K.).
- 3.5-Dichlor-1-amino-benzol-arsonsäure-(4), 2.6-Dichlor-4-amino-phenylarsonsäure C₆H₆O₅NCl₂As, s. nebenstehende Formel. B. Durch Verseifen von 2.6-Dichlor-4-acetamino-phenylarsonsäure mit verd. Alkali (Boeh-Ringer & Söhne, D. R. P. 291317; C. 1916 I, 864; Frdl. 12, 841). F: 197°.
- 3.5-Dichlor-1-dimethylamino-benzol-arsonsäure-(4), 2.6-Dichlor-4-dimethylamino-phenylarsonsäure $C_8H_{10}O_3NCl_2As = (CH_3)_2N\cdot C_8H_2Cl_2\cdot AsO(OH)_2$. B. Aus 2.6-Dichlor-4-amino-phenylarsonsäure durch Einw. von Dimethylsulfat (Boehringer & Söhne, D. R. P. 291317; C. 1916 I, 864; Frdl. 12, 841). Rötliches Pulver. Löslich in heißem Alkohol und heißer Essigsäure, unlöslich in Benzol, Aceton und kaltem Wasser; unlöslich in verd. Säuren, löslich in Alkalien. Liefert beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure 2.6-Dichlor-3.5-dinitro-4-methylnitramino-phenylarsonsäure (S. 486).
- 3.5 Dichlor 1 acetamino benzol arsonsäure (4), 2.6 Dichlor 4 acetamino-phenylarsonsäure $C_8H_8O_4NCl_2As = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot AsO(OH)_2 \cdot B$. Aus diazotiertem N⁴-Acetyl-2.6-dichlor-phenylendiamin-(1.4) beim Behandeln mit arseniger Säure in alkal. Lösung (Boehringer & Söhne, D. R. P. 291317; C. 1916 I, 864; Frdl. 12, 841). Schmilzt nicht bis 250°. Unlöslich in kaltem Wasser, leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol und Alkalien.
- 2-Brom-1-amino-benzol-arsonsäure-(4), 3-Brom-4-amino-phenyl-arsonsäure C₆H₇O₃NBrAs, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behande'n von 2 Mol Arsanibäure mit 1 Mol Brom in Eisessig (Bertheim, B. 43, 532). Nadeln. Verändert sich nicht bis 255° (B.). Das Natriumsalz liefert beim Erhitzen mit 1 Mol Mercuriacetat auf dem Wasserbad 5-Brom-3-acetoxymercuri-4-amino-phenylarsonsäure (Raiziss, Kolmer, Gavron, J. biol. Chem. 40, 541; vgl. dazu Maschmann, B. 59, 214).

2.6-Dibrom-1-amino-benzol-arsonsäure-(4), 3.5-Dibrom-4-amino-phenylarsonsäure $C_0H_0O_3NBr_4As$, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Einw. von Natriumhypobromit-Lösung auf Arsanilsäure in verd. Salzsäure unter Eiskühlung (Bertheim, B. 43, 534). — Hellrosa Nädelchen. Schmilzt nicht und zersetzt sich nicht bis 255° (Bl.). — Natriumsalz. Toxizität: Blumenthal, Bio. Z. 28, 94; Bl., Navassart, Bio. Z. 32, 382.

2-Jod-1-amino-benzol-arsonsäure-(4), 3-Jod-4-amino-phenylarsonsäure C₆H₂O₃NIAs, s. nebenstehende Formel. B. Beim Kochen von Arsanilsäure mit 2 Åtomen Jod und Quecksilberoxyd in Methanol (Bertheim, B. 43, 533). — Fast farblose Nadeln (aus verd. Methanol). Zersetzt sich oberhalb 255°; leicht löslich in Methanol, löslich in Alkohol, schwer löslich in Eisessig, sehr Aso(OH)₃ schwer ir heißem Wasser, unlöslich in Aceton; leicht löslich in Alkalien (Be.). — Natriumsalz. Toxizität: Blumenthal, Navassart, Bio. Z. 32, 382; vgl. a. Heffter, Keeser in A. Heffter, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. III, 1. Hälfte [Berlin 1927], S. 510. — Silbersalz. Toxizität: Blumenthal, Bio. Z. 28, 95.

2.6 - Dijod - 1 - amino - benzol - arsonsäure - (4), 3.5 - Dijod - 4 - amino-phenylarsonsäure $C_6H_6O_3NI_2As$, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von Arsanilsäure mit Kaliumjodat, Kaliumjodid und verd. Schwefelsäure (Bertheim, B. 43, 535). — Nädelchen (aus verd. Methanol). Zersetzt sich oberhalb 250°. Ziemlich leicht löslich in Methanol, schwerer in Alkohol, Eisessig und 50°/olker Essigsäure, fast unlöslich in siedendem Wasser, unlöslich in Aceton; leicht löslich in Alkalien.

NH2 2-Nitro-1-amino-benzol-arsonsäure-(4), 3-Nitro-4-amino-phenylarsonsäure $C_6H_7O_5N_2As$, s. nebenstehende Formel (S. 881). B. Aus 4-Chlor3-nitro-phenylarsonsäure beim Erhitzen mit wäßr. Ammoniak im Autoklaven · NO2 auf 1200 (BOEHRINGER & Söhne, D. R. P. 285604; C. 1915 II, 511; Frdl. 12, 827). Über die Bildung von 3-Nitro-4-amino-phenylarsonsäure durch Nitrieren von Arsanilsäure mit Salpeterschwefelsäure unterhalb 10° vgl. Benda, B. 45, 56 Anm. 2; durch Nitrieren von N-Acetyl-arsanilsäure mit Salpeterschwefelsäure vgl. BE., B. 44, 3451 Anm. Man behandelt Arsanilsäure-N-oxalylsäure mit Salpeterschwefelsäure bei 10-20°, versetzt das Reaktionsgemisch mit Wasser und erhitzt 1 Stde. zum Sieden (Bertheim, B. 44, 3095; Höchster Farbw., D. R. P. 231969; C. 1911 I, 937; Frdl. 10, 1240). Beim Erwärmen von 3-Nitro-4-carbäthoxyamino-phenylarsonsäure mit konz. Schwefelsäure auf 60—80° (H. F., D. R. P. 232879; C. 1911 I, 1001; Frdl. 10, 1241). — Hellgelbe Nädelchen (aus 50°/0iger Essigsäure). Verpufft oberhalb 300° unter Feuererscheinung; löslich in siedendem Wasser, Methanol, Alkohol und heißer 50°/0iger Essigsäure, schwer löslich in Eisessig, unlöslich in Äther, Aceton und Kohlenwasserstoffen; leicht löslich in Alkalien und heißer konzentrierter Salzsäure, unlöslich in verd. Mineralsäuren (BER.; H. F.). Die Lösung in Alkalien ist braunrot (H. F., D. R. P. 269700; C. 1914 I, 714; Frdl. 11, 1076). — Liefert bei der Reduktion mit Wasserstoff in Gegenwart von Palladium in Natronlauge bei 2-3 Atm. Uberdruck bei Zimmertemperatur (Boehringer & Söhne, D. R. P. 286547; C. 1915 II, 730; Frdl. 12, 830) oder bei der Reduktion mit Na $_{\circ}S_{\circ}O_{\bullet}$ in Natronlauge (Bertheim, B. 44, 3095; vgl. a. Baxter, Fargher, Soc. 115, 1375) 3.4-Diamino-phenylarsonsäure. Liefert bei der Reduktion mit unterphosphoriger Säure bei Gegenwart von Kaliumjodid in Eisessig 3.4.3'.4'-Tetraamino-arsenobenzol (Höchster Farbw., D.R.P. 286432; C. 1915 II, 640; Frdl. 12, 823; Bertheim, B. 44, 3093). Bei der Peduktion mit Schwefeldioxyd in salzsaurer Lösung bei Gegenwart von Kaliumjodid entsteht 3-Nitro 4-amino-phenylarsenoxyd (Höchster Farbw., D. R. P. 269700; C. 1914 I, 714; Frdl. 11, 1076). Liefert beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure bei 5—15° 3.5-Dinitro-4-amino-phenylarsensäure (Boehringer & Söhne, D. R. P. 285604; C. 1915 II, 511; Frdl. 12, 827). Beim Erwärmen mit 34% jeer Kalilauge auf 80° entsteht 3-Nitro-4-oxy-phenylarsonsäure (BENDA, B. 44, 3451; Höchster Farbw., D. R. P. 235141; C. 1911 II, 115; Frdl. 10, 1242). Beim Behandeln mit Phosphortrichlorid entsteht 3-Nitro-4-amine ohenylarsendichlorid (S. 434) (KARRER, B. 46, 253; H. F., D. R. P. 269699; C. 1914 I, 713; Frdl. 11, 1075). 3-Nitro-4-amino-phenylarsonsaure läßt sich in normaler Weise diazotieren (Bertheim, B. 44, 3095; Ber., Benda, B. 44, 3298); Umsetzungen der Diazo-Verbindung s. bei dieser, S. 499. Einw. von Quecksilberacetat auf 3-Nitro-4-aminophenylarsonsäure: Raiziss, Kolmer, Gavron, J. biol. Chem. 40, 535; vgl. dagegen Masch-MANN, B. 59, 214.

2-Nitro-1-methylamino-benzol-arsonsäure-(4), 3-Nitro-4-methylamino-phenylarsonsäure $C_7H_9O_5N_9As = CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_9) \cdot AsO(OH)_9$. B. Aus 4-Chlor-3-nitro-phenylarsonsäure und Methylamin-Lösung im Autoklaven bei 100° (Boehringer & Söhne, D. R. P. 285604; C. 1915 II, 511; Frdl. 12, 827). — Gelb. Verpufft beim Erhitzen. Leicht löslich in

heißem Alkohol, fast unlöslich in Wasser, unlöslich in Äther und Aceton; leicht löslich in Alkalien und Natriumacetat-Lösung, fast unlöslich in verd. Säuren. — Liefert beim Erwärmen mit rauchender Salpetersäure auf dem Wasserbad 3.5-Dinitro-4-methylnitramino-phenylarsonsäure (B. & S., D. R. P. 285604), beim Nitrieren mit 1 Mol Salpetersäure in Schwefelsäure bei 0—15° 3.5-Dinitro-4-methylamino-phenylarsonsäure (B. & S., D. R. P. 292546; C. 1916 II, 82; Frdl. 13, 976).

- 2 Nitro 1 dimethylamino benzol-arsonsäure (4), 3-Nitro 4-dimethylamino-phenylarsonsäure $C_6H_{11}O_5N_2As=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot AsO(OH)_2$. B. Aus 4-Chlor-3-nitro-phenylarsonsäure und Dimethylamin in Alkohol auf dem Wasserbad (Boehringer & Söhne, D. R. P. 285604; C. 1915 II, 511; Frdl. 12, 827). Beim Behandeln von 4-Dimethylamino-phenylarsonsäure mit 62°/ $_{\rm o}$ jeger Salpetersäure, Eisessig und Essigsäureanhydrid bei gewöhnlicher Temperatur (Karrer, B. 46, 516). Gelbe Nadeln (aus Wasser oder Alkohol). Verpufft beim Erhitzen; unlöslich in Äther und Aceton, leicht löslich in Wasser und Säuren (B. & S.). Liefert beim Erwärmen mit $40^{\circ}/_{\rm o}$ jeger Natronlauge auf 85° 3-Nitro-4-oxy-phenylarsonsäure (K.). Gibt bei der Reduktion mit $Na_2S_2O_4$, Magnesiumchlorid und 1 Mol Natronlauge bei $50-60^{\circ}$ 3.3′-Diamino-4.4′-bis-dimethylamino-arsenobenzol (K.).
- 2 Nitro 1 carbäthoxyamino benzol arsonsäure (4), 8-Nitro 4-carbäthoxyamino-phenylarsonsäure $C_0H_{11}O_7N_2As = C_2H_5\cdot O_3C\cdot NH\cdot C_0H_2(NO_2)\cdot AsO(OH)_2$. B. Beim Behandeln von 4-Carbäthoxyamino-phenylarsonsäure mit Salpeterschwefelsäure bei 15° (Höchster Farbw., D. R. P. 232879; C. 1911 I, 1091; Frdl. 10, 1241). Gelbliche Nadeln (aus Alkohol). Schwer löslich in heißem Wasser, unlöslich in Benzol und Chloroform. Die Lösung in Alkalien ist intensiv gelb.
- 2-Nitro-1-carboxymethylamino-benzol-arsonsäure-(4), 3-Nitro-4-carboxymethylamino-phenylarsonsäure $C_6H_9O_7N_2As = HO_3C \cdot CH_3 \cdot NH \cdot C_6H_8(NO_2) \cdot AsO(OH)_2$. B. Aus 4-Chlor-3-nitro-phenylarsonsäure und Aminoessigsäure in Natronlauge bei 50° (Boehringer & Söhne, D. R. P. 285604; C. 1915 II, 511; Frdl. 12, 827). Gelb. Verpufft schwach beim Erhitzen. Unlöslich in Aceton, Äther und Eisessig, löslich in heißem Alkohol und heißem Wasser; löslich in Alkali mit gelbroter Farbe.
- 2-Nitro-1-benzolsulfamino-benzol-arsonsäure-(4), 3-Nitro-4-benzolsulfamino-phenylarsonsäure C₁₂H₁₁O₇N₂SAs = C₆H₅·SO₂·NH·C₆H₂(NO₂)·AsO(OH)₂. B. Aus 4-Chlor-3-nitro-phenylarsonsäure, Benzolsulfamid und Natronlauge im Autoklaven bei 120—150° (Boehringer & Söhne, D. R. P. 285604; C. 1915 II, 511; Frdl. 12, 827). Schwach braun. Löslich in heißem Wasser und heißem Alkohol, schwer löslich in Aceton, unlöslich in Äther; leicht löslich in Alkali mit gelber Farbe.
- 3-Nitro-1-amino-benzol-arsonsäure-(4), 2-Nitro-4-amino-phenylarsonsäure C₆H₇O₅N₂As, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Nitro-4-acetamino-phenylarsonsäure beim Kochen mit verd. Schwefelsäure oder beim Erwärmen mit Natronlauge auf dem Wasserbad (Höchster Farbw., D. R. P. 267 307; C. 1913 II, 2067; Frdl. 11, 1036). Aus diazotiertem N⁴-Acetyl-2-nitro-phenylandiamin-(1.4) durch Erwärmen mit Natriumarsenit in salzsaurer Lösung bis zum Verschwinden der Diazoreaktion und nachfolgendes Kochen (H. F.). Orangegelbe Nadeln (aus Wasser). Färbt sich bei 240° dunkel, schmilzt bei 258° (Zers.). Löslich in Methanol und Eisessig, schwer löslich in Alkohol, sehr schwer in kaltem Wasser; sehr leicht löslich in Alkalien und Natriumacetat-Lösung, schwer in Säuren.
- 8-Nitro-1-acetamino-bensol-arsonsäure-(4), 2-Nitro-4-acetamino-phenylarsonsäure C₂H₂O₆N₂As = CH₂·CO·NH·C₆H₂(NO₂)·AsO(OH)₂. B. Durch Einw. von arseniger Säure auf diazotiertes N⁴-Acetyl-2-nitro-phenylendiamin-(1.4) (Höchster Farbw., D. R. P. 267307; C. 1913 II, 2067; Frdl. 11, 1036). Gelbliche mikrokrystallinische Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser, Alkohol, Eisessig und Alkalien, schwer in verd. Mineralsäuren.
- 5-Chlor-2-nitro-1-methylamino-benzol-arsonsäure-(4), 6-Chlor-3-nitro-4-methylamino-phenylarsonsäure C₁H₈O₅N₂ClAs, s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 4.6-Dichlor-3-nitro-benzol-arsonsäure-(1) mit wäßr. Methylaminlösung (Boeheringer & Söhne, D. R. P. 292546; C. 1916 II, 82; Frdl. 13, 976). Gelbe Nadeln (aus Wasser). AsO(OH)₂ Gibt beim Nitrieren mit 1 Mol Salpetersäure in Schwefelsäure 2-Chlor-3.5-dinitro-4-methyl-amino-phenylarsonsäure.
- 2.6-Dinitro-1-amino-benzol-arsonsäure-(4), 3.5-Dinitro-4-amino-phenylarsonsäure C₆H₆O₇N₂As, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von Arsanilsäure mit Salpeterschwefelsäure bei 10—15° (BENDA, B. 45, 56; vgl. a. B., B. 44, 3451 Anm.). Durch Nitrierung von 3-Nitro-1-amino-phenylarsonsäure mit Salpeterschwefelsäure bei höchstens 15° (Boehringer & Söhne, D. R. P. 285604; C. 1915 II, 511; Frdl. 12, 827). Bräunlichgelbe Nadeln oder Blätter (aus 50°/alger Essigsäure). Sehr schwer löslich in Alkohol, Wasser und

- verd. Mineralsäuren, leicht in Alkalien, Alkalicarbonaten und Natriumacetat-Lösung (Be., B. 45, 57). Liefert bei der Reduktion mit Ferrochlorid und Natronlauge 3.4.5-Triamino-phenylarsonsäure (Be., B. 47, 1316; vgl. a. Höchster Farbw., D. R. P. 278421; C. 1914 II. 966; Frdl. 12, 824). Gibt bei der Reduktion mit 6 Mol Na₂S₂O₄ in Natronlauge 3.4.5-Triamino-phenylarsonsäure (B. & S., D. R. P. 286854; C. 1915 II, 934; Frdl. 12, 831); bei Verwendung von ca. 18 Mol Na₂S₂O₄ erhält man ein Produkt, das beim Behandeln' mit Salzsäure 3.4.5.3'.4'.5'-Hexaamino-arsenobenzol liefert (B. & S., D. R. P. 286855; C. 1915 II, 934; Frdl. 12, 832). Bei der Reduktion mit phosphoriger Säure in Alkohol bei 40° entsteht 3.5.3'.5'-Tetranitro-4.4'-diamino-arsenobenzol (B. & S., D. R. P. 286854). 3.5-Dinitro-4-amino-phenylarsonsäure gibt beim Behandeln mit Brom und Sodalösung 4-Brom-2.6-dinitro-anilin (Be., B. 45, 57). Liefert beim Erwärmen mit 10°/0 iger Kalilauge auf 90° 3.5-Dinitro-4-oxy-phenylarsonsäure; wird beim Erwärmen mit 45°/0 iger Kalilauge vollständig zersetzt (Be., B. 45, 54, 58). Läßt sich nicht diazotieren (Be., B. 45, 54). Färbt sich bei der Einw. von 40—50°/0 iger Kalilauge erst violett, dann braunrot (Be., B. 45, 57).
- 2.6-Dinitro-1-methylamino-benzol-arsonsäure-(4), 3.5-Dinitro-4-methylamino-phenylarsonsäure C₇H₈O₇N₃As = CH₃·NH·C₈H₂(NO₃)₂·AsO(OH)₂. B. Aus 4-Chlor-3.5-dinitro-phenylarsonsäure (8. 451) und Methylamin in Alkohol auf dem Wasserbad (Boeheninger & Söhne, D. R. P. 285604; C. 1915 II, 511; Frdl. 12, 827). Durch Nitrieren von 3-Nitro-4-methylamino-phenylarsonsäure mit 1 Mol Salpetersäure in Schwefelsäure bei 0—15° (B. & S., D. R. P. 292546; C. 1916 II, 82; Frdl. 13, 976). Aus 3.5-Dinitro-4-methylnitramino-phenylarsonsäure beim Behandeln mit Quecksilber und konz. Schwefelsäure unter Kühlung (B. & S., D. R. P. 286668; C. 1915 II, 771; Frdl. 12, 836). Gelbes Krystall-pulver. F: ca. 164° (Zers.) (B. & S., D. R. P. 292546). Leicht löslich in heißem Alkohol, Eisessig und Natriumacetat-Lösung, schwer in heißem Wasser, unlöslich in Ather, Aceton und Mineralsäuren; die Lösung in Alkalien ist braunrot. Liefert bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄ 3.5.3′.5′-Tetraamino-4.4′-bis-methylamino-arsenobenzol (B. & S., D. R. P. 286668).
- 2.6-Dinitro-1-dimethylamino-benzol-arsonsäure-(4), 3.5-Dinitro-4-dimethylamino-phenylarsonsäure $C_8H_{10}O_7N_3As = (CH_3)_2N\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Erwärmen von 2.6-Dinitro-1-methoxy-benzol-arsonsäure-(4) mit $30^0/_{\rm niger}$ Dimethylamin-lösung auf dem Wasserbad (Höchster Farbw., D. R. P. 294 276; C. 1916 II, 780; Frdl. 13, 977). Gelbe Krystalle. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in Alkalien. Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure bei Gegenwart einer geringen Menge Jodwasserstoff 3.5.3'.5'-Tetraamino-4.4'-bis-dimethylamino-arsenobenzol.
- 2.6-Dinitro-1-diäthylamino-benzol-arsonsäure-(4), 3.5-Dinitro-4-diäthylamino-phenylarsonsäure $C_{10}H_{12}O_{7}N_{3}As = (C_{2}H_{5})_{2}N\cdot C_{6}H_{3}(NO_{2})_{2}\cdot AsO(OH)_{2}$. B. Aus 2.6-Dinitro-1-methoxy-benzol-arsonsäure-(4) und Diäthylamin-Lösung auf dem Wasserbad (Höchster Farbw., D. R. P. 294276; C. 1916 II, 780; Frdl. 13, 977). Gelbe Krystalle. Ziemlich schwer löslich in kaltem-Wasser; leicht löslich in Alkalien. Durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure in Gegenwart einer geringen Menge Jodwasserstoff entsteht 3.5.3'.5'-Tetraamino-4.4'-bis-diäthylamino-arsenobenzol.
- 2.6-Dinitro-1-carboxymethylamino-benzol-arsonsäure-(4), 2.6-Dinitro-phenylglycin-arsonsäure-(4) C₈H₈O₉N₃As = HO₂C·CH₂·NH·C₅H₂(NO₂)₂·AsO(OH)₃. B. Aus 4-Chlor-3.5-dinitro-phenylarsonsäure (8. 451) und Glykokoll in Natronlauge bei 20° (Boehringer & Söhne, D. R. P. 285604; C. 1915 II, 511; Frdl. 12, 827). Gelbgrünliches Pulver. Verpufft beim Erhitzen. Unlöslich in Äther, löslich in heißem Wasser, Alkohol, Eisessig und Aceton. Löslich in Alkalien mit roter Farbe.
- 2.6 Dinitro 1 benzolsulfamino benzol arsonsäure (4), 3.5 Dinitro 4 benzolsulfamino phenylarsonsäure $C_{19}H_{10}O_9N_8SAs = C_8H_5\cdot SO_2\cdot NH\cdot C_8H_2(NO_2)_2\cdot AsO(OH)_2$. B. Aus 4-Chlor-3.5-dinitro-phenylarsonsäure (8. 451) und Benzolsulfamid in Natronlauge im Autoklaven bei 120—150° (Boehringer & Söhne, D. R. P. 285604; C. 1915 II, 511; Frdl. 12, 827). Bräunlich. Verpufft beim Erhitzen. Löslich in heißem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther; löslich in Alkalien mit gelber Farbe, unlöslich in verd. Säuren.
- 2.6-Dinitro-1-methylnitramino-benzol-arsonsäure-(4), 3.5-Dinitro-4-methylnitramino-phenylarsonsäure $C_7H_7O_9N_4As=CH_3\cdot N(NO_2)\cdot C_6H_2(NO_2)_2\cdot AsO(OH)_2$. B. Beim Behandeln von 4-Dimethylamino-phenylarsenoxyd mit Salpeterschwefelsäure auf dem Wasserbad (Boehringer & Söhne, D. R. P. 285572; C. 1915 II, 449; Frdl. 12, 833). Aus 4-Dimethylamino-phenylarsendichlorid beim Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure auf 40—50° (Höchster Farbw., D. R. P. 293842; C. 1916 II, 620; Frdl. 12, 835). Aus N.N-Dimethylarsanilsäure beim Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure auf 40—50° (H. F., D. R. P. 293842). Beim Erwärmen von N-Methyl-arsanilsäure oder N-Nitroso-N-methyl-arsanilsäure mit rauchender Salpetersäure auf dem Wasserbad oder beim Erwärmen von N-Methyl-N-acetylarsanilsäure mit Salpeterschwefelsäure auf 30—40° (H. F., D. R. P. 294731; C. 1916 II,

861; Frdl. 12, 838). Aus 3-Nitro-4-methylamino-phenylarsonsäure beim Behandeln mit rauchender Salpetersäure auf dem Wasserbad (B. & S., D. R. P. 285604; C. 1915 II, 511; Frdl. 12, 827). — Hellgelb. Verpufft beim Erhitzen auf dem Platinblech; leicht löslich in heißem Aceton, heißem Alkohol und Eisessig; unlöslich in verd. Mineralsäuren, leicht löslich in Natronlauge, Sodalösung und Natriumacetat-Lösung (B. & S., D. R. P. 285572). — Gibt bei der Reduktion mit 25% jeger phosphoriger Säure auf dem Wasserbad 3.5.3'.5'-Tetranitro-4.4'-bis-methylamino-arsenobenzol (B. & S., D. R. P. 286668; C. 1915 II, 771; Frdl. 12, 836). Liefert bei der Reduktion mit Zinnstaub und heißer konzentrierter Salzsäure (B. & S., D. R. P. 285572), mit Zink und alkoh. Salzsäure auf dem Wasserbad oder mit Zinnchlorür, konz. Salzsäure und Eisessig bei Siedetemperatur (B. & S., D. R. P. 286667; C. 1915 II, 770; Frdl. 12, 835) oder bei der Reduktion mit unterphosphoriger Säure und Kaliumjcdid in siedendem Eisessig (H. F., D. R. P. 286432; C. 1915 II, 640; Frdl. 12, 823) 3.5.3'.5'-Tetraamino-4.4'-bis-methylamino-arsenobenzol; wird die Reduktion mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure bei höchstens 50% durchgeführt, so erhält man 3.5.3'.5'-Tetraamino-4.4'-bis-[α-methylhydrazino]-arsenobenzol (B. & S., D. R. P. 285573; C. 1915 II, 639; Frdl. 12, 839). Beim Schütteln mit Quecksilber in konz. Schwefelsäure erhält man das Quecksilbersalz der 3.5-Dinitro-4-methylamino-phenylarsonsäure (B. & S., D. R. P. 286668).

3 - Chlor - 2.6 - dinitro - 1 - methylamino - benzol - arsonsäure - (4), 2-Chlor-3.5-dinitro-4-methylamino-phenylarsonsäure $C_7H_7O_7N_3ClAs$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Nitrieren von 5-Chlor-2-nitro-1-methylamino-benzol-arsonsäure-(4) mit 1 Mol Salpetersäure in Schwefelsäure bei 15—35° (Boehringer & Söhne, D. R. P. 292546; C. 1916 II, 82; Frdl. 13, 976). — Krystalle (aus Wasser). F: ca. 196° (Zers.). Schwer löslich in Wasser; löslich in Natriumacetat-Lösung.

3-Chlor-2.6-dinitro-1-methylnitramino-benzol-arsonsaure - (4), 2 - Chlor - 3.5 - dinitro - 4 - methylnitramino - phenylarsonsaure olyn O2N. ClAs, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2-Chlor-4-dimethylamino-phenylarsenoxyd und Salpeterschwefelsaure bei höchstens 350 (Boehringer & Söhne, D. R. P. 286669; C. 1915 II, 771; Frdl. 12, 839). — Aso(OH)2 Gelbes Pulver (aus der Lösung in Natriumacetat mit Salzsaure gefällt). Verpufft beim Erhitzen. Leicht löslich in Methanol, Alkohol, Aceton und heißem Wasser, unlöslich in Chloroform, Äther und Benzol; löslich in Natronlauge mit roter Farbs. — Liefert bei der Reduktion mit Zinnstaub und konz. Salzsäure oder mit Zink und wäßrig-alkoholischer Salzsäure 2.2'-Dichlor-3.5.3'.5'-tetraamino-4.4'-bis-methylamino-arsenobenzol (B. & S., D. R. P. 286669). Gibt beim Behandeln mit Methylamin-Lösung 3.5-Dinitro-2-methylamino-4-methylnitramino-phenylarsonsäure (B. & S., D. R. P. 291317; C. 1916 I, 864; Frdl. 12, 842).

3.5 - Dichlor - 2.6 - dinitro - 1 - methylnitramino - benzol - arsonsäure - (4), 2.6 - Dichlor - 3.5 - dinitro - 4 - methylnitramino - phenylarsonsäure C₇H₅O₉N₄Cl₂As, s. nebenstehende Formel. B. Beim Behandeln von 2.6 - Dichlor - 4 - dimethylamino - phenylarsonsäure mit Salpeterschwefelsäure (Boehringer & Söhne, D. R. P. 291317; C. 1916 I, 864; Frdl. 12, Aso(OH)₂ 841). — Rotes Pulver. Zersetzt sich bei ca. 200°. Leicht löslich in heißem Alkohol, unlöslich in Benzol und kaltem Wasser; leicht löslich in Natriumacetat-Lösung und Alkalien, unlöslich in verd. Säuren. — Liefert bei der Reduktion 2.6.2′.6′-Tetrachlor - 3.5.3′.5′-tetraamino - 4.4′-bis-methylamino-arsenobenzol.

3-Brom-2.6-dinitro-1-methylnitramino-benzol-arsonsäure - (4), 2 - Brom - 3.5 - dinitro - 4 - methylnitramino - phenylarsonsäure C₇H₆O₂N₄BrAs, s. nebenstehende Formel. B. Aus (nicht näher beschriebenem) 2-Brom-4-dimethylamino-phenylarsenoxyd und Salpeterschwefelsäure bei höchstens 35° (Boehringer & Söhne, D. R. P. 286669; C. 1915 II, 771; Frdl. 12, 839). — Gelbes Pulver (aus Natriumacetat-Lösung mit Salzsäure gefällt). Verpufft beim Erhitzen. Leicht löslich in Methanol, Alkohol, Aceton und heißem Wasser, unlöslich in Chloroform, Äther und Benzol; die Lösung in Natronlauge ist rot. — Liefert bei der Reduktion mit Zinnstaub und konz. Salzsäure 2.2'-Dibrom-3.5.3'.5'-tetra-amino-4.4'-bis-methylamino-arsenobenzol.

1-Amino-benzol-trithioarsonsäure-(4), 4-Amino-phenyltrithioarsonsäure- $C_8H_8NS_2As=H_2N\cdot C_8H_4\cdot AsS(SH)_2$. — Natriumsalz, Sulfatoxyl NaC₆H₇NS₂As+4H₂O. Toxische Dosis für Meerschweinchen: LAUNOY, C.r. 151, 899.

1-Acetamino-bensol-trithioarsonsäure-(4), 4-Acetamino-phenyltrithioarsonsäure $C_2H_{10}ONS_2As = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsS(SH)_2$. — Natriumsalz, Acetylsulfatoxyl Na₂C₈H₈ONS₂As + 6H₂O. Toxische Dosis für Meerschweinchen: Launoy, C. r. 151, 899.

2. Arsonsäuren der Monoamine C_2H_2N .

- 1. Arsonsäuren des 2-Amino-toluols (o-Toluidins) $C_7H_9N=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH_2$.
- 2-Amino-toluol-arsonsäure-(4), 3-Amino-4-methyl-phenylarsonsäure C₇H₁₀O₈NAs, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3-Nitro-4-methyl-phenylarsonsäure mit Ferrosulfat in Natronlauge (JACOBS, HEIDEL-BERGER, ROLF, Am. Soc. 40, 1586). Nadeln (aus Wasser). F: 172—175° (Zers.). Löslich in Wasser, Methanol, Alkohol und Eisessig. Die Diazoverbindung gibt mit dem Natriumsalz der Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) eine kirschrote Färbung.
- 3-[Carbaminylmethyl-amino]-4-methyl-phenylarsonsäure, 2-Methyl-phenylglycinamid-arsonsäure-(5), 5-Arsono-2-methyl-phenylglycinamid $C_9H_{13}O_4N_2As = H_2N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_9H_{3}(CH_3) \cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Kochen von 3-Amino-4-methyl-phenylarsonsäure und Chloracetamid in verd. Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1599). Nadeln (aus ammoniakalischer Lösung durch Essigsäure). Schmilzt nicht unterhalb 285°. Schwer löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig in der Kälte, leicht in der Wärme, löslich in Methanol.
- 2-Amino-toluol-arsonsäure-(5), 4-Amino-3-methyl-phenyl-arsonsäure C₇H₁₀O₃NAs, s. nebenstehende Formel (8. 882). B. {Durch Erhitzen von o-Toluidin BENDA, KAHN, B. 41, 1674, 1675}; Höchster Farbw., D. R. P. 219210; C. 1910 I, 973; Frdl. 9, 1034). F: 194^o (HO)₂OAs bis 195^o (H. F.). Das Natriumsalz liefert beim Erhitzen mit Quecksilberacetat und Wasser, Kochen des Reaktionsprodukts mit 10%/oiger Natronlauge und nachfolgenden Ansäuern mit Essigsäure 5-Hydroxymercuri-4-amino-3-methyl-phenylarsonsäure (Wellcome, Barrowcliff, Engl. Pat. 12472 [1908]).
- 4-Oxalamino-3-methyl-phenylarsonsäure, 2-Methyl-oxanilsäure-arsonsäure-(4) $C_9H_{10}O_6NAs = HO_2C\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Erhitzen des Natriumsalzes der 2-Amino-toluol-arsonsäure-(5) mit Oxalsäure auf 140—160° (Fargher, Soc. 115, 989). Prismen (aus 50°/oiger Essigsäure). Löslich in heißem Wasser, schwer löslich in heißem Alkohol, Essigester und Aceton. Liefert beim Behandeln mit Salpeterschwefelsäure unterhalb 15° und darauffolgenden Kochen nach Zusatz von Wasser 3-Nitro-2-amino-toluolarsonsäure-(5).
- 4-[ω -Allyl-thioureido]-8-methyl-phenylarsonsäure $C_{11}H_{15}O_3N_2SAs=CH_2:CH\cdot CH_2\cdot NH\cdot CS\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot AsO(OH)_2$. B. Aus 4-Amino-3-methyl-phenylarsonsäure und Allylsenföl in Methanol (Thoms, D. R. P. 294632; C. 1916 II, 860; Frdl. 13, 975). Zersetzt sich bei 170°.
- 4-[Carbaminylmethyl-amino]-3-methyl-phenylarsonsäure, 2-Methyl-phenylglycinamid -arsonsäure-(4), 4-Arsono-2-methyl-phenylglycinamid $C_9H_{13}O_4N_2As = H_2N \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Kochen von 4-Amino-3-methyl-phenylarsonsäure mit Chloracetamid in 1n-Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1599). Plättchen (aus ammoniakalischer Lösung durch Essigsäure). Färbt sich oberhalb 250° dunkel; zersetzt sich bei ca. 283°. Schwer löslich in siedendem Wasser, löslich in siedendem 50°/0 igem Alkohol.
- 4-Arsono-2-methyl-phenylglycin-[3-oxy-anilid] $C_{15}H_{17}O_5N_2As = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Einw. von 3-Chloracetamino-phenol auf das Natriumsalz der 4-Amino-3-methyl-phenylarsonsäure (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1642). Nadeln (aus ammoniakalischer Lösung durch Essigsäure). Zersetzt sich bei ca. 285°. Unlöslich in siedendem Wasser, löslich in heißem $50^\circ/_0$ igem Alkohol.
- 4-Arsono-2-methyl-phenylglycin-[4-oxy-anilid] $C_{16}H_{17}O_{3}N_{2}As = HO \cdot C_{6}H_{4} \cdot NH \cdot CO \cdot CH_{2} \cdot NH \cdot C_{6}H_{3}(CH_{2}) \cdot AsO(OH)_{2}$. B. Durch Einw. von 4-Chloracetamino-phenol auf das Natriumsalz der 4-Amino-3-methyl-phenylarsonsäure (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1642). Nadeln (aus ammoniakalischer Lösung durch Essigsäure). Zersetzt sich bei 232—233°. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser, schwer in heißem 50% jegem Alkohol.
- 2-Methyl-phenylglycinureid-arsonsäure-(4), 4-Arsono-2-methyl-phenylglycinureid $C_{10}H_{14}O_{5}N_{3}As = H_{2}N \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot CH_{2} \cdot NH \cdot C_{6}H_{3}(CH_{3}) \cdot AsO(OH)_{2}$. B. Durch Kochen von 4-Amino-3-methyl-phenylarsonsäure mit Chloracetyl-harnstoff in 1n-Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1609). Nadeln (aus ammoniakalischer Lösung durch Essigsäure). Zersetzt sich bei ca. 235°. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser und siedendem $50^{\circ}/_{0}$ igem Alkohol. Na $C_{10}H_{13}O_{5}N_{3}As + 2H_{2}O$. Platten (aus Wasser).
- 4-Arsono-2-methyl-phenylglycin- $[\omega$ -methyl-ureid] $C_{11}H_{16}O_5N_3As = CH_3 \cdot NH \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5(CH_2) \cdot AsO(OH)_6$. B. Durch Kochen des Natriumsalzes der 4-Amino-3-methyl-phenylarsonsäure mit N-Methyl-N'-chloracetyl-harnstoff in wäßr. Lösung (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1610). Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich bei 218—219°. Schwer löslich in heißem Wasser, löslich in siedendem 50% jagem Alkohol.

kaltem Wasser.

- N-Methyl-N-[4-arsono-2-methyl-phenyl]-glycinisoamylester $C_{18}H_{24}O_5NAs = C_5H_{11}\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot N(CH_3)\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Erhitzen von [Methyl-o-toluidino]-essigsäureisoamylester mit Arsentrichlorid und Pyridin auf ca. 108° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Sodalösung und Wasserstoffperoxyd (ÖCHSLIN, A. ch. [9] 1, 248). F: 107°.
- 3-Nitro-2-amino-toluol-arsonsäure -(5), 5-Nitro-4-amino-3-methyl-phenylarsonsäure C₇H₉O₅N₂As, s. nebenstehende Formel.

 B. Beim Behandeln von 4-Oxalamino-3-methyl-phenylarsonsäure mit Salpeterschwefelsäure unterhalb 15° und darauffolgenden Kochen nach (HO)₂OAs.

 NO₂ Zusatz von Wasser (FARGHER, Soc. 115, 989). Krystallisiert aus Wasser in gelben wasserfreien und orangefarbenen 1,5 Mol Krystallwasser entheln Nadeln (F.). Die wasserfreie Form geht allmählich in die wasserhaltige über (F.). Gibt bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄ in Natronlauge unter Kühlung 4.5-Diamino-3-methyl-phenylarsonsäure (BAXTER, FARGHER, Soc. 115, 1377). Liefert beim Erwärmen mit 40°/0 iger Kalilauge auf dem Wasserbad 5-Nitro-4-oxy-3-methyl-phenylarsonsäure (F.).
- 2. Arsonsäuren des 3-Amino-toluols (m-Toluidins) C₇H₉N = CH₃·C₆H₄·NH₂.

 3-Amino-toluol-arsonsäure-(2), 6-Amino-2-methyl-phenylarsonsäure C₇H₁₀O₃NAs, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 6-Nitro-2-methyl-phenylarsonsäure mit Ferrosulfat in Natronlauge (JACOBS, HEIDELBERGER, ROLF, Am. Soc. 40, 1586). Krystalle (aus Wasser). F: 175° bis 180° (Zers.). Löslich in Methanol, Alkohol und Eisessig, schwer löslich in Aceton und
- 3-Amino-toluol-arsonsäure-(4), 2-Amino-4-methyl-phenylarsonsäure C₇H₁₀O₂NAs, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-4-methyl-phenylarsonsäure mit Ferrosulfat in Natronlauge (JACOBS, HEIDELBERGER, ROLF, Am. Soc. 40, 1585; GIBSON, JOHNSON, Soc. 1929, 776). Nadeln (aus Wasser). F: 180° (JA., H., R.), 184—185° (G., Jo.). Leicht löslich in Methanol, AsO(OH)₂ Alkohol und Eisessig, löslich in Wasser, schwer löslich in Aceton und Äther (JA., H., R.). Liefert diazotiert mit dem Natriumsalz der Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) einen schwach orangeroten Farbstoff (JA., H., R.).
- 3-Amino-toluol-arsonsäure-(6), 4-Amino-2-methyl-phenyl-arsonsäure C₇H₁₀O₃NAs, s. nebenstehende Formel (S. 882). B. {Aus (HO)₂OAs Arsensäure ... (Benda, Kahn, B. 41, 1674, 1675}; Höchster Farbw., D. R. P. 219210; C. 1910 I., 973; Frdl. 9, 1034). Durch Reduktion von 4-Nitro-2-methyl-phenylarsonsäure mit Ferrosulfat in Natronlauge (JACOBS, Heidelberger, ROLF, Am. Soc. 40, 1588). Nadeln und Prismen (aus Wasser). F: 222—224° (Zers.) (J., H., R.). Liefert diazotiert mit dem Natriumsalz der Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) eine orangerote Färbung.
- 4-[Carbaminylmethyl-amino]-2-methyl-phenylarsonsäure, 3-Methyl-phenylglycinamid-arsonsäure-(4), 4-Arsono-3-methyl-phenylglycinamid $C_9H_{19}O_4N_9As=H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot AsO(OH)_2$. B. Beim Kochen von 4-Amino-2-methyl-phenylarsonsäure mit Chloracetamid in 1n-Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1599). Plättchen (aus Wasser). F: 203—205° (Zers.). Löslich in siedendem 50°/ojgem Alkohol.
- 4-Arsono-3-methyl-phenylglycin-[3-oxy-anilid] $C_{15}H_{17}O_5N_2As = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_5(CH_3) \cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Einw. von 3-Chloracetamino-phenol auf das Natriumsalz der 4-Amino-2-methyl-phenylarsonsäure (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1643). Mikrokrystallinisch (aus ammoniakalischer Lösung durch Essigsäure). Zersetzt sich bei 232—235°. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser und Alkohol, leichter in heißem $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol.
- 3. Arsonsäure des 4-Amino-toluols (p-Toluidins) C₇H₉N = CH₃·C₆H₄·NH₂.

 4-Amino-toluol-arsonsäure-(2), 5-Amino-2-methyl-phenylarsonsäure C₇H₁₀O₃NAs, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 5-Nitro-2-methyl-phenylarsonsäure mit Ferrosulfat in Natronlauge (JACOBS, HEIDELBERGER, ROLF, Am. Soc. 40, 1588). Cremefarbene Prismen (aus Wasser). F: 235—245⁶ (Zers.). Ziemlich schwer löslich in siedendem Wasser, noch schwerer in siedendem Alkohol und Eisessig. Gibt diazotiert mit dem Natriumsalz der Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) eine kirschrote Färbung.

3. Arsonsäure des 2-Amino-1.4-dimethyl-benzols (p-Xylidins) $C_8H_{11}N=(CH_3)_2C_6H_8\cdot NH_2$.

2-Amino-p-xylol-arsonsäure-(5), 4-Amino-2.5-dimethylphenylarsonsäure C₆H₁₂O₃NAs, s. nebenstehende Formel (S. 883).

B. {Aus Arsensäure ... (Benda, Kahn, B. 41, 1674, 1676}; Höchster Farbw., D. R. P. 219210; C. 1910 I, 973; Frdl. 9, 1034). Durch Reduktion (HO)₂OAs. (CH₃) auge (Jacobs, Heidelberger, Rolf, Am. Soc. 40, 1590). — F: 213—214° (Zers.) (J., H., R.). Schwer löslich in kaltem Wasser und kaltem Alkohol (J., H., R.).

4-[Carbaminylmethyl-amino]-2.5-dimethyl-phenylarsonsäure, 2.5-Dimethyl-phenylglycinamid -arsonsäure - (4), 4-Arsono - 2.5-dimethyl-phenylglycinamid $C_{10}H_{15}O_4N_2As=H_2N\cdot CO\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_9(CH_3)_2\cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Kochen von 4-Amino-2.5-dimethyl-phenylarsonsäure mit Chloracetamid in 1n-Natronlauge (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1599). — Bräunliche Platten und Prismen (aus ammoniakalischer Lösung durch Essigsäure). F: 236—237° (Zers.). Sehr schwer löslich in Wasser, Eisessig und 50°/0 gigem Alkohol in der Kälte, leichter in der Siedehitze.

b) Arsonsäuren der Monoamine $C_nH_{2n-11}N$.

1 - Amino - naphthalin - arsonsäure - (4), Naphthylamin - (1) - arsonsäure - (4), [4-Amino-naphthyl-(1)]-arsonsäure $C_{10}H_{10}O_3NAs = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot AsO(OH)_2$ (S. 883). B. Zur Bildung aus α -Naphthylamin und Arsensäure vgl. Andrejew, \mathcal{H} . 45, 1983; C. 1914 I, 1658; Boon, Ogilvie, C. 1919 I, 2331).

2. Arsonsäuren der Diamine.

a) Arsonsäuren der Diamine $C_nH_{2n-4}N_2$.

1. Arsonsäuren der Diamine $\mathrm{C_6H_8N_2}$.

- 1. Arsonsäuren des 1.2-Diamino-benzols (o-Phenylendiamins) $\mathrm{C_6H_8N_2}\!=\!\mathrm{C_6H_4(NH_9)_9}.$
- 1.2-Diamino-benzol-arsonsäure-(3), 2.3-Diamino-phenylarson-säure, Phenylendiamin-(1.2)-arsonsäure-(3) $C_6H_9O_3N_2As$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-3-amino-phenylarsonsäure (S. 466) mit $Na_2S_2O_4$ bei Zimmertemperatur (Höchster Farbw., D. R. P. 256343; C. 1913 I, 758; Frdl. 11, 1034). Blättchen (aus Wasser). F: 205—208°.
- 1.2-Diamino-benzol-arsonsäure-(4), 3.4-Diamino-phenylarsonsäure, Phenylendiamin-(1.2)-arsonsäure-(4) C₆H₉O₃N₂As, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3-Nitro-4-amino-phenylarsonsäure mit Na₂S₂O₄ in verd. Natronlauge unter Kühlung (Bertheim, B. 44, 3095; Baxter, Fargher, Soc. 115, 1375). Aus 3-Nitro-4-amino-phenylarsonsäure durch Reduktion mit Aso(0H)₂ Wasserstoff in Gegenwart von Palladium in Natronlauge (Boehringer & Söhne, D. R. P. 286547; C. 1915 II, 730; Frdl. 12, 830). Farblose Prismen mit ½ H₂O (aus Wasser). Bräunt sich oberhalb 140°; F: 158—159° (Zers.) (Be.). Leicht löslich in Methanol, ziemlich leicht in heißem Wasser, schwer in kaltem Wasser und Alkohol, unlöslich in Ather und Aceton (Be.). Die Lösungen in Alkalien färben sich an der Luft gelb bis braun (Be.). Reduziert ammoniakalische Silberlösung in der Kälte (Be.). Die Lösung in verd. Salzsäure gibt mit Kaliumdichromat eine tiefdunkelviolette, sehr unbeständige Färbung (Be.). Gibt mit Natriumnitrit in salzsaurer Lösung Benztriazol-arsonsäure-(5) (Syst. No. 4008) (Be.). Liefert mit Phenanthrenchinon in heißem Eisessig + Methanol 1.2; 3.4-Dibenzo-phenazin-arsonsäure-(6) (Syst. No. 3793) (Be.). Gibt beim Kochen mit wasserfreier Ameisensäure Benzimidazolarsonsäure-(5) (Syst. No. 3793) (Ba., F.). Bei der Einw. einer Lösung von Phosgen in Toluol auf 3.4-Diamino-phenylarsonsäure in Sodalösung entsteht Benzimidazolon-arsonsäure-(5) (Syst. No. 3793) (Be.). Physiologische Wirkung: Be.
- 3.4-Bis-acetamino-phenylarsonsäure $C_{10}H_{13}O_5N_2As = (CH_3 \cdot CO \cdot NH)_2C_6H_3 \cdot AsO(OH)_2$. B. Man behandelt eine Lösung von 3.4-Diamino-phenylarsonsäure in Methanol mit Essigsäure

¹⁾ Nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] zeigten BROWN, HAMILTON (Am. Soc. 56, 151), daß bei dieser Reaktion nicht Naphthylamin-(1)-arsonsäure-(4), sondern Naphthylamin-(1) arsonsäure-(2) entsteht.

und Essigsäureanhydrid, destilliert das Methanol ab und erhitzt einige Stunden zum Sieden (Baxter, Farther, Soc. 115, 1376; vgl. jedoch Phillips, Soc. 1928, 3136). — Krystallwasserhaltige Nadeln (aus Wasser). Wird bei 110° wasserfrei (Ba., F.). — Liefert beim Erhitzen mit Wasser im Rohr auf 130° 2-Methyl-benzimidazol-arsonsäure-(5) (Ba., F.).

2. Arsonsäure des 1.3-Diamino-benzols (m-Phenylendiamins) $C_6H_8N_2=C_6H_4(NH_9)_9$.

2.6-Dinitro-3-methylamino-1-methylnitramino-benzol-arsonsäure C₈, 3.5-Dinitro-2-methylamino-4-methylnitramino-phenylarsonsäure C₈H₁₀O₉N₅As, s. nebenstehende Formel. B. Durch Behandeln von 2-Chlor-3.5-dinitro-4-methylnitramino-phenylarsonsäure mit Methylamin-Lösung (Boehringer & Cöhne, D. R. P. 291317; C. 1916 I, AsO(OH)₂ 864; Frdl. 12, 841). — Gelbes Pulver. Verpufft beim Erhitzen. Löslich in Chloroform, Äther und Benzol. — Liefert bei der Reduktion mit Zinn und Salzsäure 3.5.3'.5'.Tetraamino-2.4.2'.4'-tetrakis-methylamino-arsenobenzol (S. 505).

3. Arsonsäure des 1.4-Diamino-benzols (p-Phenylendiamins) $C_6H_{\delta}N_2=C_6H_4(NH_2)_2$.

1.4-Diamino-benzol-arsonsäure-(2), 2.5-Diamino-phenylarson-säure, Phenylendiamin-(1.4)-arsonsäure-(2) $C_6H_9O_3N_2As$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 5-Nitro-2-amino-phenylarsonsäure mit Ferrochlorid in Natronlauge (Benda, B. 44, 3302; Höchster Farbw., D. R. P. 248047; C. 1912 II, 214; Frdl. 11, 1034). — Nadeln. NH2 Zersetzt sich bei 210—215° (B.; H. F.). Färbt sich an der Luft und am Licht allmählich violett. Sehr schwer löslich in Alkohol, schwer in kaltem Wasser, ziemlich leicht in heißem Wasser. Löst sich leicht in verd. Mineralsäuren und Alkalien (B.; H. F.). — Liefert beim Diazotieren mit Natriumnitrit in schwefelsaurer Lösung und folgenden Behandeln mit Kupfer und Alkohol 3-Amino-phenylarsonsäure (B.). Gibt diazotiert mit β -Naphthol eine rote, mit Resorcin eine orangegelbe und mit dem Natriumsalz der Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) eine rotviolette Färbung (B.). Gibt beim Kochen mit 4-Nitroso-phenylarsonsäure in Eisessig [Benzol-arsonsäure-(2)]-1.4-bis-[$\langle azo1 \rangle$ -benzol-arsonsäure-(4)] (S. 498) (Karrer, B. 45, 2363).

2. Arsonsäure des 2.3-Diamino-toluols $C_7H_{10}N_2 = CH_3 \cdot C_6H_3(NH_2)_2$.

2.3-Diamino-toluol-arsonsäure-(5), 4.5-Diamino-3-methyl-phenylarsonsäure $C_7H_{11}O_3N_2As$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 5-Nitro-4-amino-3-methyl-phenylarsonsäure mit $Na_2S_2O_4$ in Natronlauge unter Kühlung (Baxter, Farcher, Soc. 115, 1377). — (HO)2OAs NH2 Krystallwasserhaltige Nadeln (aus Wasser). Ziemlich leicht löstlich in Methanol und Eisessig, sehr schwer in Äther, Benzol und Petroläther. — Gibt in verd. Salzsäure mit Kaliumdichromat eine dunkelviolette Färbung. Liefert bei längerem Kochen mit Essigsäure 2.4-Dimethylbenzimidazol-arsonsäure-(6) (Syst. No. 3793).

b) Arsonsäuren der Diamine C_nH_{2n-14}N₂.

(HO)20A5 AsO(OH)2 4.4' - Diamino - stilben - diarsonsäure - (2.2') C₁₄H₁₆O₆N₂As₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion H₂N· >·CH:CH·⟨ des beim Erwärmen von 5-Nitro-2-methyl-phenylarsonsäure mit Natronlauge auf 90° erhaltenen Reaktionsprodukts zuerst durch längeres Kochen mit Zinkstaub in Natronlauge, dann durch kurze Behandlung mit Na₂S₂O₄ (KARREB, B. 48, 312). — Gelbe Flocken. Leicht löslich in Alkalien und überschüssigen Mineralsäuren. — Bei der Reduktion des Dinatriumsalzes mit Na₂S₂O₄ in wäßr. Lösung bei 50—60° entsteht eine gelbe Verbindung, der vielleicht nebenstehende Formel zukommt. H2N. Gibt mit 4-Dimethylamino-benzaldehyd in salzsaurer Lösung CH:CH. einen roten Niederschlag. — Na₂C₁₄H₁₄O₆N₂As₂ + 4H₂O (im Vakuum getrocknet). Gelbbraune, hygroskopische Blättchen (aus verd. Alkohol). leicht löslich in heißem Wasser. Wird bei 110—120° langsam wasserfrei. Das wasserfreie Salz ist sehr hygroskopisch.

3. Arsonsäuren der Triamine.

1.2.3-Triamino-benzol-arsonsäure-(5), 3.4.5-Triamino-phenylarsonsäure $C_6H_{10}O_3N_3As$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3.5-Dinitro-4-amino-phenylarsonsäure in Natronlauge mit Ferrochlorid (Benda, B. 47, 1316) oder Ferrosulfat (Höchster Farbw., D. R. P. 278421; C. 1914 II, 966; Frdl. 12, 824). Durch Reduktion von 3.5-Dinitro-4-amino-phenylarsonsäure mit 6 Mol Na₂S₂O₄ in verd. Natronlauge (Boehringer & Söhne, D. R. P. 286854; C. 1915 II, 934; Frdl. 12, 831). — Nadeln mit 1 H₂O (aus Wasser). Zersetzt sich bei 170—175° (Be.). Kaum löslich in heißem Alkohol, sehr schwer in kaltem Wasser, etwas leichter in siedendem Wasser, leicht in heißer 50°/ojeger Essigsäure (Be.). Sehr leicht löslich in verd. Mineralsäuren, Alkalien und Alkalicarbonaten (Be.; Boe. & S.). — Gibt in alkal. Lösung mit Kaliumferricyanid sowie mit Natriumhypochlorit rote, unbeständige Färbungen (Be.). Die ammoniakalische Lösung redeziert langsam Silbernitrat (Be.). Liefert bei der Reduktion mit unterphosphoriger Säure in wäßr. Lösung bei 30—40° 3.4.5.3'.4'.5'-Hexamino-arsenobenzol (Boe. & S.). Die salzsaure Lösung gibt mit Nitrit eine gelbliche Diazoverbindung, die mit Resorcin eine orangerote, mit dem Natriumsalz der Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) eine blaurote Färbung gibt (Be.). — Anwendung zur Darstellung von arsenhaltigen Azofarbstoffen: H. F. — Die Lösung in konz. Schwefelsäure färbt sich auf Zusatz eines Tropfens Salpetersäure braun, die Färbung schlägt rasch über Olivgrün nach Blau um (Be.).

H. Arsonsäuren der Oxy-amine.

1. Derivate der Monooxy-Verbindungen.

Derivate der Monooxy-Verbindungen C_nH_{2n-6}O.

1. Derivate des Phenols $C_6H_6O=C_6H_5\cdot OH$.

2-Amino-1-oxy-benzol-arsonsäure - (4), 2-Amino-phenol-arsonsäure-(4), 3-Amino-4-oxy-phenylarsonsäure C₆H₈O₄NAs, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3-Nitro-4-oxy-phenylarsonsäure mit Natriumamalgam in Methanol auf dem Wasserbad (EHRICE, BERTHEIM, B. 45, 757; Höchster Farbw., D. R. P. 224953; C. 1910 II, 701; Frdl. 10, 1237) oder mit Aso(OH)₂ Na₂S₂O₄ in alkal. Lösung unter Kühlung (H. F.; FARGHER, Soc. 115, 991) oder mit Ferrosulfat und Natronlauge (JACOBS, HEIDELBERGER, ROLF, Am. Soc. 40, 1590). Durch Oxydation von Salvarsan (S. 507) mit Jodlösung (GAEBEL, Ar. 249, 242; E., B., B 45, 765) oder mit Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung (E., B.; H. F.). 3-Amino-4-oxy-phenylarsonsäure erscheint im Harn nach intravenöser Darreichung von Salvarsan (SIEBURG, H. 97, 83). — Fast farblose Krystalle. Färbt sich oberhalb 170° allmählich dunkel (E., B.; H. F.). Zersetzt sich bei ca. 290° (J., H., R.). Sehr schwer löslich in kaltem Wasser und organischen Lösungsmitteln (E., B.; H. F.). Löst sich in Alkalien und in überschüssigen Mineralsäuren (E., B.; H. F.). — Reduziert ammoniakalische Silberlösung in der Hitze sofort (E., B.). Die alkal. Lösungen färben sich an der Luft gelb bis braun, auf Zusatz von Natriumhypochlorit dunkelolivgrün (E., B.; H. F.). Die Lösungen in verd. Mineralsäuren geben mit Kaliumdichromat eine rote Färbung (E., B.; H. F.). Liefert bei der Reduktion mit schwefliger Säure in Gegenwart von Kaliumjodid in verd. Salzsäure (E., B.) oder verd. Schwefelsäure (H. F., D. R. P. 235 391; C. 1911 II, 172; Frdl. 10, 1243) 3-Amino-4-oxy-phenylarsenoxyd (S. 416). Bei der Reduktion mit schwefliger Säure und etwas Jodwasserstoffsäure in Eisessig + konz. Salzsäure entsteht 3-Amino-4-oxy-phenylarsendichlorid (H. F., D. R. P. 272289; C. 1914 I, 1469; Frdl. 11, 1121). 3-Amino-4-oxy-phenylarsonsäure wird durch Na₂S₂O₄ in Gegenwart von Kupferchlorid zu einer Kupfersalzverbindung des 3.3'-Diamino-4.4'-dioxy-arsenobenzols and single (H. F. D. R. 2014 I. 1914 reduziert (H. F., D. R. P. 270258; C. 1914 I, 928; Frdl. 11, 1066). Bei der Reduktion mit $Na_2S_2O_4$ in alkal. Lösung in Gegenwart von Natriumarsenit erhält man je nach den Bedingungen eine orangegelbe oder eine braunrote Arsenoverbindung mit ca. $49^{\circ}/_{0}$ bezw. $57^{\circ}/_{0}$ Arsen (H. F., D. R. P. 270254; C. 1914 I, 829; Frdl. 11, 1073; vgl. a. H. F., D. R. P. 270256; C. 1914 I, 829; Frdl. 11, 1064), in Gegenwart des Dinatriumsalzes der Methylarsonsäure 3-Amino-4-oxybenzolarsenomethan (S. 506) (H. F., D. R. P. 253226; C. 1912 II, 1995; Frdl. 11, 1072);

492

dieselbe Verbindung entsteht auch bei der Reduktion eines Gemisches von 3-Amino-4-oxyphenylarsonsäure und Methylarsenmonoxyd mit Zinnchlorür und Salzsäure in Gegenwart von Jodwasserstoffsäure unterhalb —10° (H. F., D. R. P. 253 226). Bei der Reduktion eines Gemisches von 3-Amino-4-oxy-phenylarsonsäure und 4-Amino-phenylarsonsäure oder 4-Amino-phenylarsenoxyd mit Zinnchlorür und Salzsäure in Gegenwart von Jodwasserstoffsäure erhält mar 3.4'-Diamino-4-oxy-arsenobenzol (H. F., D. R. P. 251 104; C. 1912 II, 1414; Frdl. 11, 1071). Bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄ in alkal. Lösung in Gegenwart von Brechweinstein entsteht eine rotbraune Arsen-Antimon-Verbindung (H. F., D. R. P. 270 255; C. 1914 I, 829; Frdl. 11, 1074). Einw. von Schwefelwasserstoff auf die Lösung in Natronlauge: H. F., D. R. P. 253757; C. 1913 I, 84; Frdl. 11, 1044. Einw. von Mercuriacetat: Raiziss, Kolmer, Gavron, J. biol. Chem. 40, 537; vgl. dagegen Maschmann, B. 59, 214. 3-Amino-4-xy-phenylarsonsäure liefert beim Erwärmen mit Rongalit in wäßr. Lösung auf dem Wasserbad Neosalvarsan (S. 508) (H. F., D. R. P. 263 460; C. 1913 II, 831; Frdl. 11, 1054). Beim Behandeln von 3-Amino-4-oxy-phenylarsonsäure in Natronlauge mit Phosgen in Toluol erhält man Benzoxazolon-arsonsäure-(5) (Fargher, Soc. 115, 991). — NaC₆H₇O₄NAs+1 oder 2 H₂O. Krystalle. Sehr leicht löslich in Wasser (E., B.).

2-Methylamino-phenol-arsonsäure-(4), 3-Methylamino-4-oxy-phenylarsonsäure $C_7H_{10}O_4NAs = CH_3 \cdot NH \cdot C_8H_3(OH) \cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Behandeln von 1 Mol 2-Amino-phenol-arsonsäure-(4) mit $^1/_2$ Mol Dimethylsulfat in Natronlauge, neben 2-Dimethylamino-phenol-arsonsäure-(4) (Bertheim, B. 45, 2131). — Nädelchen mit $^1/_2$ H₂O (aus Wasser). F: 263—263,5° (Zers.). Leicht löslich in Alkohol, Methanol, heißem Eisessig und 50° /oiger Essigsäure, sehr schwer in Aceton, unlöslich in Äther. Sehr leicht löslich in Alkalien und wäßr. Mineralsäuren. — Die wäßr. Lösungen zersetzen sich auf dem Wasserbad an der Luft unter Dunkelfärbung. Liefert bei der Reduktion in neutraler Lösung mit $Na_2S_2O_4$ bei ca. 50° 3.3′-Bis-methylamino-4.4′-dioxy-arsenobenzol.

2-Dimethylamino-phenol-arsonsäure-(4), 3-Dimethylamino-4-oxy-phenylarsonsäure-C₈H₁₂O₄NAs = (CH_3) , $N \cdot C_8H_3(OH) \cdot AsO(OH)_2$. B. Aus 3-Amino-phenolarsonsäure-(4) durch Behandeln mit Dimethylsulfat in verd. Natronlauge (Bertheim, B. 45, 2133). — Krystallwasserhaltige(?) Krystalle (aus Wasser). F: 119—121° (Zers.). Sehr leicht löslich in Methanol, leicht in heißem Wasser, Alkohol und Eisessig, schwer in Aceton, unlöslich in Äther. Sehr leicht löslich in Alkalien und wäßr. Mineralsäuren. — Gibt bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄ 3.3'-Bis-dimethylamino-4.4'-dioxy-arsenobenzol.

Hydroxymethylat der 3-Dimethylamino-4-oxy-phenylarsonsäure, Trimethyl-[5-arsono-2-oxy-phenyl]-ammoniumhydroxyd $C_0H_{16}O_5NAs = HO\cdot(CH_3)_3N\cdot C_6H_3(OH)\cdot AsO(OH)_2$. B. Entsteht neben dem Jodid bei der Einw. von Methyljodid auf 2-Aminophenol-arsonsäure-(4) in wäßrig-methylalkoholischer Natronlauge (Bertheim, B. 45, 2134). — Prismen. F: 262—264° (Zers.). Mäßig löslich in Wasser, schwer in Methanol, noch schwerer in Alkohol und Aceton, leicht in Eisessig, 50°/0 jær Essigsäure, wäßr. Mineralsäuren und Alkalien. — Verliert bei längerem Erwärmen 1 Mol Wasser und geht dabei wahrscheinlich in das betainartige Anhydrid (CH₃)₃N·C₆H₃[AsO(OH)₂]·O über. Gibt bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄ bei gewöhnlicher Temperatur das Bis-hydroxymethylat des 3.3'-Bis-dimethylamino-4.4'-dioxy-arsenobenzols. — Jodid. Nädelchen.

2-Carbäthoxyamino-phenol-arsonsäure-(4), 3-Carbäthoxyamino-4-oxy-phenylarsonsäure $C_0H_{12}O_0NAs = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot NH \cdot C_6H_3(OH) \cdot AsO(OH)_2$. B. Aus 2-Oxy-5-aminophenylurethan durch Diazotieren in salzsaurer Lösung und Behandeln der Reaktionslösung mit einer Lösung von Natriumarsenit in Natronlauge in Gegenwart von Kupfer (Bart, D. R. P. 268172; C. 1914 I, 308; Frdl. 11, 1032). — Krystalle (aus Wasser). Löslich in Methanol und Alkohol, unlöslich in Äther und Benzol. Löss sich in Sodalösung, unlöslich in Mineralsäuren. — Liefert bei der Reduktion mit Zinkstaub und Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 275216; C. 1914 II, 97; Frdl. 11, 1067) und bei der elektrolytischen Reduktion an einer Quecksilber-Kathode in wäßrig-methylalkoholischer Schwefelsäure (B., D. R. P. 267082; C. 1913 II, 1907: Frdl. 11, 1052) oder wäßrig-alkoholischer Salzsäure (B., D. R. P. 270568; C. 1914 I, 1039; Frdl. 11, 1050) 3-Carbäthoxyamino-4-oxy-phenylarsin.

2-Oxy-phenylglycinureid-arsonsäure-(5), 5-Arsono-2-oxy-phenylglycinureid $C_0H_{12}O_0N_3As = H_2N \cdot CO \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_0H_3(OH) \cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Kochen einer Lösung von 3-Amino-4-oxy-phenylarsonsäure in 1n-Natronlauge mit Chloracetylharnstoff (JACOBS, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1610). — Nadeln mit 1 bis 1,5 H_2O (aus ammonia-kalischer Lösung durch Essigsäure). Zersetzt sich in wasserfreiem Zustand bei 203—205°.

2-Amino-1-oxy-benzol-arsonsäure-(5), 2-Amino-phenolarsonsäure-(5), 4-Amino-3-oxy-phenylarsonsäure $C_6H_8O_4NAs$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduzieren von [Phenol-arsonsäure-(5)]- $\langle 2azo1 \rangle$ -naphthol-(2) mit Na₂S₂O₄ in verd. Natronlauge bei

25—40° oder mit Aluminiumpulver in Natronlauge bei 40—60° (Benda, B. 44, 3580; Höchster Farbw., D. R. P. 244166; C. 1912 I, 960; Frdl. 10, 1247). — Krystalle (aus Wasser) (B.; H. F.). Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, unlöslich in Äther (B.; H. F.). Löst sich leicht in Alkalien, Alkalicarbonat-Lösungen, Ammoniak und verdünnten überschüssigen Mineralsäuren. — Gibt bei der Reduktion mit schwefliger Säure und wenig Jodwasserstoffsäure 4-Amino-3-oxy-phenylarsenoxyd, bei stärkerer Reduktion entseht 4.4′-Diamino-3.3′-dioxy-arsenobenzol (B.; H. F., D. R. P. 244790; C. 1912 I, 1065; Frdl. 10, 1240). Die gelbe Diazolösung gibt mit Resorcin in Sodalösung eine rote Färbung (B.). 4-Amino-3-oxy-phenylarsonsäure gibt mit Natriumhypochlorit in alkal. Lösung eine grüne, in saurer Lösung eine schmutzig. rote Färbung (B.). — NaC₆H₇O₄NAs + 5H₂O. Silberglänzende Schuppen (aus verd. Alkohol); sehr leicht löslich in Wasser (B.; H. F.).

- 4-Amino-3-methoxy-phenylarsonsäure $C_7H_{10}O_4NAs = H_2N \cdot C_6H_3(O \cdot CH_3) \cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Kochen von [Phenol-arsonsäure-(5)]- $\langle 2azo1 \rangle$ -naphthol-(2) (S. 498) mit p-Toluol-sulfonsäuremethylester in Methanol und folgende Reduktion mit Na₂S₂O₄ (Benda, B. 47, 1002). Nadeln (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Wasser. Sehr leicht löslich in Alkalien, Natriumacetat-Lösung, verd. Mineralsäuren und 50°/oiger Essigäure. Die wäßr. Lösung färbt Kongopapier violett. Gibt eine farblose Diazoverbindung, die mit dem Natriumsalz der Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) eine blaurote Färbung liefert.
- 4-Acetamino-3-oxy-phenylarsonsäure $C_8H_{10}O_5NAs = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_8H_3(OH) \cdot AsO(OH)_2$. B. Aus 4-Amino-3-oxy-phenylarsonsäure durch Einw. von Essigsäureanhydrid in Natronlauge (Benda, B. 47, 1008). Nadeln. Leicht löslich in heißem Wasser, ziemlich leicht in heißem Methanol. Löst sich leicht in Soda- und Natriumacetat-Lösung, schwer in kalter Salzsäure. Wird beim Kochen mit verd. Salzsäure verseift. Gibt mit Salpeterschwefelsäure bei 15—20° ausschließlich 2-Nitro-4-acetamino-3-oxy-phenylarsonsäure.
- 4-Acetamino-3-methoxy-phenylarsonsäure C₂H₁₂O₅NAs = CH₃·CO·NH·C₂H₃(O·CH₃)·AsO(OH)₂. B. Aus 4-Amino-3-methoxy-phenylarsonsäure und Acetanhydrid in 1n-Natronlauge (Benda, B. 47, 1004). Nädelchen (aus Wasser). Wird bei 275° dunkel und zersetzt sich bei 285—287°. Leicht löslich in heißem Wasser, Methanol, Alkohol, heißem Eisessig und 50°/_oiger Essigsäure. Löst sich sehr leicht in Alkalien und Natriumacetat-Lösung, schwer in verdünnter kalter Salzsäure. Liefert mit Salpeterschwefelsäure bei 5° 6-Nitro-4-acetamino-3-methoxy-phenylarsonsäure.
- 4-Nitro-2-amino-phenolmethyläther-arsonsäure-(5), 6-Nitro-4-amino-3-methoxy-phenylarsonsäure C₇H₂O₈N₂As, s. nebenstehende Formel. B. Durch Verseifung von 6-Nitro-4-acetamino-3-methoxy-phenylarsonsäure mit verd. Kalilauge auf dem Wasserbad (Benda, B. 47, 1005). Orangefarbene Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in heißem Methanol und heißem Alkohol, leichter in heißem Eisessig. Löst sich in Natronlauge, Sodalösung und Natriumacetat-Lösung mit intensiv orangegelber Farbe, sehr schwer löslich in verd. Salzsäure. Wird durch Ferrochlorid in Natronlauge zu 4.6-Diamino-3-methoxy-phenylarsonsäure reduziert. Die fast farblose Diazoverbindung, die mit Resorcin eine orangegelbe, mit dem Natriumsalz der Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) eine rote Färbung gibt, geht schon bei 0° ziemlich rasch, bei 40—50° sofort in die intensiv citronengelbe Diazoverbindung der 6-Nitro-4-amino-3-oxy-phenylarsonsäure über, die mit Resorcin eine feurig gelblichrote, mit dem Natriumsalz der Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) eine rotviolette Färbung gibt.
- 6-Nitro-4-acetamino-3-methoxy-phenylarsonsäure $C_9H_{11}O_7N_2As = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(NO_2)(O \cdot CH_3) \cdot AsO(OH)_9$. B. Neben 2-Nitro-4-acetamino-3-methoxy-phenylarsonsäure bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure auf 4-Acetamino-3-methoxy-phenylarsonsäure bei 5° (Benda, B. 47, 1004). Gelbe Nädelohen (aus Wasser). Leicht löslich in heißem Methanol, ziemlich schwer in Alkohol; löst sich in siedendem Wasser ohne Verseifung. Schwer löslich in kalter Salzsäure; löst sich in Alkali mit gelber Farbe. Wird beim Erwärmen mit Säure oder Alkali verseift.
- 6-Nitro-2-amino-phenol-arsonsäure-(5), 2-Nitro-4-amino-OH 3-oxy-phenylarsonsäure C₆H₁O₆N₂As, s. nebenstehende Formel. B. O₂N. NH₂ Durch Verseifung von 2-Nitro-4-acetamino-3-oxy-phenylarsonsäure mit verd. Kalilauge auf dem Wasserbad (Benda, B. 47, 1009). Braunrote (HO)₂OAs NH₂ Nädelchen mit violettem Schimmer (aus Wasser). Schwärzt sich beim Erhitzen allmählich, ist bei 280° noch nicht geschmolzen. Sehr schwer löslich in Alkohol, schwer in Methanol, ziemlich leicht in heißem Wasser mit orangeroter Farbe, die sich auf Zusatz von verd. Salzsäure aufhellt. Gibt beim Kochen mit 2n-Schwefelsäure 6-Nitro-2-amino-phenol. Die orangegelbe Diazoverbindung gibt mit Resorcin in sodaalkalischer Lösung eine blaurote, mit dem Natriumsalz der Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) eine blauviolette Färbung.

- 6-Nitro-2-amino-phenolmethyläther-arsonsäure-(5), 2-Nitro-4-amino-3-methoxy-phenylarsonsäure $C_7H_9O_8N_2As = H_2N\cdot C_8H_2(NC_9)(O\cdot CH_9)\cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Verseifung von 2-Nitro-4-acetamino-3-methoxy-phenylarsonsäure mit verd. Kalilauge auf dem Wasserbad (Benda, B. 47, 1005). Hellorangegelbe Nädelchen. Schwer löslich in Methanol, Alkohol und Eisessig in der Kälte. Löst sich in Natriumacetat-Lösung, Sodalösung und verd. Natronlauge mit hellgelber Farbe. Die Lösung in verd. Salzsäure ist intensiv gelb. Wird durch Ferrochlorid in Natronlauge zu 2.4-Diamino-3-methoxy-phenylarsonsäure reduziert. Die blaßgelbe Diazoverbindung, die mit Resorcin eine orangegelbe, mit dem Natriumsalz der Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) eine gelblichrote Färbung gibt, geht bei 0° nach kurzer Zeit in die orangegelbe Diazoverbindung 'er 2-Nitro-4-amino-3-oxy-phenylarsonsäure über.
- 2 Nitro 4 acetamino 3 oxy phenylarsonsäure $C_8H_9O_7N_2As = CH_8 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_8(NO_2)(OH) \cdot AsO(OH)_2$. B. Aus 4-Acetamino-3-oxy-phenylarsonsäure durch Einw. von Salpeterschwefelsäure bei 15—20° (Benda, B. 47, 1008). Orangefarbene Nadeln (aus Wasser). Schwärzt sich bei ca. 200°, schmilzt bei ca. 220° unter Zersetzung. Leicht löslich in Methanol und heißem Wasser mit orangegelber Farbe. Die Lösung in verd. Salzsäure ist citronengelb. Gibt beim Kochen mit verd. Schwefelsäure 6-Nitro-2-amino-phenol. Bei der Verseifung mit verd. Kalilauge bei Wasserbadtemperatur entsteht 2-Nitro-4-amino-3-oxy-phenylarsonsäure.
- 2-Nitro-4-acetamino-3-methoxy-phenylarsonsäure $C_0H_{11}O_7N_2As = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_2(NO_2)(O \cdot CH_3) \cdot AsO(OH)_2$. B. s. bei 6-Nitro-4 cetamino-3-methoxy-phenylarsonsäure (S. 493) Nicht isoliert. Wird durch verd. Kalilauge auf dem Wasserbad zu 2-Nitro-4-amino-3-methoxy-phenylarsonsäure verseift (Benda, B. 47, 1004).
- 3-Amino-1-oxy-benzol-arsonsäure -(6), 3-Amino-phenol-arsonsäure-(6), 4-Amino-2-oxy-phenylarsonsäure C₆H₈O₄NAs, s. nebenstehende Formel. B. Durch Kochen von 4-Carbäthoxyamino-2-oxy-phenylarsonsäure mit Natronlauge (BAUER, B. 48, 1581). Durch Reduktion von 4-Nitro-2-oxy-phenylarsonsäure mit Eisen in siedender essigsaurer Lösung (B., B. 48, 1582). Krystalle (aus Wasser). F: 173°. Sehr leicht löslich in Alkohol, ziemlich leicht in Wasser, schwer in Aceton, unlöslich in Äther und Kohlenwasserstoffen. Wird durch Zinnchlorür in Gegenwart von etwas Jodwasserstoffsäure in Salzsäure + Essigsäure zu 4.4'-Diamino-2.2' dioxy-arsenobenzol reduziert.
- 4-Carbäthoxyamino-2-oxy-phenylarsonsäure $C_9H_{12}O_6NAs=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot AsO(OH)_2$. B. Bei längerem Erhitzen von 3-Oxy-carbanilsäureäthylester mit ca. 83% jeger Arsonsäure-Lösung auf dem Wasserbad (Bauer, B. 48, 1580). Aus 4-Amino-2-oxy-phenylarsonsäure und Chlorameisensäureäthylester in alkal. Lösung (B., B. 48, 1583). Krystalle (aus Wasser). Zersetzt sich bei 213%. Kaum löslich in Benzol und Äther, schwer in Wasser, leicht in Alkohol und Eisessig. Liefert bei der Reduktion mit unterphosphoriger Säure in Methanol bei Gegenwart von Kaliumjodid 4.4′-Bis-carbäthoxyamino-2.2′-dioxy-arsenobenzol.
- 2.4-Diam ino-phenolmethyläther-arsonsäure-(5), 4.6-Diam ino-3-methoxy-phenylarsonsäure $C_7H_{11}O_4N_2As$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 6-Nitro-4-amino-3-methoxy-phenylarsonsäure mit Ferrochlorid in Natronlauge (Benda, B. 47, 1006). Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem Alkohol, leicht in heißem Alkohol, in NH2 ziemlich leicht in Wasser, sehr leicht in heißem Eisessig, verd. Mineralsäuren, Alkalien und Natriumacetat-Lösung. Liefert eine orangegelbe Diazoverbindung, die mit Resorcine orangerote, mit dem Natriumsalz der Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) eine blaurote Färbung gibt. Gibt in essigsaurer Lösung oder in Natriumacetat-Lösung mit 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid 4'-Nitro-4.6-diamino-3-methoxy-azobenzol.
- 2.6 Diamino phenolmethyläther arsonsäule (3) , 2.4 Diamino 3 methoxy phenylarsonsäure $C_7H_{11}O_4N_2As$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-4-amino-3-methoxy-phenylarsonsäure mit Ferrochlorid in Natronlauge (Benda, B. 47, 1007). Leicht löslich in verd. Säuren. Liefert eine gelbe Diazoverbindung, die mit Resorcin eine orangerote, mit dem Natriumsalz der Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) eine rote Färbung gibt. Bei der Einw. von 4-Nitro-benzoldiazoniumchlorid in essigsaurer Lösung entsteht ein arsenhaltuger gelbroter Azofarbstoff [wahrscheinlich 4'-Nitro-2.4-diamino-3-methoxy-azobenzol-arsonsäure-(5)]. Magnesiumsalz. Pulver. Kaum löslich in Wasser.

NH₂

AsO(OH)2

2.6-Diamino-phenol-arsonsäure-(4), 3.5-Diamino-4-oxy-phenylarsonsäure C6H9O4N2As, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion H2N NH2 von 3.5-Dinitro-4-oxy-phenylarsonsäure mit Na₂S₂O₄ in alkal. Lösung (Höchster Farbw., D. R. P. 224953; C. 1910 II, 701; Frdl. 10, 1237; vgl. RAIZISS, GAVRON, Am. Soc. 43, 582). — Silbergraue Nadeln. Zersetzt sich oberhalb 170° (H. F.). Unlöslich in Methanol, Alkohol, Äther, Aceton, Chloroform und Benzol (R., G.). Leicht löslich in Alkalien und verd. Mineralsäuren (H. F.). — Die alkal. Lösung wird an der Luft rasch dunkel (R., G.). Einw. von Quecksilberacetat: RAIZISS, KOLMER, GAVRON, J. biol. Chem. 40, 538; vgl. dagegen Maschmann, B. 59, 214. — Die Lösung in verd. Schwefelsäure gibt mit Natriumdichromat-Lösung eine dunkelolivgrüne Färbung (H. F.).

3.5-Bis-acetamino-4-oxy-phenylarsonsäure $C_{10}H_{13}O_6N_2As = (CH_3\cdot CO\cdot NH)_8C_6H_8$ (OH) AsO(OH)₂. Liefert beim Behandeln mit Mercuriacetat in Wasser bei gewöhnlicher Temperatur, Auflösen des Reaktionsprodukts in verd. Natronlauge und Ansäuern mit Salzsäure 2-Chlormercuri-3.5-bis-acetamino-4-oxy-phenylarsons ure (Maschmann, B. 59, 216; vgl. RAIZISS, KOLMER, GAVRON, J. biol. Chem. 40, 540).

2. Derivat des 2-0xy-toluols (o-Kresols) $C_7H_8O=CH_8\cdot C_8H_4\cdot OH$.

3-Amino-2-oxy-toluol-arsonsäure-(5), 5-Amino-4-oxy-CH₃ 3-methyl-phenylarsonsäure $C_7H_{10}O_4NAs$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 5-Nitro 4-oxy-3-methyl-phenylarsonsäure OH NH2 (Höchster Farbw., D. R. P. 224953; C. 1910 II, 701; Frdl. 10, 1237). (HO)2OAs - Leicht löslich in Wasser.

2. Derivate der Dioxy-Verbindungen.

4-Amino-1.3-dioxy-benzol-arsonsäure-(6), 4-Amino-resorcinarsonsäure-(6), 5-Amino-2.4-dioxy-phenylarsonsäure C₆H₈O₅NAs, (HO)2OAs s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 5-Nitro-2.4-dioxyphenylarsonsäure mit Na₂S₂O₄ in verd. Natronlauge (BAUER, B. 48, 517). — Nadeln mit 1 H₂O. Färbt sich bei etwa 150° dunkel, zersetzt ·OH sich bei höherer Temperatur, ohne zu schmelzen. Sehr schwer löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig. — Die Lösungen in Alkalien färben sich an der Luft blau. Reduziert ammoniakalische Silberlösung. Wird durch unterphosphorige Säure in Gegenwart geringer Mengen Jodwasserstoffsäure zu 5.5'-Diamino-2.4.2'.4'-tetraoxy-arsenobenzol reduziert. Liefert eine gelbe Diazolösung, die mit Resorcin eine blaurote Färbung gibt.

5-Amino-4-oxy-2-methoxy-phenylarsons $C_7H_{10}O_5NAs = H_2N \cdot C_6H_2(OH)(O \cdot C_7H_{10}O_5NAs)$ CH₃) AsO(OH)₂. B. Durch Reduktion von 5-Nitro-4-oxy-2-methoxy-phenylarsonsaure mit Na₂S₂O₄ in verd. Natronlauge (BAUER, B. 48, 521). — Nadeln mit 2 H₂O. Färbt sich bei etwa 120° dunkel, zersetzt sich bei höherer Temperatur, ohne zu schmelzen. Sehr schwer löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig. — Reduziert in der Wärme ammoniakalische Silberlösung. Liefert bei der Reduktion mit unterphosphoriger Säure in Gegenwart von Kalium-jodid 5.5'-Diamino-4.4'-dioxy-2.2'-dimethoxy-arsenobenzol. Die gelbliche Diazoverbindung gist mit Resorcin eine rote Färbung.

5-Acetamino-2.4-dioxy-phenylarsonsäure $C_8H_{10}O_6NAs = CH_8 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_{10}OH)_2 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_{10}OH$ AsO(OH)₂. B. Aus 5-Amino-2.4-dioxy-phenylarsonsäure und Acetanhydrid in verd. Natronlauge (Bauer, B. 48, 518). — Krystalle. Ziemlich leicht löslich in Wasser, schwer in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in konz. Salzsäure. — Liefert bei der Reduktion mit unterphosphöriger Säure in Gegenwart geringer Mengen Jodwasserstoffsäure 5.5'-Bis-acetamino-2.4.2'.4'-tetraoxy-arsenobenzol.

I. Arsonsäuren der Oxo-amine.

1 - Amino - anthrachinon - arsonsäure - (4) $C_{14}H_{10}O_5NAs$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 1.4-Diamino-anthrachinon durch Diazotieren mit Natriumnitrit in verd. Schwefelsäure und Eintragen der Diazolösung in sodaalkalische Natriumarsenit-Lösung (BENDA, J. pr. [2] 95, 90. — Zinnoberrotes Krystallpulver (aus Eisessig). Zersetzt sich bei ca. 278°. Sehr schwer löslich in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol. Löst sich in Sodalösung, Alkalien und Ammoniak mit orangegelber Farbe. — Gibt mit Magnesiamixtur und Barytwasser rote Niederschläge. Die fast farblose Diazoverbindung gibt mit Resorein ein orangegelbes, mit dem Natriumsalz der Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) ein rotes Produkt. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit gelber Farbe. — Hydrochlorid. Rötlichgraue Krystalle. — NaC₁₄H₉O₅NAs + 4 H₂O. Ziegelrote Nadeln (aus Wasser). Verwittert im Exsiccator.

K. Arsonsäuren der Oxy-oxo-amine.

2-Amino-1-oxy-anthrachinon-arsonsäure-(4) C₁₄H₁₀O₈NAs, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2-Nitro-1-oxy-anthrachinon-arsonsäure-(4) mit Natriumamalgam oder Ferrochlorid in alkal. Lösung, neben anderen Produkten (Benda, J. pr. [2] 95, 97).

— Violette Kryställchen. F: ca. 265° (unkorr.). Sehr schwer löslich in Wasser, Alkohol und Eisessig. Löst sich in Ammoniak und Soda mit violetter, in Natronlauge mit rotvioletter, in siedender Natriumacetat-Lösung und heißer Salzsäure mit roter Farbe. — Liefert mit Na₂S₂O₄ und Alkali eine orangefarbene Küpe, die an der Luft wieder violett wird. Gibt mit Magnesiamixtur in ammoniakalischer Lösung einen rotvioletten Niederschlag. Die orangerote Diazoverbindung gibt in sodaalkalischer Lösung mit Resorcin eine blaue, mit dem Natriumsalz der Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) eine violette Färbung. — Löst sich in konz. Schwefelsäure mit braungelber Farbe.

2.6-Diamino-1.5-dioxy-anthrachinon-diarsonsäure-(4.8) (HO)₂OAs OH C₁₄H₁₂O₁₆N₂As₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 2.6-Dinitro-1.5-dioxy-anthrachinon-diarsonsäure-(4.8) mit Natriumamalgam (Benda, J. pr. [2] 95, 105). — Dunkelbraun- bis schwarzviolettes Pulver. Sehr schwer löslich in siedendem Wasser Ho AsO(0H)₂ und Eisessig, unlöslich in Alkohol. Leicht löslich in Sodalösung mit rotvioletter, in Ammoniak mit fuchsinroter Farbe. — Gibt mit Na₂S₂O₄ in alkalischer Lösung eine orangegelbe Küpe, die an der Luft rotviolett wird. Die weinrote schwefelsaure Diazolösung gibt mit Resorcin in sodaalkalischer Lösung ein grünes Produkt. Die Lösung in Ammoniak gibt mit Magnesiamixtur einen blauvioletten, mit Calciumchlorid einen blauen Niederschlag. Aus der roten Lösung in verd. Natronlauge fällt Kochsalz einen blauen, Alkohol einen rotvioletten Niederschlag, der nach dem Verdunsten des Alkohols blau wird. Die gelbe Lösung in konz. Schwefelsäure wird beim Verdünnen mit Wasser zuerst grün, dann blau, schließlich fallen rotviolette Flocken aus. — Natriums alz. Kupferglänzende Krystalle.

L. Arsonsäuren der Amino-carbonsäuren.

- 2-Amino-benzol-carbonsäure-(1)-arsonsäure-(5), 2-Amino-benzoesäure-arsonsäure-(5), 4-Amino-3-carboxy-phenylarsonsäure C₇H₈O₅NAs, s. nebenstehende Formel (S. 884). Liefert bei der Reduktion mit Natriumamalgam 4-Amino-3-carboxy-phenylarsenoxyd (HO)₂OAs (Höchster Farbw., D. R. P. 281101; C. 1915 I, 179; Frdl. 12, 826).
- 2-Amino-benzoesäuremethylester-arsonsäure-(5), 4-Amino-3-carbomethoxy-phenylarsonsäure $C_8H_{10}O_5NAs = H_2N \cdot C_8H_3(CO_2 \cdot CH_3) \cdot AsO(OH)_2$. Liefert bei der Reduktion mit Zink und Salzsäure 4-Amino-3-carbomethoxy-phenylarsin (Höchster Farbw., D. R. P. 269744; C. 1914 I, 715; Frdl. 11, 1078).
- 4-Acetamino-3-carboxy-phenylarsonsäure $C_9H_{10}O_6NAs = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(CO_3H) \cdot AsO(OH)_2$ (S. 884). Na₂C₉H₈O₆NAs. Verhalten beim Erhitzen in wäßr. Lösung: Schmitz, B. 47, 369.
- 4-Arsono-2-carboxy-phenylglycin-[3-oxy-anilid] $C_{15}H_{15}O_7N_2A_8 = HO \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_3 (CO_2H) \cdot AsO(OH)_3$. B. Durch Kochen einer Lösung von 4-Amino-3-carboxy-phenylarsonsäure in ca. 2 Mol Natronlauge mit 3-Chloracetamino-phenol in verd. Essigsäure (Jacobs, Heidelberger, Am. Soc. 41, 1643). Plättchen mit 1 H_2O . Zersetzt sich in wasserfreiem Zustand bei $204-207^{\circ}$. Unlöslich in heißem Wasser, schwer löslich in heißem Alkohol und $50^{\circ}/_{\circ}$ igem Alkohol, löslich in heißem Methanol und Eisessig.

M. Arsonsäuren der Hydrazine.

Hydrazobenzol-diarsonsäure-(2.2') $C_{12}H_{14}O_6N_2As_2 = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot AsQ(OH)_2$. B. Durch elektrolytische Reduktion von 2-Nitro-phenylarsonsäure in Natriumacetat-Lösung an einer Platin-Kathode unter Kühlung (FICHTER, ELKIND, В. 49, 246). — Hellbraunes Pulver. Löslich in Ammoniak und in konz. Säuren mit roter Farbe. — Reduziert ammoniakalische Silberlösung. Verwandelt sich an der Luft in eine schokoladenbraune, nicht mehr reduzierend wirkende Säure.

N. Arsonsäuren der Azo-Verbindungen.

1. Arsonsäuren der Mono-azo-Verbindungen.

[Benzol - arsonsäure - (3)] - $\langle 1$ azo 1 \rangle - [naphthylamin - (2) - Ho₃s NH₂ disulfonsäure - (3.6)] $C_{10}H_{14}O_{0}N_{3}S_{2}As$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter 3-Amino-phenylarsonsäure und Naphthyl-Naphthylamin-(2)-disulfonsäure-(3.6) (Höchster Farbw., D. R. P. 271271; C. 1914 I, 1236; Frdl. 11, 1048). — Liefert beim Kochen mit unterphosphoriger Säure Arsenobenzol·3.3'·bis-[(azo1)-naphthyl-Ho38 amin-(2)-disulfonsäure-(3.6)] (S. 511).

Azobenzol-arsonsäure-(4) $C_{12}H_{11}O_3N_2As = C_6H_5 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Kochen von 4-Nitroso-phenylarsonsäure mit Anilin in Eisessig (Karrer, B. 45, 2362). — Braunes amorphes Pulver. Schwer löslich in Wasser und verd. Säuren, leicht in Alkalien, Alkalicarbonaten und Ammoniak.

[Benzol-arsonsäure-(4)]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -resorcin, 2.4-Dioxy-azobenzol-arsonsäure-(4) $C_{12}H_{11}O_5N_2As$, s. nebenstehende Formel. Verhalten des Mononatriumsalzes beim Erhitzen mit Wasser: SCHMITZ, B. 47, 369.

[Benzol - arsonsäure - (4)] - $\langle 1 \text{ azo } 5 \rangle$ - [2.4 - diamino-4-Amino-phenylarsonsäure durch Diazotieren in salzsaurer Lösung und Umsetzen mit asymm. m-Toluylendiamin (SPEYERsche Studienstiftung, D. R. P. 205449; C. 1909 I, 600; Frdl.

$$\begin{array}{c} \text{CH}_3 \\ \text{H}_2\text{N} \cdot & \\ & \text{N}_1 \cdot \text{N} \cdot \\ & \text{NH}_2 \end{array} \cdot \text{AsO(OH)}_2$$

9, 1039). Aus 4-Nitroso-phenylarsonsäure und asymm. m-Toluylendiamin in Sodalösung durch Einw. von Hydroxylamin-hydrochlorid (Karrer, B. 45, 2361). — Dunkelrot (Sr.

NH2 OH [Benzol - arsonsäure - (4)] - $\langle 1 \text{ azo } 2 \rangle$ - [8 - aminonaphthol - (1) - disulfonsäure - (3.6)] $C_{16}H_{14}O_{10}N_3S_3As$, s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter Arsanilsäure und 8 - Amino - naphthol - (1) - disulfonsäure - (3.6) $_{\rm HO_3S}$. (Höchster Farbw., D. R. P. 271 271; C. 1914 I, 1236; Frdl. 11, 1048). — Liefert beim Kochen mit 25% iger unterphosphoriger Säure Arsenobenzol-4.4'-bis-[(azo2)-8-amino-naphthol-(1)disulfonsaure-(3.6)] (S. 512).

Benzol-1.4-bis-[\langle azo1 \rangle -benzol-arsonsäure-(4)], 1.4-Bis-[4-arsono-benzolazo]-benzol $C_{18}H_{16}O_{6}N_{4}As_{2}=(HO)_{2}OAs\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:N\cdot C_{6}H_{4}\cdot N:N\cdot C_{6}H_{4}\cdot AsO(OH)_{2}.$ B. Durch Kochen von 4-Nitroso-phenylarsonsäure mit_p-Phenylendiamin in Eisessig (Karrer, B. 45, 2362). — Metallisch glänzendes, schwarzes Pulver. Löst sich in Alkali mit rotbrauner, in konz. Säuren mit roter Farbe.

 $4 - [\beta - Amino - \beta - carboxy - athyl] - phenol N: N \cdot C_6H_4 \cdot A_8O(OH)_2$ 2.6 - bis - [(azo 1) - benzol - arsonsäure - (4)],
3.5 - Bis - [4 - arsono - benzolazo] - tyrosin (P) HO₂C CH(NH₂) CH₂ OH (2) $C_{21}H_{21}O_{2}N_{5}As_{2}$, s. nebenstehende Formel. B. Aus N: N · C6H4 · A8O(OH)2 diazotierter Arsanilsäure und Tyrosin (Pauly, H. 94, 288). — Hellbraunes, mikrokrystallines Pulver. Sehr schwer löslich in Wasser, unlöslich in organischen Lösungsmitteln. Löst sich in Salzsäure mit gelbbrauner, in Alkalien mit roter

Farbe.

AZO-ARSONSÄUREN usw.

Azobenzol - diarsonsäure - (4.4') C₁₂H₁₂O₆N₂AS₂ = $(HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Durch Kochen von 4-Nitroso-phenylarsonsäure mit 4-Amino-phenylarsonsäure in Eisessig (Karrer, B. 45, 2362). Durch elektrolytische Reduktion von 4-Nitrophenylarsonsäure in ammoniakhaltiger Ammoniumcarbonat-Lösung und Oxydation der entstandenen Hydrazoverbindung an der Luft (Fighter, Elkind, B. 49, 246). — Dunkelbraunes Pulver (K.). Sehr schwer löslich bis unlöslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in kaltem Wasser, etwas leichter in heißem Wasser und Eisessig (K.). Löst sich leicht in Alkalien mit gelbgrüner Farbe; schwer löslich in verd. Mineralsäuren. Löst sich in konz. Mineralsäuren mit purpurroter Farbe (K.).

[Toluol-arsonsäure-(5)]- $\langle 2$ azo 4 \rangle -phenol, 4'-Oxy-2-methyl-azobenzol-arsonsäure-(4) $C_{13}H_{13}O_4N_2As$, 8. nebenstehende Formel (8. 885). Gibt beim Kochen mit Mercuriacetat in Wasser und folgenden Verseifen mit Natronlauge 3'.5'-Bis-hydroxy-mercuri-4'-oxy-2-methyl-azobenzol-arsonsäure-(4) (Wellcome, Barrowcliff, Engl. Pat. 12472 [1908]).

[Naphthalin - arsonsäure - (4)] - $\langle 1$ azo 1 \rangle - naphthylamin - (2), 2-Amino - [1.1'-azonaphthalin]-arsonsäure - (4') $C_{20}H_{16}O_3N_3As = H_2N \cdot C_{10}H_6 \cdot N : N \cdot C_{10}H_6 \cdot AsO(OH)_2$. B. Aus diazotierter 1-Amino-naphthalin-arsonsäure - (4) und salzsaurem β -Naphthylamin (Andrejew, \mathcal{H} . 45, 1983; C. 1914 I, 1658). — Himbeerrot. Löslich in Alkalien mit orangeroter Farbe.

2. Arsonsäuren der Bis-azo-Verbindungen.

[Benzol - arsonsäure - (2)] - 1.4 - bis - AsO(OH)_{\$}
[(azo1)-benzol-arsonsäure-(4)], 1.4-Bis[4 - arsono - benzolazo] - benzol - arsonsäure - (2) C₁₈H₁₇O₉N₄As₃, s. nebenstehende
Formel. B. Durch Kochen von 4-Nitroso-phenylarsonsäure mit 2.5-Diamino-phenylarsonsäure in Eisessig (Karer, B. 45, 2363). — Schwarzes Pulver mit dunkelgrünem Oberflächenschimmer. Löst sich in Alkali mit dunkelbrauner, in konz. Säure mit purpurroter Farbe.

O. Arsonsäuren der Oxy-azo-Verbindungen.

[Phenol - arsonsäure - (4)] - $\langle 2$ azo 2 \rangle - phloroglucin, OH AsO(OH)₂ 2.4.6.2'-Tetraoxy-azobenzol-arsonsäure-(5') $C_{12}H_{11}O_7N_2As$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Amino-4-oxy-phenylarson-säure durch Diazotieren und Kuppeln mit Phloroglucin (Höchster Farbw., D. R. P. 271271; C. 1914 I, 1236; Frdl. 11, 1048). — OH OH Liefert mit siedender 35% iger unterphosphoriger Säure [4.4'-Dioxy-arsenobenzol]-3.3'-bis-[$\langle azo2 \rangle$ -phloroglucin] (S. 512).

[Phenol - arsonsäure - (5)] - $\langle 2$ azo 1 \rangle - naphthol - (2) OH OH $C_{18}H_{13}O_5N_2As$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Nitro-4-aminophenylarsonsäure durch Diazotieren, Behandeln der Diazolösung mit Natriumacetat bei 18° und Umsetzen mit β -Naphthol in alkal. Lösung (Benda, B. 44, 3580; Höchster Farbw., D. R. P. 244166, 244789; C. 1912 I, 960, 1065; Frdl. 10, 1247, 1239). — Kupferglänzende Krystalle. — Gibt bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄ in verd. Natronlauge bei 25—40° oder mit Aluminiumpulver in Natronlauge bei 40—60° 4-Amino-3-oxy-phenylarsonsäure (B.; H. F.); bei stärkerer Reduktion mit Na₂S₂O₄ in Natronlauge in Gegenwart von Natriumacetat entsteht 4.4′-Diamino-3.3′-dioxy-arsenobenzol (B.; H. F.).

P. Arsonsäuren der Diazo-Verbindungen.

2-Nitro-benzol-arsonsäure-(4)-diazoniumhydroxyd-(1) NO2 $C_4H_6O_6N_3As$, s. nebenstehende Formel. B. Die entsprechenden Salze entstehen beim Diazotieren von 3-Nitro-4-amino-phenyl-arsonsäure in salzsaurer oder schwefelsaurer Lösung (Berthem, Benda, B. 44, 3298; Benda, B. 44, 3579; Karrer, B. 46, 252). — Beim Kochen der Diazolösung wird der Arsensäure-Reet abgespalten (Ben., B. 44, 3578). Bei der Reduktion mit Natriumhypo-phosphit und Salzsäure entsteht 3-Nitro-phenylarsonsäure (Ber., Ben.). Beim Behandeln mit Natriumazid erhält man 3-Nitro-4-azido-phenylarsonsäure (K.), bei der Einw. von Brechweinstein in neutraler oder schwach saurer Lösung 3-Nitro-benzol-arsonsäure-(1)-stibonsäure-(4) (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 296940; C. 1917 I, 715; Frdl. 13, 980). Gibt mit Resorcin eine gelbe, mit Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) in sodaalkalischer Lösung eine rote Färbung (Ben.). Beim Behandeln der Diazolösung mit Natriumacetat bei 18° erhält man 2-Oxy-benzol-arsonsäure-(4)-diazoniumsalz-(1), das mit β-Naphthol in alkal. Lösung unter Bildung von [Phenol-arsonsäure-(5)]- $\langle 2azo1 \rangle$ -naphthol-(2) kuppelt und mit Resorcin eine tiefrote, mit 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5) eine blaue Färbung gibt (Ben.; Höchster Farbw., D. R. P. 243648, 244166, 244789; C. 1912 I, 761, 960, 1065; Frdl. 10, 1245, 1247, 1239).

Q. Arsonsäuren der Azoxy-Verbindungen.

Azoxybenzol - diarsonsäure - (4.4') $C_{12}H_{12}O_7N_2As_2 = (HO)_2OAs \cdot C_6H_4 \cdot (N_2O) \cdot C_6H_4 \cdot AsO(OH)_2$. B. Das Natriumsalz entsteht aus 4-Amino-phenylarsonsäure bei der Oxydation mit Kaliumferricyanid in alkal. Lösung (Reitzenstein, J. pr. [2] 82, 267). — Natriumsalz. Bräunliches Pulver.

5. Arsenanaloga der Hydrazine.

(Verbindungen vom Typus R·AsH·AsH₂.)

Bis-diphenylarsen, Tetraphenyldiarsin ("Phenylkakodyl") $C_{24}H_{20}As_2 = (C_6H_5)_2As$ -As $(G_6H_5)_2$ (S. 886). B. Zur Bildung aus Bis-[diphenylarsen]-oxyd durch Kochen mit phosphoriger Säure in Alkohol vgl. Schlenk, A. 394, 219; Porter, Borgstrom, Am. Soc. 41, 2049. — Blätter. Kp₁: ca. 200° (P., B.). Löslich in Benzol bei 20° zu cs. 1°/₀ (P., B.). Kryoskopisches Verhalten in Naphthalin: P., B. — Haltbar in Stickstoff-Atmosphäre (P., B.). Zersetzt sich beim Erhitzen im Vakuum auf ca. 300° in Triphenylarsin und Arsen (P., B.). Liefert bei der Oxydation an der Luft ohne Lösungsmittel Diphenylarsinsäure und Bis[diphenylarsen]-oxyd (P., B.), in Benzol Diphenylarsinsäure (Sch.; vgl. P., B.). Entfärbt Jod in Benzol (P., B.). Wird durch heißen Alkohol zersetzt (P., B.).

Bis-[methyl-(3-amino-4-oxy-phenyl)-arsen], Dimethyl-bis-[3-amino-4-oxy-phenyl] - diarsin $C_{14}H_{18}O_{2}N_{2}As_{2} = HO \cdot C_{6}H_{3}(NH_{2}) \cdot As(CH_{3}) \cdot As(CH_{3}) \cdot C_{6}H_{3}(NH_{2}) \cdot OH$. B. Das Hypophosphit entsteht bei der Reduktion von Methyl-[3-amino-4-oxy-phenyl]-arsinsäure mit unterphosphoriger Säure (D: 1,136) in Gegenwart von Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) (Bertheim, B. 48, 358); man erhält das Hydrochlorid aus dem Hypophosphit durch Einw. von methylalkoholischer Salzsäure in Kohlensäureatmosphäre (B.). — $C_{14}H_{18}O_{2}N_{2}As_{2}+2HCl$. Krystallpulver. Leicht löslich in Wasser. Reizt die Schleimhäute. — $C_{14}H_{18}O_{2}N_{2}As_{2}+2H_{3}PO_{3}$. Krystallpulver. Leicht löslich in verd. Natronlauge, Salzsäure und Schwefelsäure, unlöslich in Soda. Reduziert Fehlingsche Lösung. Verpufft beim Eintragen in Salpetersäure (D: 1,52) unter Feuererscheinung. Reizt die Schleimhäute.

Bis-[bis-(3-amino-4-oxy-phenyl)-arsen], Bis-[3-amino-4-oxy-phenyl]-diarsin $C_{24}H_{24}O_4N_4As_2=[HO\cdot C_6H_3(NH_2)]_2As\cdot As[C_6H_3(NH_2)\cdot OH]_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht, wenn man Bis-[3-amino-4-oxy-phenyl]-arsinsäure mit unterphosphoriger Säure (D: 1,15) bei Gegenwart von sehr wenig Jodwasserstoffsäure bei 60° in einer Kohlensäure-Atmosphäre reduziert und zum Reaktionsprodukt Salzsäure zufügt (Fargher, Soc. 115, 987). — $C_{24}H_{24}O_4N_4As_2+4HCl$. Leicht löslich in Methanol und Wasser.

6. Arsenanaloga der Azo-Verbindungen, Arseno-Verbindungen.

(Verbindungen, die vom Typus R.As: AsH ableitbar sind.)

A. Arsenoderivate der Kohlenwasserstoffe.

Arsenobenzol $C_{12}H_{10}As_2=C_6H_5\cdot As\cdot C_6H_5$ (S. 887). B. Aus Diazobenzol in neutraler Lösung durch Umsetzung mit Magnesiumarsenit in Gegenwart von Kupferpulver und nachfolgende Reduktion mit Na₂S₂O₄ (BART, D. R. P. 254092; C. 1913 I, 196; Frdl. 11, 1031). Eine Kupfer-Additionsverbindung entsteht aus Phenylarsonsäure durch Kochen mit 35% iger unterphosphoriger Säure in Gegenwart von Kupferchlorid (Ehrlich, Karrer, B. 48, 1644; Höchster Farbw., D. R. P. 270258; C. 1914 I, 928; Frdl. 11, 1066). — Farblose Nadeln (aus wasserfreiem Benzol). F: 212° (Michaelis, Schäfer, B. 46, 1742). Ebullioskopisches Verhalten in Benzol: M., Sch. — Oxydiert sich leicht, namentlich in Lösung (M., Sch.). Gibt bei der Einw. von Methyljodid im Rohr bei 100° Trimethylphenylarsonium. jodid, Trimethylphenylarsoniumperjodid und Phenyldijodarsin (Bertheim, B. 47, 273; STEINKOPF, SCHWEN, B. 54, 1452). Einw. von Athyljodid: B. — Über Kupfer- und Silber-Additionsverbindungen des Arsenobenzols vgl. Ehrlich, Karrer, B. 48, 1644; Höchster Farbw., D. R. P. 270257, 270258; C. 1914 I, 928; Frdl. 11, 1065, 1066.

4.4'-Dijod-arsenobenzol $C_{12}H_8I_2As_2=C_6H_4I\cdot As:As\cdot C_8H_4I$ (S. 888). Gibt beim Erhitzen mit Methyljodid im Rohr auf 100° Trimethyl-[4-jod-phenyl]-arsoniumjodid und

4-Jod-phenylarsendijodid (Bertheim, B. 47, 275).

2.4.2'.4' - Tetranitro - arsenobenzol $C_{12}H_6O_8N_4As_2=(O_2N)_2C_6H_3\cdot As:As\cdot C_6H_2(NO_2)_2$. B. Aus 2.4-Dinitro-phenylarsonsäure durch Einw. von unterphosphoriger Säure in Gegenwart von Kaliumjodid bei 50-60° in Stickstoff- oder Kohlendioxyd-Atmosphäre (KARRER, B. 47, 2277, 2281). — Braunrote Flocken. Unlöslich in Wasser, Säuren, Alkalien und den meisten organischen Lösungsmitteln.

4.4' - Dimethyl - arsenobensol, p.p' - Arsenotoluol $C_{14}H_{14}As_2 =$ CH₃ · As: As: As: CH₃ (S. 888). Tafeln (aus Benzol). F: 2020 (Michaelis, Schäfer, B. 46, 1743). Schwer löslich in Eisessig. Kryoskopisches Verhalten in Phenol: М., Sch. --Oxydiert sich leicht, namentlich in Lösung (M., Sch.). Gibt bei der Einw. von Methyljodid im Rohr bei 100° Trimethyl-p-tolyl-arsoniumjodid und p-Tolyldijodarsin (als p-Tolylarsenoxyd isoliert) (Bertheim, B. 47, 275).

B. Arsenoderivate der Oxy-Verbindungen, Oxy-arseno-Verbindungen.

4.4' - Dioxy - arsenobenzol, p.p' - Arsenophenol $C_{12}H_{10}O_2As_2 =$ HO· As: As · OH (S. 889). B. Aus 4-Oxy-phenylarsenoxyd durch elektrolytische Reduktion in alkal. Lösung an Blei-Elektroden (Bart, D. R. P. 270568; C. 1914 I, 1039; Frdl. 11, 1050). — Das Natriumsalz gibt mit Goldchlorid ein braunschwarzes, in Wasser leicht lösliches Produkt (Höchster Farbw., D. R. P. 270257; C. 1914 I, 928; Frdl. 11, 1065).

4.4'-Dimethoxy-arsenobenzol, p.p'-Arsenoanisol $C_{14}H_{14}O_2As_2 = CH_2 \cdot O \cdot C_4H_4 \cdot As: As: C_6H_4 \cdot O \cdot CH_3$ (S. 889). Gibt bei der Einw. von Methyljodid im Rohr bei 100° Trimethyl-[4-methoxy-phenyl]-arsoniumjodid und 4-Methoxy-phenylarsendijodid (als 4-Methoxy-phenylarsendijodid).

oxy-phenylarsenoxyd isoliert) (BERTHEIM, B. 47, 276).

3.5.3'.5'-Tetrachlor-4.4'-dioxy-arsenobenzol $C_{18}H_6O_2Cl_4As_8 = HO \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot As: As \cdot C_6H_2Cl_2 \cdot OH$. Aus dem Natriumsalz der 3.5-Dichlor-4-oxy-phenylarsonsaure (S. 456) durch Reduktion mit Na₂S₂O₄ bei Gegenwart von Magnesiumchlorid in wäßr. Lösung bei 50° (Höchster Farbw., D. R. P. 235430; C. 1911 II, 172; Frdl. 10, 1244). — Hellgelbes Pulver. Zersetzt sich oberhalb 200°. Löslich in Alkohol und Äther, unlöslich in Wasser.

3.5.8'.5'-Tetrajod-4.4'-dioxy-arsenobenzol $C_{18}H_{6}O_{2}I_{4}As_{2} = HO \cdot C_{6}H_{2}I_{2} \cdot As : As \cdot C_{6}H_{2}I_{2} \cdot OH$. B. Analog 3.5.3'.5'-Tetrachlor-4.4'-dioxy-arsenobenzol (Höchster Farbw., D. R. P. 235430; C. 1911 II, 172; Frdl. 10, 1244).

3.3' - Dinitro - 4.4' - dioxy - arsenobenzol C₁₂H₈O₆N₂As₂ = HO·C₆H₃(NO₂)·As:As·C₆H₃(NO₂)·OH. B. Aus 3-Nitro-4-oxy-phenylarsonsäure durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure bei Gegenwart von sehr wenig Jodwasserstoffsäure in Methanol (Höchster Farbw., D. R. P. 269886; C. 1914 I, 718; Frdl. 11, 1040) oder mit unterphosphoriger Säure in Wasser unter Luftausschluß in der Wärme (H. F., D. R. P. 269887; C. 1914 I, 718; Frdl. 11, 1040). Aus 3-Nitro-4-oxy-phenylarsenoxyd durch Reduktion mit Zinnchlorür und wäßr.-methylalkoholischer Salzsäure bei —15° bis —10° oder durch Reduktion mit unterphosphoriger Säure in Wasser unter Luftausschluß auf dem Wasserbad (H. F., D. R. P. 269886, 269887). — Gelbes Pulver. Zersetzt sich in trocknem Zustand unter Entzündung. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in den anderen gebräuchlichen Lösungsmitteln. Leicht Belich in Natronlauge und Sodalösung; die Lösungen sind orange. — Überführung in 3.3'-Diamino-4.4'-dioxy-arsenobenzol durch Reduktion mit unterphosphoriger Säure bezw. phosphoriger Säure und Kaliumjodid in Essigsäure: H. F., D. R. P. 271894; C. 1914 I, 1319; Frdl. 11, 1041; FARGHER, PYMAN, Soc. 117, 377. Liefert beim Erwärmen mit Rongalit und Natronlauge Neosalvarsan (S. 508) (H. F., D. R. P. 271893; C. 1914 I, 1319; Frdl. 11, 1056).

4.4'-Dioxy-2.2'-dimethoxy-arsenobenzol $C_{14}H_{14}O_4As_5$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Oxy-2-methoxy-phenylarsonsäure durch Einw. von unterphosphoriger Säure und Kaliumjodid in Wasser (BAUER, B. 48, 521). — Gelbes Pulver. Leicht löslich in Natronlauge, unlöslich in Sodalösung.

C. Arsenoderivate der Carbonsäuren.

Arsenobenzol - dicarbonsäure - (2.2'), o.o' - Arsenobenzoesäure C₁₄H₁₀O₄As₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Benzoesäure-arsinigsäure-(2) durch Kochen mit phosphoriger Säure in Wasser (MICHAELIS, B. 48, 872). — Gelbes Pulver. Schmilzt unter Zersetzung. Sehr schwer löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Benzol, Äther und Chloroform. — Physiologische Wirkung: KOBERT, B. 48, 873.

Arsenobenzol- dicarbonsäure - (4.4'), p.p'- Arsenobenzoesäure $C_{14}H_{10}O_4As_2 = HO_2C \cdot \triangle \cdot As:As \cdot \triangle \cdot CO_2H$. B. Aus Benzoesäure-arsinigsäure-(4) durch Kochen mit phosphoriger Säure in Wasser (Michaelis, B. 48, 871). — Gelbliches amorphes Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen. Unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln. — Physiologische Wirkung: Kobert, B. 48, 873; Sieburg, H. 97, 95. — Na₂C₁₄H₈O₄As₂. Gelbbraunes amorphes Pulver. Leicht löslich in Wasser.

Arsenobenzol-dicarbonsäure-(4.4')-dimyricylester 1), p.p'-Arsenobenzoesäure-dimyricylester $C_{76}H_{134}O_4As_3 = C_{31}H_{63} \cdot O_2C \cdot C_6H_4 \cdot As : As \cdot C_6H_4 \cdot CO_2 \cdot C_{31}H_{63} \cdot B$. Aus 4-Arsenoso-benzoesäuremyricylester (S. 442) durch Einw. von phosphoriger Säure in siedendem Aceton (Sieburg, Ar. 254, 244). — Fahlgelbes Pulver. Leicht löslich in Alkohol, löslich in Äther und Benzol.

Arsenobenzol - dicarbonsäure - (4.4') - bis - [β - dimethylamino - α - äthyl - isopropylester], p.p'- Arsenobenzoesäure - bis - [β - dimethylamino - α - äthyl - isopropylester] $C_{38}H_{40}O_4N_3As_2 = (CH_3)_2N\cdot CH_2\cdot C(CH_3)(C_2H_5)\cdot O_2C\cdot C_6H_4\cdot As: As\cdot C_6H_4\cdot CO_2\cdot C(CH_2)(C_2H_5)\cdot CH_2\cdot N(CH_3)_2$. B. Aus 4-Arsenoso-benzoesäure - [β -dimethylamino - α - äthyl - isopropylester] durch Reduktion mit Na₂S₂O₄ (FOURNEAU, OECHSLIN, Bl. [4] 11, 913). — Goldgelbes Pulver. Unlöslich in Wasser und Alkalien, löslich in Säuren.

p.p'-Arsenohippursäure $C_{18}H_{16}O_6N_2As_2 = HO_3C\cdot CH_2\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot As:As\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO_2H$. B. Aus Hippursäure-arsonsäure-(4) durch Reduktion mit $Na_2S_2O_4$ (Hugouneno, Morel, C. 1913 I, 2120). — Gelbes Pulver. Löslich in Alkalicarbonaten und Alkaliphosphaten. Gleicht in bezug auf Giftigkeit der p.p'-Arsenobenzoesäure.

Arsenobenzol-dicarbonsäure-(4.4')-bis-[\$\alpha\$-carboxy-\$\text{athylamid}\$], p.p'-Arsenobenzoes\text{aure-bis-[\$\alpha\$-carboxy-\$\text{\text{\$\text{\$thylamid}\$}\$}\$]}\$ C_{20}H_{20}O_{6}N_{3}As_{2} = HO_{2}C \cdot CH(CH_{3}) \cdot NH \cdot CO \cdot C_{6}H_{4} \cdot As \cdot C_{6}H_{4} \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CH_{3}) \cdot CO_{2}H. B. Aus \$\alpha\$-[4-Arsenoso-benzamino]-propions\text{\text{\$u\$red}} reducts Reduktion mit Natriumamalgam in Wasser unter K\text{\$u\$hlung}\$ (Sieburg, \$Ar\$. 254, 233). — Amorphes, gelbes Pulver. Unl\text{\$c\$lich} in Wasser, sehr schwer l\text{\$c\$lich} in Alkohol.

¹⁾ Vgl. Anm. S. 442.

Arsenobenzol-dicarbonsäure-(4.4')-bis-[α -carboxy-isoamylamid], p.p'-Arsenobenzoesäure-bis-[α -carboxy-isoamylamid] $C_{98}H_{32}O_6N_3As_2=(CH_3)_2CH\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot CO\cdot C_8H_4\cdot As: As\cdot C_8H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2$. B. Durch Reduktion von α -[4-Arsenoso-benzamino]-isocapronsäure mit Natriumamalgam in Wasser (Sieburg, Ar. 254, 238). — Gelbes Pulver.

Arsenobenzol - dicarbonsäure - (4.4') - bis - [β - phenyl - α - carboxy - äthylamid], p.p'-Arsenobenzoesäure-bis-[β -phenyl- α -carboxy-äthylamid] $C_{32}H_{48}O_6N_2As_2=C_6H_5$ · $CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot As$: As $\cdot C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus α -[4-Arsenoso-benzamino]- β -phenyl-propionsäure durch Reduktion mit Natriumamalgam in Wasser (Sieburg, Ar. 254, 235). — Gelbes Pulver.

Arsenobenzol-dicarbonsäure-(4.4')-bis-[β -(4-oxy-phenyl)- α -carboxy-äthylamid], p.p'-Arsenobenzoesäure-bis-[β -(4-oxy-phenyl)- α -carboxy-äthylamid] $C_{32}H_{28}O_8N_2As_2=HO\cdot C_6H_4\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot As: As\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot C_6H_4\cdot OH.$ B. Aus α -[4-Arsenoso-benzamino]- β -[4-oxy-phenyl]-propionsäure durch Reduktion mit Natriumamalgam in Wasser (Sieburg, Ar, 254, 236). — Gelbes Pulver.

Arsenobenzol-dicarbonsäure-(4.4')-bis-[α β -dicarboxy-äthylamid], p.p'-Arsenobenzoesäure-bis-[α β -dicarboxy-äthylamid] $C_{22}H_{20}O_{10}N_2As_2 = HO_2C \cdot CH_2 \cdot CH(CO_2H) \cdot NH \cdot CO \cdot C_6H_4 \cdot As : As : C_6H_4 \cdot CO \cdot NH \cdot CH(CO_2H) \cdot CH_2 \cdot CO_2H$. B. Aus [4-Arsenoso-benzamino]-bernsteinsäure durch Reduktion mit Natriumamalgam in Wasser (Sieburg, Ar. 254, 240). — Gelbes Pulver. Sehr schwer löslich in Wasser.

Arsenobenzol-dicarbonsäure-(4.4')-bis-[$\alpha.\gamma$ -dicarboxy-propylamid], p.p'-Arsenobenzoesäure - bis - [$\alpha.\gamma$ -dicarboxy - propylamid] $C_{24}H_{24}O_{10}N_2As_2 = HO_2C\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CH(CO_2H)\cdot NH\cdot CO\cdot C_6H_4\cdot As: As\cdot C_6H_4\cdot CO\cdot NH\cdot CH(CO_2H)\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot CO_2H.$ B. Aus α -[4-Arsenoso-benzamino]-glutarsäure durch Reduktion mit Natriumamalgam in Wasser (Sieburg, Ar. 254, 241). — Gelbes Pulver. Sehr schwer löslich in Wasser.

D. Arsenoderivate der Amine, Amino-arseno-Verbindungen.

1. Arsenoderivate der Monoamine.

- 2.2'- Diamino-arsenobenzol, o.o'- Arsenoanilin $C_{12}H_{12}N_2As_2$, s. NH₂ NH₃ nebenstehende Formel. B. Durch elektrolytische Reduktion von 2-Nitrophenylarsonsäure in salzsaurer Lösung an einer Bleikathode und nachfolgendes Durchleiten von Luft (Fichter, Elkind, B. 49, 246). Aus 2-Amino-phenylarsonsäure durch Erwärmen mit Na₂S₂O₄-Lösung (Benda, B. 44, 3305). $C_{12}H_{12}N_2As_2 + 2HCl$. Grünlichgelbes Pulver (F., E.).
- 4'-Amino-4-oxy-arsenobenzol $C_{12}H_{11}ONAs_2=H_2N\cdot As:As\cdot OH$. B. Aus 4-Oxy-phenylarsenoxyd und 4-Amino-phenylarsin in wäßrig-methylalkoholischer Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 254187; C. 1913 I, 134; Frdl. 11, 1069). Gelbes Pulver. Zersetzt sich bei ca. 200°. Unlöslich in Wasser und den üblichen organischen Lösungsmitteln. Löslich in Salzsäure und Natronlauge.
- 4.4' Diamino arsenobenzol, p.p' Arsenoanilin C₁₂H₁₂N₂As₂ = H₂N· As: As: NH₂ (S. 889). B. Durch Oxydation von 4-Amino-phenylarsin an der Luft (Höchster Farbw., D. R. P. 251571; C. 1912 II, 1415; Frdl. 11, 1043; Fighter, Elkind, B. 49, 240). Aus 4-Amino-phenylarsin und 4-Amino-phenylarsenoxyd in verd. Salzsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 254187; C. 1913 I, 134; Frdl. 11, 1069). Aus 4-Amino-phenylarsenoxyd durch elektrolytische Reduktion in alkal. Lösung an Bleikathoden unter Luft-ausschluß (F., E., B. 49, 243) oder durch Reduktion mit Natriumamalgam in Methanol oder mit Zinnchlorür und wäßr.-methylalkoholischer Salzsäure unter Kühlung (Ehrlich, Bertheim, B. 44, 1262). Eine Platin-Additionsverbindung entsteht bei der Reduktion von 4-Amino-phenylarsenoxyd mit Na₂S₂O₄-Lösung bei Gegenwart von Platinchlorwasserstoffsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 270258; C. 1914 I, 928; Frdl. 11, 1066). Aus 4-Nitroso-phenylarsonsäure bei der Reduktion mit Na₂S₂O₄ in Gegenwart von Magnesiumchlorid in neutraler Lösung (Karrer, B. 45, 2068). Aus 4-Amino-phenylarsonsäure durch Reduktion mit Na₂S₂O₄-Lösung in Gegenwart von Magnesiumchlorid bei 50° oder mit Zinnchlorür und Salzsäure

bei Gegenwart von Jodwasserstoffsäure in Methanol in der Kälte (E., B., B. 44, 1265). — Hellgelbe Krystalle. F: ca. 260° (E., B.). Löslich in Essigsäure und Pyridin, sehr schwer löslich in Methanol, Alkohol und Äther, unlöslich in Kohlenwasserstoffen und in Wasser; unlöslich in wäßr. Alkalien, leicht löslich in verd. Salzsäure (E., B.). — Reduziert ammoniakalische Silberlösung (E., B.). Liefert bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung oder mit Jod in Eisessig 4-Amino-phenylarsonsäure (E., B.). Gibt beim Erwärmen mit Eisessig einen rotbraunen Niederschlag (E., B.). Liefert mit dem Natriumsalz der Benzaldehyd-sulfonsäure-(3) ein in Wasser leicht lösliches Kondensationsprodukt (Bart, D. R. P. 272035; C. 1914 I, 1384; Frdl. 11. 1060). — Verhalten im Organismus: E., B.; Blumenthal, Navassart, Bio. Z. 32, 386. Trypanocide Wirkung: E., B., B. 44, 1267. — C₁₂H₁₂N₂As₂ + 2HCl. Gelber Niederschlag. Beginnt sich von ca. 151° an zu zersetzen (E., B.). Unlöslich in organischen Lösungsmitteln, Wasser und konz. Salzsäure, leicht löslich in verd. Salzsäure. 2C₁₂H₁₂N₂As₂ + H₂SO₃ (?). Gelb. Färbt sich beim Auswaschen mit Wasser oberflächlich bräunlich. Löslich in wäßr. Pyridin, schwer löslich in Essigsäure und sehr verd. Salzsäure, sonst unlöslich (E., B.). — Sulfat. Sehr schwer löslich in Wasser und verd. Säuren (E., B.).

4.4'-Bis-dimethylamino-arsenobenzol, p.p'-Arsenodimethylanilin $C_{16}H_{20}N_2As_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_4\cdot As:As\cdot C_6H_4\cdot N(CH_3)_2$ (S. 889). Verhalten im Organismus: Blumenthal, Navassart, Bio. Z. 32, 388, 389.

4.4'- Bis - [carboxymethyl - amino] - arsenobenzol, p.p'- Arsenophenylglycin $C_{16}H_{16}O_4N_2As_2 = HO_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot As: As\cdot C_6H_4\cdot NH\cdot CH_2\cdot CO_2H$ (S. 890). Einw. von Quecksilberoxyd: Höchster Farbw., D. R. P. 272289; C. 1914 I, 1489; Frdl. 11, 1122. — Ausscheidung durch den menschlichen Körper: Th. FISCHER, HOPPE, C. 1910 I, 44; LOCKEMANN, Bio. Z. 78, 13; durch den tierischen Körper: Breint, Nierenstein, C. 1910 I, 292. — Verbindung mit Goldchlorid. Graugelbes Pulver. Leicht löslich in Wasser und Alkalien (Höchster Farbw., D. R. P. 270257; C. 1914 I, 928; Frdl. 11, 1065).

4.4'-Bis-[methyl-carboxymethyl-amino]-arsenobenzol C₁₈H₂₀O₄N₂As₂ = HO₂C·CH₂·N(CH₃)·C₆H₄·As:As·C₈H₄·N(CH₃)·CH₂·CO₂H. B. Aus N-Methyl-N-[4-arsono-phenyl]glycin durch Reduktion mit Na₂S₂O₄ in Natronlauge bei 50—55° (ÖCHSLIN, A. ch. [9] 1, 248). — Gelbes, ziemlich luftbeständiges Pulver. Leicht löslich in Alkalicarbonat-Lösungen. — Trypanocide Wirkung: LAVERAN, s. Ö., A. ch. [9] 1, 251. — Das Natriumsalz ist ein gelbes Pulver, das an der Luft beständig ist und sich in Wasser leicht mit gelber Farbe löst.

3.5.3'.5' - Tetranitro - 4.4' - diamino - arsenobenzol

C₁₂H₈O₈N₆As₈, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.5-Dinitro4-amino-phenylarsonsäure durch Einw. von phosphoriger Säure H₂N · As: As: NH₂
in Alkohol bei 40° (Boehringer & Söhne, D. R. P. 286854; C.
1915 II, 934; Frdl. 12, 831). — Rotbraunes Pulver. Verpufft in der Flamme. Unlöslich in organischen Lösungsmitteln und in Alkalien. schwer löslich in Säuren. — Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure 3.4.5.3'.4'.5'-Hexamino-arsenobenzol.

3.5.3'.5'-Tetranitro-4.4'-bis-methylamino-arsenobenzol $C_{14}H_{12}O_6N_6As_2=CH_3\cdot NH\cdot C_6H_3(NO_2)_3\cdot As:As\cdot C_6H_3(NO_3)_3\cdot NH\cdot CH_3$. B. Aus 3.5-Dinitro-4-methylnitramino-phenylarsonsäure durch Erwärmen mit 25% piger phosphoriger Säure (Boehringer & Söhne, D. R. P. 286668; C. 1915 II, 771; Frdl. 12, 836). — Dunkel gefärbtes Pulver. Unlöslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln und in Alkali, leicht löslich in Säuren. Verpufft beim Erhitzen in der Flamme unter Entwicklung gelber Dämpfe. — Liefert bei der Reduktion mit Zinnstaub und konz. Salzsäure 3.5.3'.5'.Tetraamino-4.4'-bis-methylamino-arsenobenzol.

4.4'-Diamino-1.1'-arsenonaphthalin C₂₀H₁₆N₂As₂, s. nebenstehende Formel. B. Das Hydrochlorid entsteht bei der Reduktion von 4-Nitro-naphthalin-arsonsäure-(1) mit Zinn-chlorür und wäßrig-methylalkoholischer Salzsäure auf dem Wasserbad (Andresew, M. 45, 1982; C. 1914 I, 1658). — Oxydiert sich an der Luft. — C₂₀H₁₆N₂As₂ + 2 HCl. Hellgelber Niederschlag. Sehr schwer löslich in methylalkoholischer Salzsäure, unlöslich in Wasser. Wird durch Wasser zersetzt.

2. Arsenoderivate der Diamine.

8.4.8'.4'-Tetraamino-arsenobenzol $C_{12}H_{14}N_4As_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Nitro-4-amino-phenylarsonsäure durch Reduktion mit unterphosphoriger Säure bei Gegenwart won Kaliumjodid in siedender Essigsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 286432; C. 1915 II,

640; Frdl. 12, 823; vgl. Bertheim, B. 44, 3093). — Das aus 3.4.3'.4'-Tetraamino-arsenobenzol durch Einw. von Rongalit erhaltene Salz gibt in wäßr. Lösung mit Kupferchlorid ein in Alkalien lösliches gelbrotes Pulver (H. F., D. R. P. 270257; C. 1914 I, 928; Frdl. 11, 1065).

3.3' - Diamino - 4.4' - bis - dimethylamino - arsenobenzol $C_{16}H_{22}N_4As_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot As \cdot As \cdot C_6H_3(NH_2) \cdot N(CH_3)_2$. B. Aus 3-Nitro-4-dimethylamino-phenylarsonsäure durch Reduktion mit $Na_2S_2O_4$ in neutraler Lösung in Gegenwart von Magnesiumchlorid bei 50—60° (Karrer, B. 46, 517). — $C_{16}H_{22}N_4As_2 + 4$ HCl. Gelbliches Pulver. Leicht löslich in Wasser und Methanol.

2.4.2'.4'-Tetraamino-arsenobenzol C₁₂H₁₄N₄As₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.4-Dinitro-phenylarsonsäure durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure in Gegenwart von Jod.

Wasserstoff bei 70—80° (Karrer, B. 47, 2277, 2281). — Wurde nicht rein erhalten. Sehr zersetzlicher gelblicher Niederschlag (durch Auflösen des Zinnsalzes in Salzsäure und Zusatz von Eisessig und Äther). Zersetzt sich sofort in wäßr. Lösung unter Bildung von m-Phenylendiamin, Arsensäure, Arsenik und anderen Produkten. Löst sich in verd. Säuren und siedender konzentrierter Salzsäure ohne Zersetzung. Kuppelt mit Diazoverbindungen zu arsenhaltigen Azofarbstoffen. Gibt mit Nitrit in saurer Lösung einen rotbraunen Niederschlag.

3. Arsenoderivate der Triamine.

3.4.5.3'.4'.5'-Hexamino-arsenobenzol C₁₂H₁₆N₆As₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.4.5-Triamino-phenylarson-säure durch Erwärmen mit unterphosphoriger Säure in Wasser auf 30—40° (Boehringer & Söhne, D. R. P. 286854; C. 1915 II, 934; Frdl. 12, 832). Aus 3.5-Dinitro-4-amino-phenylarson-säure durch Reduktion mit Zink, Zinn oder Zinnchlorür in saurer Lösung oder durch Reduktion mit ca. der 12-fachen Gewichtsmenge Na₂S₂O₄ in Natronlauge und nachfolgendes Erwärmen mit Salzsäure (B. & S., D. R. P. 286855; C. 1915 II, 934; Frdl. 12, 832). Aus 3.5.3'.5'-Tetranitro-4.4'-diamino-arsenobenzol durch Reduktion mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure (B. & S.). — Färbt sich an der Luft rasch dunkel (B. & S.). Löst sich in Sodalösung in Gegenwart von Kohlendioxyd; scheidet sich aus dieser Lösung nach einigen Minuten wieder ab (Karrer, B. 47, 2282). Das Hydrochlorid liefert beim Erwärmen mit dem Hydrochlorid des 3.3'-Diamino-4-4'-dioxy-arsenobenzols in Wasser auf 80° das Hydrochlorid des 3.3'-diamino-4-oxy-arsenobenzols; reagiert analog mit 3.5.3'.5'-Tetraamino-4.4'-bismethylamino-arsenobenzol (K., B. 49, 1649; Höchster Farbw., D. R. P. 293040; C. 1916 II, 245; Frdl. 13, 978). — Verwendung zur Darstellung von arsenhaltigen Azofarbstoffen: H. F., D. R. P. 278421; C. 1914 II, 966; Frdl. 12, 824. — C₁₂H₁₆N₆As₂ + 4 HCl (K., B. 49, 1649). Gelbgrünes Pulver. Leicht löslich in Wasser (B. & S.).

3.5.3′.5′-Tetraamino-4.4′-bis-methylamino-arsenobenzol C₁₄H₃₀N₆As₃ = CH₃·NH·C₆H₃(NH₂)₂·As: As·C₆H₄(NH₂)₃·NH·CH₃. B. Aus 3.5-Dinitro-4-methylnitramino-phenylarsonsäure durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Boehringer & Söhne, D. R. P. 285572; C. 1915 II, 449; Frdl. 12, 833), mit Zinkstaub und konz. Salzsäure in heißem Alkohol oder mit Zinnchlorür in siedender konzentrierter Salzsäure + Eisessig (B. & S., D. R. P. 286667; C. 1915 II, 770; Frdl. 12, 835). oder mit unterphosphoriger Säure bei Gegenwart von Kaliumjodid in siedender Essigsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 286432; C. 1915 II, 640; Frdl. 12, 824). Aus 3.5-Dinitro-4-methylamino-phenylarsonsäure durch Reduktion mit Na₂S₃O₄ (B. & S., D. R. P. 286668; C. 1915 II, 771; Frdl. 12, 837). Aus 3.5.3′.5′-Tetraamino-4.4′-bis-α-methyl-hydrazino]-arsenobenzol durch Reduktion mit Zinnstaub und konz. Salzsäure in der Wärme (B. & S., D. R. P. 286668). Aus 3.5.3′.5′-Tetranitro-4.4′-bis-methylamino-arsenobenzol durch Reduktion mit Zinnstaub und konz. Salzsäure (B. & S., D. R. P. 286668). — F: ca. 95° (Zers.) (B. & S., D. R. P. 285572). Leicht löslich in Essigsäure und Aceton,

schwer in Alkohol, unlöslich in Wasser (B. & S., D. R. P. 285572). — Färbt sich an der Luft dunkel (B. & S., D. R. P. 285572). Löst sich in Alkalicarbonat- oder -dicarbonat-Lösungen bei Gegenwart von Kohlendioxyd; aus den Lösungen läßt sich durch Alkohol oder Aceton das betreffende carbamidsaure Salz (Arsalyt) abscheiden (B. & S., D. R. P. 269660; C. 1914 I, 592; Frdl. 11, 1047; vgl. a. Giemsa, Münch. med. Wchschr. 60 [1913], 1074; Karrer, B. 47, 2278; Heffter, Keeser in A. Heffter, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. III, 1. Hälfte [Berlin 1927], S. 516). Das Hydrochlorid liefert mit dem Hydrochlorid des 3.4.5.3'.4'.5'-Hexaamino-arsenobenzols in wäßr. Lösung beim Erwärmen auf 70° das Hydrochlorid des 3.4.5.3'.5'-Pentaamino-4'-methylamino-arsenobenzols (Karrer, B. 49, 1649; Höchster Farbw., D. R. P. 293040; C. 1916 II, 245; Frdl. 13, 978; Priv. Mitt.). — C14 H20NcAs_+ + 4 HCl. Gelbgrünes Pulver. Sehr leicht löslich in Wasser (B. & S., D. R. P. 285572; vgl. H. F., D. R. P. 286432).

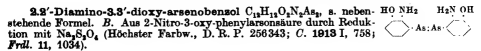
- 8.5.3'.5'-Tetraamino-4.4'-bis-dimethylamino-arsenobenzol $C_{16}H_{24}N_6As_2 = (CH_3)_2N \cdot C_6H_3(NH_2)_2 \cdot As: As \cdot C_6H_3(NH_2)_2 \cdot N(CH_3)_3$. B. Durch Reduktion von 3.5-Dinitro-4-dimethylamino-phenylarsonsäure mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure bei Gegenwart von Kaliumjodid (Höchster Farbw., D. R. P. 294276; C. 1916 II, 780; Frdl. 13, 977). Hydrochlorid. Gelblich. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, unlöslich in Äther und anderen organischen Lösungsmitteln. Unlöslich in Natronlauge.
- 3.5.3'.5'-Tetraamino-4.4'-bis-diäthylamino-arsenobenzol $C_{20}H_{32}N_6As_7=(C_2H_5)_2N\cdot C_6H_2(NH_3)_2\cdot As:As\cdot C_6H_2(NH_2)_2\cdot N(C_2H_5)_2$. B. Durch Reduktion von 3.5-Dinitro-4-diäthylamino-phenylarsonsäure mit Zinnchlorür und konz. Salzsäure bei Gegenwart von Kaliumjodid (Höchster Farbw., D. R. P. 294276; C. 1916 II, 780; Frdl. 13, 978). Hydrochlorid. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Äther und Benzol. Unlöslich in Natronlauge.
- 2.2′ Dichlor 3.5.3′.5′ tetraamino 4.4′ bis methylamino arsenobenzol $C_{14}H_{18}N_6Cl_2As_2=CH_3\cdot NH\cdot C_6HCl(NH_2)_2\cdot As:As\cdot C_6HCl(NH_2)_2\cdot NH\cdot CH_3.$ B. Aus 2-Chlor-3.5-dinitro-4-methylnitramino-phenylarsonsäure durch Reduktion mit Zinn und konz. Salzsäure oder mit Zinkstaub und heißer wäßrig-alkoholischer Salzsäure (Boehringer & Söhne, D. R. P. 286669; C. 1915 II, 771; Frdl. 12, 839). Unlöslich in Wasser. Färbt sich an der Luft schnell dunkel. Löslich in Natriumdicarbonat-Lösung bei Gegenwart von Kohlendioxyd; aus der Lösung wird durch Alkohol ein gelbbraunes Produkt abgeschieden (B. & S., D. R. P. 291317; C. 1916 I, 864; Frdl. 12, 841). Hydrochlorid. Gelbgrünes Pulver. Leicht löslich in Wasser (B. & S., D. R. P. 286669).
- 2.6.2'.6' Tetrachlor 3.5.3'.5' tetraamino 4.4' bis methylamino arsenobenzol $C_{14}H_{16}N_6Cl_4As_2=CH_3\cdot NH\cdot C_6Cl_2(NH_2)_2\cdot As:As\cdot C_6Cl_2(NH_2)_2\cdot NH\cdot CH_3$. B. Aus 2.6-Dichlor-3.5-dinitro-4-methylnitramino-phenylarsonsäure durch Reduktion (Boehringer & Söhne, D. R. P. 291317; C. 1916 I, 864; Frdl. 12, 841). Gelbe Flocken. Zersetzt sich beim Erhitzen. Das Hydrochlorid löst sich in Natriumdicarbonat- oder Ammoniumdicarbonat-Lösung.
- 2.2' Dibrom 3.5.3'.5' tetraamino 4.4' bis methylamino arsenobenzol $C_{14}H_{18}N_6Br_2As_2=CH_3\cdot NH\cdot C_6HBr(NH_2)_2\cdot As:As\cdot C_6HBr(NH_2)_2\cdot NH\cdot CH_3.$ B. Aus 2-Brom-3.5-dinitro-4-methylnitramino-phenylarsonsäure durch Reduktion mit Zinnstaub und konz. Salzsäure (Boehringer & Söhne, D. R. P. 286669; C. 1915 II, 771; Frdl. 12, 841). Verfärbt sich rasch an der Luft. Unlöslich in Wasser. Das Hydrochlorid löst sich in Sodalösung (B. & S., D. R. P. 291317; C. 1916 I, 864; Frdl. 12, 841). Hydrochlorid. Gelbgrün. Leicht löslich in Wasser (B. & S., D. R. P. 286669).

4. Arsenoderivate der Tetraamine.

3.5.8'.5'-Tetraamino-2.4.2'.4'-tetrakis-methylamino-arsenobensol C₁₆H₂₆N₈As₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.5-Dinitro-2-methylamino-4-methylamino-phenylarsonsäure durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure (Boehringer & Söhne, D. R. P. 291317; C. 1916 I, 864; Frdl. 12, 841). — Das Hydrochlorid löst sich in Sodalösung. — Hydrochlorid. Gelbe Flocken.

E. Arsenoderivate der Oxy-amine, Oxy-amino-arseno-Verbindungen.

1. Derivate der Monooxy-Verbindungen.



3-Amino-4-oxy-benzolarsenomethan C₇H₉ONAs₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Methylarsenmonoxyd und 3-Amino-4-oxy-phenylarsenoxyd unter Einw. von Na₂S₂O₄ in verd. Methanol (Höchster Farbw., D. R. P. 253226; C. 1912 II, 1995; Frdl. 11, 1072). Aus Methylarsenmonoxyd und 3-Amino-4-oxy-phenylarsonsäure unter Einw. von Zinnehlorür und Salzsäure bei Gegenwart von Jodwasserstoffsäure in der Kälte (H. F.). Aus dem Dinatriumsalz der Methylarsonsäure und 3-Amino-4-oxy-phenylarsonsäure bei der Einw. von alkal. Na₂S₂O₄-Lösung (H. F.). — Gelbes Pulver. Löslich in verd. Salzsäure und in Natronlauge.

3-Amino-4-oxy-arsenobenzol C₁₉H₁₁ONAs₂, s. nebenstehende
Formel. B. Aus Phenylarsenoxyd und 3-Amino-4-oxy-phenylarsenoxyd unter Einw. von Na₂S₂O₄-Lösung (Höchster Farbw., D. R. P.
251 104; C. 1912 II, 1414; Frdl. 11, 1071). Aus Phenylarsenoxyd in Benzol und 3-Amino-4-oxy-phenylarsin in alkoh. Salzsäure (H. F., D. R. P. 254187; C. 1913 I, 134; Frdl. 11, 1070). — Blaßgelbes Pulver. Löslich in Alkohol und Aceton, unlöslich in Benzol, Chloroform und Wasser (H. F., D. R. P. 251104). — Hydrochlorid. Gelbliches Pulver. Löslich in Methanol, Alkohol und Wasser (H. F., D. R. P. 254187).

3'.5'- Dichlor - 3 - amino - 4.4' - dioxy - arsenobenzol

C_{1s}H₉O₂NCl₂As₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3-Amino4-oxy-phenylarsenoxyd und 3.5-Dichlor-4-oxy-phenylarsenoxyd
bei der Einw. von Na₂S₂O₄ in wäßrig-methylalkoholischer Natronlauge (Höchster Farbw., D. R. P. 251104; C. 1913 I, 1414; Frdl. 11, 1070). — Gelbes Pulver.
Sehr leicht löslich in Äther, löslich in Methanol, Alkohol und Aceton, unlöslich in Wasser; löslich in verd. Salzsäure, Natronlauge, Sodalösung, sehr schwer löslich in Natriumdicarbonat-Lösung.

3.4'-Diamino-4-oxy-arsenobenzol C₁₂H₁₂ON₂As₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Amino-phenylarsonsäure und 3-Amino-4-oxy-phenylarsonsäure unter Einw. von Zinnehlorür und Salzsäure bei Gegenwart von Jodwasserstoffsäure in der Kälte (Höchster Farbw., D. R. P. 251104; C. 1912 II, 1414; Frdl. 11, 1071). Aus 4-Amino-phenylarsenoxyd und 3-Amino-4-oxy-phenylarsonsäure unter Einw. von Zinnehlorür und alkoh. Salzsäure bei Gegenwart von Jodwasserstoffsäure bei —10° (H. F.). — C₁₂H₁₂ON₂As₂ + 2HCl. Gelber, mikrokrystallinischer Niederschlag. Löslich in Wasser, sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln.

8-Amino-4'-[carboxymethyl-amino]-4-oxy-arsenobenzol C₁₄H₁₄O₂N₂As₂, s. nebenstehende Formel.

B. Aus [4-(Carboxymethyl-amino)-phenyl]-dichlorarsin

und 3-Amino-4-oxy-phenylarsenoxyd unter Einw. von Na₂S₂O₄ in wäßrig-methylalkoholischer

Natronlauge (Höchster Farbw., D. R. P. 251104; C. 1912 II, 1414; Frdl. 11, 1071). Aus

[4-(Carboxymethyl-amino)-phenyl]-dichlorarsin und 3-Amino-4-oxy-phenylarsin in wäßrig
methylalkoholischer Salzsäure (H. F., D. R. P. 254187; C. 1913 I, 134; Frdl. 11, 1070). Aus

Phenylglycin-arsonsäure-(4) und 3-Amino-4-oxy-phenylarsin unter Einw. von Schwefeldioxyd

bei Gegenwart von Jodwasserstoff in saurer Lösung (H. F., D. R. P. 254187). — Gelbes Pulver.

Färbt sich bei ca. 120° dunkel, ist bei 150° vollständig zersetzt (H. F., D. R. P. 254187). Unlös
lich in Wasser und Alkohol; löslich in Salzsäure, Natronlauge und Sode lösung (H. F., D. R. P.

254187).

3.3'.4'.5'-Tetraamino-4-oxy-arsenobenzol C₁₃H₁₄ON₄As₂, s. nebenstehende Formel. B. Das Hydrochlorid entsteht aus den Hydrochloriden des 3.4.5.3'.4'.5'-Hexasmino-arsenobenzols hund des 3.3'-Diamino-4.4'-dioxy-arsenobenzols in waßr. Lösung bei 80° (Karber, B. 49, 1649; Höchster Farbw., D. R. P. 293040; NH₂
C. 1916 II, 245; Frdl. 13, 978; Priv.-Mitt.). — C₁₂H₁₄ON₄As₂ + 3HCl + 3H₂O. Hellgelbe Flocken. Leicht löslich in verd. Salzsäure; löslich in Natronlauge und Natriumdicarbonat-Lösung.

SALVARSAN

8.8'-Diamino - 4.4'-dioxy - arsenobenzol, Base des Sal-NH₂ NH₂ varsans (Arsphenamins) $C_{12}H_{12}O_{2}N_{2}As_{2}$, s. nebenstehende · As: As · < Formel. B. Aus 3-Nitro-4-oxy-phenylarsenoxyd durch Reduktion mit unterphosphoriger Säure bei Gegenwart von Kaliumjodid in heißer Essigsäure (Höchster Farbw., D. R. P. 271894; C. 1914 I, 1319; Frdl. 11, 1041). Aus 3-Amino-4-oxy-phenylarsenoxyd durch Reduktion mit Na₂S₂O₄ in wäßr. Lösung oder mit Zinnchlorür und Salzsäure oder mit Natriumamalgam in Essigsäure (EHRLICH, BERTHEIM, B. 45, 761; vgl. H. F., D. R. P. 270258; C. 1914 I, 928; Frdl. 11, 1066). Aus 3-Amino-4-oxy-phenylarsenoxyd und 3-Amino-4-oxy-phenylarsin in saurer Lösung (H. F., D. R. P. 254187; C. 1913 I, 134; Frdl. 11, 1069). Zur Bildung aus 3.3'-Dinitro-4.4'-dioxy-arsenobenzol bei der Reduktion mit unterphosphoriger Säure bezw. phosphoriger Säure und Kaliumjodid in Essigsäure vgl. H. F., D. R. P. 271 894; vgl. dagegen Farcher, Pyman, Soc. 117, 377. Ein Kupfersalz entsteht bei der Reduktion von 3-Amino-4-oxy-phenylarsonsäure mit Na₂S₂O₄ in wäßr. Lösung bei Gegenwart von Kupferchlorid bei 50° (E., B., B. 45, 1642; H. F., D. R. P. 270258; C. 1914 I, 928; Frdl. 11, 1066). — Darst. Man fügt eine Lösung von 197 g 3-Nitro-4-oxy-phenylarsonsäure in 135 cm³ 10n-Natronlauge und 4,5 l Wasser zu einem Gemisch von 513 g Magnesiumchlorid und 2950 g $80\%_0$ igem Na₂S₂O₄ in 13 l Wasser und erwärmt unter Rühren auf 55—60° (EHRLICH, BERTHEIM, B. 45, 761; vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 224953; C. 1910 II, 701; Frdl. 10, 1238; KOBER, Am. Soc. 41, 445)¹); zur Überführung in das Dihydrochlorid (Salvarsan) löst man das rohe 3.3'-Diamino-4.4'-dioxy-arsenobenzol in Methanol, fügt die berechnete Menge methylalkoholische Salzsäure (0,75 Mol HCl) zu und fällt mit stark gekühltem Äther (E., B.); das Dihydrochlorid entsteht auch, wenn man das rohe 3.3'-Diamino-4.4'-dioxy-arsenobenzol in Natronlauge löst und mit Salzsäure bei 0° fällt (K.). — Gelbes Pulver. Löslich in verd. Salzsäure und Natronlauge, schwer löslich in Sodalösung, unlöslich in Natriumdicarbonat-Lösung (E., B.; H. F., D. R. P. 224953).

Chemisches und physiologisches Verhalten. Zur Einw. von Luft vgl. Ehrlich, Bertheim, B. 45, 764; Maschmann, B. 59, 1142. Das Hydrochlorid liefert bei der Oxydation mit Jodlösung (Gaebel, Ar. 249, 242; E., B.) oder mit Wasserstoffperoxyd in alkal. Lösung (E., B.; Höchster Farbw., D. R. P. 224953; C. 1910 II, 701; Frdl. 10, 1238) 3-Amino-4-oxy-phenylarsonsäure. Gibt mit Benzaldehyd-sulfonsäure-(3) in neutraler wäßriger Lösung ein in Wasser lösliches Kondensationsprodukt (Bart, D. R. P. 272035; C. 1914 I, 1384; Frdl. 11, 1060). Das Hydrochlorid liefert mit dem Hydrochlorid des 3.4.5.3'.4'.5'-Hexaamino-arsenobenzols in wäßr. Lösung beim Erwärmen auf 80° das Hydrochlorid des 3.3'.4'.5'-Tetraamino-4-oxy-arsenobenzols (Karrer, B. 49, 1649; H. F., D. R. P. 293040; C. 1916 II, 245; Frdl. 13, 978; Priv.-Mitt.). — Über die physiologische Wirkung und die Umwandlung von Salvarsan im Organismus vgl. A. Heffter, E. Keeser in A. Heffter, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. III, 1. Hälfte [Berlin 1927], S. 516—532.

Analytisches. Eine Lösung von 4-Dimethylamino-benzaldehyd in verd. Salzsäure gibt mit Salvarsan-Lösung eine orangerote Färbung und einen orangefarbenen Niederschlag; bei Gegenwart von Sublimat wird die Reaktion noch schärfer und ist dann zum Nachweis von Salvarsan in Geweben geeignet (Ehrlich, Bertheim, B. 45, 764). Diazotiertes Salvarsan gibt mit Resorcin in Sodalösung einen roten Farbstoff (Abelin, C. 1911 II, 55). — Titration mit Jodlösung: Gaebell, Ar. 249, 56, 241; E., B., B. 45, 765. — Zur Prüfung von Salvarsan auf Reinheit vgl. Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 595.

Salze der Salvarsan-Base. Dihydrochlorid, Salvarsan, Arsphenamin. Zum Krystallwasser- bezw. Krystallmethanol-Gehalt vgl. Ehrlich, Bertheim, B. 45, 763; Gaebel, Ar. 249, 241; Kober, Am. Soc. 41, 443; Fargher, Pyman, Soc. 117, 370; G. W. Raiziss, J. L. Gavron, Organic Arsenical Compounds [New York 1923], S. 181; vgl. a. Larsen, C. 1931 I, 3586. Blaßgelber (E., B.) oder grauer Niederschlag (K.). Zersetzt sich je nach der Schnelligkeit des Erhitzens bei 185—195° (E., B.; vgl. F., P., Soc. 117, 376). Leicht löslich in Wasser, Methanol und Glycerin, schwer in Alkohol, sehr schwer in Äther, Eisessig und Aceton (E., B.). Sehr schwer löslich in konz. Salzsäure (E., B.). Zersetzt sich in Lösung (E., B.; vgl. F., P., Soc. 117, 376). Physiologische Wirkung und Umwandlung im Organismus s. o. — Sulfat. Sehr schwer löslich in Wasser (E., B.). — Zur Konstitution der Verbindungen von Salvarsan mit Metallsalzen vgl. Ehrlich, Karrer, B. 48, 1634; Karrer, B. 52, 2319; Binz, Bausch, Urbschat, Z. ang. Ch. 38, 740. — Über eine additionelle Verbindung von Salvarsan mit 1 Mol Kupferchlorür vgl. Höchster Farbw., D. R. P. 270253; C. 1914 I, 929; Frdl. 11, 1064. — C₁₂H₁₂O₂N₂As₂+2HCl+CuCl₂. Orangegelbes bis rotes Pulver. Mäßig löslich in Wasser, leichter in Glycerin (E., K.; H. F.,

¹⁾ Über Nebenprodukte, die bei der Reduktion von 3-Nitro·4-oxy·phenylarsonsäure mit Na₂S₂O₄ auftreten, vgl. nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks (1.1.1920) z. B. FARGHER, PYMAN, Soc. 117, 372; KING, Soc. 119, 1108, 1415; CHRISTIANSEN, NORTON, SHOHAN, Am. Soc. 47, 2720.

- D. R. P. 270253). C₁₂H₁₂O₂N₂As₂+2HCl+2CuCl₂ (E., K.). Über additionelle Verbindungen mit Silberhalogeniden vgl. Danysz, C. r. 158, 200. C₁₂H₁₂O₂N₂As₂+2HCl+AgNO₃ (E., K.). Braungelbes Pulver. Sehr leicht löslich in Wasser und Methanol (H. F.). C₁₂H₁₂O₂N₂As₂+2HCl+2AgNO₃. Brauner Niederschlag. Leicht löslich in Wasser und Methanol (E., K.); H. F.). Über "Silbersalvarsan" vgl. W. Kolle, H. Hersch, Die experimentelle Bakteriologie und die Infektionskrankheiten, 5. Aufl. [Berlin-Wien 1919], S. 914; Kolle, C. 1919 I, 116; K., Ritz, C. 1919 III, 70; Binz, C. 1919 IV, 37; Binz, Bauer, Hallstein, B. 53, 416; Binz, Bausch, Urbschat, Z. ang. Ch. 38, 740; Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 599. Über eine additionelle Verbindung von Salvarsan mit Quecksilberchlorid vgl. E., K.; H. F., D. R. P. 270253. Über additionelle Verbindungen mit Goldchlorid und mit Platinchlorid vgl. E., K.; H. F., D. R. P. 268220; C. 1914 I, 204; Frdl. 11, 1062. Über eine additionelle Verbindung mit 1 Mol Silbernitrat und 1 Mol Goldchlorid vgl. H. F., D. R. P. 270253. 2C₁₂H₁₂O₂N₂As₂+2H₂SO₄+AgBr+SbO¹) (Luargol). Physiologische Wirkung: Danysz, C. r. 159, 452; Renault, Fournier, Guénot, C. r. 161, 685; Dallmier, Lévy-Franckel, C. r. 162, 440. Über Präparate, die 3.3'-Diamino-4.4'-dioxy-arsenobenzol enthalten, vgl. Schindler, D. R. P. 260527; C. 1913 II, 110; Dering, D. R. P. 261542; C. 1913 II, 194; Frdl. 11, 1060; Höchster Farbw., D. R. P. 264266; C. 1913 II, 1182; Frdl. 11, 1059.
- **3.3'** Bis methylamino 4.4' dioxy arsenobenzol $C_{14}H_{16}O_2N_2As_2 = CH_3 \cdot NH \cdot C_4H_3(OH) \cdot As: As \cdot C_6H_3(OH) \cdot NH \cdot CH_3$. B. Durch Reduktion von 3-Methylamino-4-oxyphenylarsonsäure mit $Na_2S_2O_4$ bei Gegenwart von Magnesiumchlorid in neutraler Lösung bei ca. 50° (Bertheim, B. 45, 2132). Dihydrochlorid. Graues oder gelbliches mikrokrystallinisches Pulver. Gibt mit 4-Dimethylamino-benzaldehyd in Salzsäure eine orangebraune Färbung. Physiologische Wirkung: B., B. 45, 2135.
- 8.3'- Bis dimethylamino 4.4' dioxy arsenobenzol $C_{16}H_{20}O_2N_2As_2=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(OH)\cdot As: As\cdot C_6H_3(OH)\cdot N(CH_3)_2.$ B. Aus 3-Dimethylamino-4-oxy-phenylarsonsäure durch Reduktion mit $Na_2S_2O_4$ bei Gegenwart von Magnesiumchlorid in neutraler Lösung bei ca. 50° (Bertheim, B. 45, 2133). Dihydrochlorid. Gelbliches Pulver. Leicht löslich in Wasser, löslich in Methanol. Physiologische Wirkung: B., B. 45, 2135.
- Bis-hydroxymethylat des 3.3'-Bis-dimethylamino-4.4'-dioxy-arsenobenzols $C_{18}H_{38}O_4N_2As_2 = HO\cdot N(CH_3)_3\cdot C_6H_3(OH)\cdot As:As\cdot C_6H_3(OH)\cdot N(CH_3)_3\cdot OH$. B. Aus dem Hydroxymethylat der 3-Dimethylamino-4-oxy-phenylarsonsäure durch Reduktion mit $Na_2S_2O_4$ bei Zimmertemperatur (Bertheim, B. 45, 2135). Hellgelbes Pulver. Unlöslich in Wasser. Leicht löslich in Natronlauge und verd. Salzsäure. Physiologische Wirkung: B.
- "8.3′ Diamino 4.4′ dioxy arsenobenzol N formaldehydsulfoxylsäure" \$C_{13}H_{10}Q_{1}SAs_3 = H_2N \cdot C_6H_3(OH) \cdot As:As \cdot C_6H_3(OH) \cdot NH \cdot CH_3 \cdot SO_2H. Das Natriumsalz ist der Hauptbestandteil des Neosalvarsans; vgl. darüber Ehrlich, \$Ch. Z. 36, 424, 637; Lehmann, \$C. 1912 II, 750; Binz, \$Z. ang. \$Ch. 33, 266; Binz, Bauer, \$Z. ang. \$Ch. 34, 261; Raiziss, Falcov, \$J. biol. Chem. 46, 209; Jurist, Christiansen, \$Am. Soc. 50, 191. \$B. Neosalvarsan-Präparate entstehen: aus dem Dihydrochlorid des 3.3′-Diamino-4.4′-dioxy-arsenobenzols durch Einw. von Rongalit und Natriumcarbonat-Lösung bei Zimmertemperatur (Höchster Farbw., D. R. P. 245756; \$C. 1912 I, 1522; \$Frdl. 10, 1250; H. F., D. R. P. 260235; \$C. 1913 II, 105; \$Frdl. 11, 1054). Aus 3.3′-Dinitro-4.4′-dioxy-arsenobenzol durch Erwärmen mit Rongalit und Natronlauge auf dem Wasserbad (H. F., D. R. P. 271893; \$C. 1914 I, 1319; \$Frdl. 11, 1056). Aus 3-Nitro-4-oxy-phenylarsenoxyd oder 3-Amino-4-oxy-phenylarsenoxyd durch Erwärmen mit Rongalit und Natronlauge (H. F., D. R. P. 260404; \$C. 1913 II, 1625). Aus 3-Nitro-4-oxy-phenylarsonsäure oder 3-Amino-4-oxy-phenylarsonsäure durch Erwärmen mit Rongalit in neutraler Lösung (H. F., D. R. P. 263460; \$C. 1913 II, 831; \$Frdl. 11, 1054). Orangerot. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol, Äther und Benzol (H. F., D. R. P. 245756). Über die physiologische Wirkung und die Umwandlung von Neosalvarsan im Organismus vgl. A. Heffter, E. Keeser in A. Hefffer, Handbuch der experimentellen Pharmakologie, Bd. III, 1. Hälfte [Berlin 1927], S. 517 ff. Über additionelle Verbindungen mit Metallsalzen vgl. H. F., D. R. P. 268221; \$C. 1914 I, 204; \$Frdl. 11, 1062.
- ,,3.3'-Diamino-4.4'-dioxy-arsenobenzol-N.N'-bis-formaldehydsulfoxylsäure" $C_{l4}H_{16}O_{6}N_{12}S_{2}As_{2} = HO_{4}S \cdot CH_{2} \cdot NH \cdot C_{6}H_{3}(OH) \cdot As: As \cdot C_{6}H_{3}(OH) \cdot NH \cdot CH_{2} \cdot SO_{2}H$. B. Aus 3.3'-Diamino-4.4'-dioxy-arsenobenzol durch Einw. von Rongalit in wäßr. Lösung in der Wärme (Höchster Farbw., D. R. P. 245756; C. 1912 I, 1522; Frdl. 10, 1250). Über 3.3'-Diamino-4.4'-dioxy-arsenobenzol-N.N'-bis-formaldehydsulfoxylsäure als Bestandteil des Neosalvarsans vgl. die im vorangehenden Artikel zitierte Literatur. Orangerot. Schwer löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol, Äther und Benzol.

¹⁾ Oder um 1 H-Atom ärmere Formel? (Beilstein-Redaktion).

- 3.3'-Diamino-4.4'-dioxy-arsenobenzol-N-methylensulfonsäure $C_{13}H_{14}O_5N_8SAs_2 = H_2N\cdot C_8H_3(OH)\cdot As: As\cdot C_8H_3(OH)\cdot NH\cdot CH_2\cdot SO_3H.$ Zur Zusammensetzung und Einheitlichkeit vgl. BINZ, BAUER, Z. ang. Ch. 34, 261; Vorgetlin, Johnson, Am. Soc. 44, 2575; Newbery, Phillips, Soc. 1928, 116. B. Aus 1 Teil 3.3'-Diamino-4.4'-dioxy-arsenobenzol durch Erwärmen mit 0,3 Tln. 40^9 /piger Formaldehyd-Lösung und 1 Tl. 40^9 /piger NaHSO₃-Lösung in 3 Tln. Wasser (Höchster Farbwerke, D. R. P. 249726; C. 1912 II, 654; Frdl. 10, 1248). Orangerotes Pulver. Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol. Leicht löslich in Alkalien, unlöslich in Säuren. Zersetzt sich beim Erhitzen unter Abspaltung von schwefliger Säure. Natriumsalz, Sulfarsenol. Rotbraun. Sehr leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol.
- 3-Amino-3'- [carboxymethyl-amino]-4.4'-dioxy-arsenobenzol.
 3.3'-Diamino-4.4'-dioxy-arsenobenzol.
 N-essigsäure C₁₄H₁₄O₄N₂As₂, s. nebenstehende Formel. B.

 HO

 As: As: As

 OH

 N-aus 3.3'-Diamino-4.4'-dioxy-arsenobenzol durch Erwärmen mit 2 Mol Chloressigsäure oder 2 Mol Bromessigsäure in verd. Methanol unter Luftausschluß auf 60—65° (Höchster Farbw., D. R. P. 250745; C. 1912 II, 1244; Frdl. 11, 1057, 1058). Aus 3.3'-Diamino-4.4'-dioxy-arsenobenzol durch Erwärmen mit 2 Mol chloressigsaurem Natrium bei Gegenwart von Kaliumjodid in wäßrig-methylalkoholischer Natronlauge unter Luftausschluß auf 60—65° (H. F.).

 Gelbes Pulver. Unlöslich in fast allen organischen Lösungsmitteln; leicht löslich in Alkalien und Säuren. Ammonium-, Natrium- und Kaliumsalz sind gelbbraune Pulver, die sich in Wasser mit neutraler Reaktion leicht lösen.
- 3.3′-Bis-[carboxymethyl-amino]-4.4′-dioxy-arsenobenzol, 3.3′-Diamino-4.4′-dioxy-arsenobenzol-N.N′-diessigsäure, 4.4′-Dioxy-arsenobenzol-3.3′-diglycin C₁₄H₁₆O₆N₂As₂ = HO₂C·CH₂·NH·C₆H₃(OH)·As:As·C₆H₃(OH)·NH·CH₂·CO₂H. B. Aus 3.3′-Diamino-4.4′-dioxy-arsenobenzol durch Erwärmen mit 4 Mol Bromessigsäure in verd. Methanol in einer Stickstoff-Atmosphäre auf 60—65° (Höchster Farbw., D. R. P. 250745; C. 1912 II, 1244; Frdl. 11, 1058; vgl. a. G.W. Raiziss, J. L. Gavron, Organic Arsenical Compounds [New York 1923], S. 200). Aus 3-Amino-3′-[carboxymethyl-amino]-4.4′-dioxy-arsenobenzol durch Erwärmen mit 2 Mol Bromessigsäure in wäßr. Lösung auf 60—65° (H. F.). Gelbes Pulver. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther; leicht löslich in Natronlauge, Natrium-carbonat- und -dicarbonat-Lösung sowie in methylalkoholischer Salzsäure (R., G.). Dinatriumsalz. Gelbbraun. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol und Aceton.
- 3-Amino-3'- [\$\alpha\$- carboxy- \(\alpha\$thylamino]-4.4'- dioxy- arsenobenzol \(C_{16}H_{16}O_4N_2As_2 = H_2N \cdot C_6H_3(OH) \cdot As : As \cdot C_6H_3(OH) \cdot NH \cdot CH(CH_3) \cdot CO_2H. \(B.\) Aus 3.3'-Diamino-4.4'-dioxy- arsenobenzol durch Erw\(\alpha\$rmen mit 2 Mol \$\alpha\$-Brom-propions\(\alpha\$ure in verd. Methanol auf 60—650 (H\(\beta\$chster Farbw., D. R. P. 250745; \$C.\$ 1912 II, 1244; \$Frdl.\$ 11, 1058). Gelb. Unl\(\beta\$slich in fast allen organischen L\(\beta\$surgsmitteln; l\(\beta\$slich in Alkalien und Salzs\(\alpha\$ure. Na triumsalz. Gelbes Pulver. Leicht l\(\beta\$slich in Wasser, unl\(\beta\$slich in Alkohol.
- 4.4'-Diamino 3.3'-dioxy-arsenobenzol C₁₂H₁₂O₂N₂As₂, HO OH s. nebenstehende Formel. B. Aus [Phenol-arsonsäure-(5)]. (2azo1)-naphthol-(2) (S. 498) durch Reduktion mit Na₂S₂O₄ in alkal. Lösung in Gegenwart von Natriumacetat zuerst bei 35—38°, dann (nach Ausfällung der Nebenprodukte durch Kohlensäure) bei 65—70° (BENDA, B. 44, 3579; Höchster Farbw., D. R. P. 244789; C. 1912 I, 1065; Frdl. 10, 1239). Aus 4-Amino-3-oxy-phenylarsonsäure durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure bei Gegenwart von Jodwasserstoffsäure (B.) oder mit Na₂S₂O₄ in neutraler (B.) oder alkal. Lösung (H. F., D. R. P. 244790; C. 1912 I, 1065; Frdl. 10, 1240). Golbe, an der Luft unbeständige Flocken. Kaum löslich in Wasser. Leicht löslich in verd. Salzsäure und Alkalilauge. Gibt mit salpetriger Säure eine intensiv gelbe Diazoverbindung, die mit 8-Amino-naphthol-(1)-sulfonsäure-(5) in sodaalkalischer Lösung eine blaue Färbung gibt (B.; H. F., D. R. P. 244789). Hydrochlorid. Gelbliches Pulver. Leicht löslich in Wasser (B.; H. F.). C₁₂H₁₂O₂N₂As₂ + H₂SO₄. Schwer löslich (B.; H. F.).
- 5.5'-Dichlor-4.4'-diamino-3.3'-dioxy-arseno-benzol $C_{12}H_{10}O_2N_2Cl_2As_2$, s. nebenstehende Formel. Vgl. den Artikel 3.5-Dichlor-4-amino-phenylarson-säure, S. 482.
- 4.4'-Diamino 2.2'-dioxy arsenobenzol $C_{12}H_{12}O_2N_2As_3$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4-Amino-2-oxy-phenylarson-săure durch Reduktion mit Zinnchlorür und Salzsäure (D: 1,19) + H_{2N} As:As:As NH_2 Eisessig bei Gegenwart von Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) bei -5° (Bauer, B. 48, 1581). Gelb. Löslich in Natronlauge mit gelber Farbe. Hydrochlorid. Hellgelb. Löslich in Wasser. Sulfat. Schwer löslich.

- 4.4'-Bis-csrbäthoxyamino-2.2'-dioxy-arsenobenzol $C_{18}H_{20}O_8N_2As_2=C_2H_5\cdot O_2C\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)\cdot As: As\cdot C_6H_3(OH)\cdot NH\cdot CO_2\cdot C_2H_5$. B. Aus 4-Carbāthoxyamino-2-oxyphenylarsonsāure durch Reduktion mit unterphosphoriger Säure in Gegenwart von Kaliumjodid in Methanol (BAUER, B. 48, 1381). Gelb.
- 5.5'-Diamino-2.2'-dioxy-arsenobenzol $C_{12}H_{12}O_2N_2As_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro-2-oxy-phenylarsonsäure durch Reduktion mit Na₂S₂O₄ (Benda, B. 44, 3296). Gelbliches Pulver. Kondensiert sich mit Benzaldehyd-sulfonsäure-(3) in alkal. Lösung zu einen NH₂ NH₂ NH₃ NH₃ NH₄ 1060). Gibt mit p-Xylenol in Gegenwart eines Oxydationsmittels in alkal. Lösung eine kornblumenblaue Färbung (Be.).
- 6.6' Diamino 3.3' dioxy arsenobenzol HO OH C₁₂H₁₂O₂N₂As₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 6-Nitro-3-oxy-phenylarsonsäure durch Reduktion mit Na₂S₂O₄ (Höchster Farbw., D. R. P. 261643; C. NH₂ NH₂ 1913 II, 195; Frdl. 11, 1035).
- 3.5.3'.5' Tetraamino 4.4' dioxy arsenobenzol

 C₁₂H₁₄O₂N₄As₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.5-Dinitro4-oxy-phenylarsonsäure durch Reduktion mit überschüssigem

 Na₂S₂O₄ (Höchster Farbw., D. R. P. 224953; C. 1910 II, 701;

 Frdl. 10, 1238) oder mit unterphosphoriger Säure bei Gegenwart

 von Kaliumjodid in siedender Essigsäure (H. F., D. R. P. 286432; C. 1915 II, 640; Frdl. 12, 824). Hellgelbes Pulver. Zersetzt sich bei 155—157° (H. F., D. R. P. 224953). Unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln; leicht löslich in Alkalien und verd. Salzsäure (H. F., D. R. P. 278421; C. 1914 II, 966; Frdl. 12, 824. Hydrochlorid. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in konz. Salzsäure.
- 5.5'- Diamino 4.4'- dioxy- 3.3'-dimethyl arsenobenzol $C_{14}H_{16}O_2N_2As_2$, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro 4-oxy-3-methyl- phenylarsonsäure durch Reduktion mit $Na_2S_2O_4$ HO As: As: OH (FARGHER, Soc. 115, 990; vgl. a. Höchster Farbw., D. R. P. 224953; C. 1910 II, 701; Frdl. 10, 1237). Fahlgelbes Pulver. F: 165—1670 HaN NH2 (Zers.) (H. F.). Schwer löslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln (H. F.). $C_{14}H_{16}O_2N_2As_2 + 2HCl + 2H_3O$. Gelbliches Krystallpulver. Leicht löslich in Wasser und Methanol, schwerer in Alkohol, unlöslich in Äther und Aceton (F.).
- x.x-Diamino-4.4'-dioxy-1.1'-arsenonaphthalin $C_{s0}H_{16}O_sN_sAs_s = H_sN\cdot C_{10}H_5(OH)\cdot As: As\cdot C_{10}H_6(OH)\cdot NH_s$. B. Aus [4-Oxy-naphthyl-(1)]-arsonsäure durch Nitrieren und Reduzieren der (nicht rein isolierten) [x-Nitro-4-oxy-naphthyl-(1)]-arsonsäure mit Zinnchlorür und methylalkoholischer Salzsäure auf dem Wasserbad (Andrejew, Ж. 45, 1984; C. 1914 I, 1658). $C_{s0}H_{16}O_sN_sAs_s + 2HCl$. Braungelbes Pulver. Wird von Wasser und Alkohol hydrolysiert.

2. Derivate der Dioxy-Verbindungen.

5.5' - Diamino - 2.4.2'.4' - tetraoxy - arsenobenzol

C₁₈H₁₂O₄N₂As₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro-2.4-dioxy-phenylarsonsäure durch Reduktion mit Zinnchlorür und wäßr.alkoholischer Salzsäure und folgenden Zusatz von konz. Salzsäure,
Eisessig und etwas Jodwasserstoffsäure (D: 1,7) (BAUER, B. 48, OH OH
518). Aus 5-Amino-2.4-dioxy-phenylarsonsäure durch Reduktion mit unterphosphoriger
Säure in Gegenwart von Jodwasserstoffsäure (B.). — Oxydiert sich in alkal. Lösung an der Luft. — Hydrochlorid. Dunkelgelbes Pulver. Leicht löslich in Wasser.

TETRAAMINO-TETRAOXY-ARSENOBENZOL

5.5'-Diamino-4.4'-dioxy-2.2'-dimethoxy-arsenobenzol $C_{14}H_{16}O_4N_2As_1=H_2N\cdot C_6H_2(OH)(O\cdot CH_3)\cdot As: As\cdot C_6H_2(OH)(O\cdot CH_3)\cdot NH_2.$ B. Aus 5-Amino-4-oxy-2-methoxy-phenylarsonsäure durch Reduktion mit unterphosphoriger Säure bei Gegenwart von Kalium-jodid (Bauer, B. 48, 522). — Das Hydrochlorid liefert beim Kochen mit Wasser 4-Amino-resorcin-1-methyläther. — Unterphosphorigsaures Salz. Gelbes Pulver. Leicht löslich in Wasser.

5.5'-Bis-acetamino-2.4.2'.4'-tetraoxy-arsenobenzol $C_{16}H_{16}O_6N_2As_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_2(OH)_2 \cdot As : As \cdot C_6H_2(OH)_2 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 5-Acetamino-2.4-dioxy-phenylarson-säure durch Reduktion mit unterphosphoriger Säure in Gegenwart von Jodwasserstoffsäure (BAUER, B. 48, 519). — Gelbes Pulver. Unlöslich in Wasser; leicht löslich in Natronlauge.

8.5.3′.5′ - Tetraamino - 2.4.2′.4′ - tetraoxy - arsenobenzol C₁₂H₁₄O₄N₄As₂, s. nebenstehende Formel. B. Das Tetrahydrochlorid entsteht, wenn man 3.5-Dinitro-2.4-dioxy-phenylarsonsäure mit Zinnchlorür und Salzsäure reduziert und zu der Reaktionslösung etwas Kaliumjodid in konz. Salzsäure zusetzt (BAUEE, B. 48, 519). — Die alkal. Lösung färbt sich an der Luft blau. Das Tetrahydrochlorid liefert beim Kochen mit Wasser 2.4-Diamino-resorcin. Einw. von salpetriger Säure in salzsaurer und essigsaurer Lösung: B., B. 48, 512. — Tetrahydrochlorid. Mattgelbes Pulver. Löslich in Wasser mit dunkelgelber, in verd. Salzsäure mit hellgelber Farbe.

F. Arsenoderivate der Oxy-amino-carbonsäuren.

5.5' - Diamino - 4.4' - dioxy - arsenobenzol - dicarbon-säure-(2.2') C₁₄H₁₂O₆N₂As₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Nitro-4-oxy-2-carboxy-phenylarsonsäure durch Kochen mit 25°/₀- HO As: As: OH iger unterphosphoriger Säure und Eisessig und nachfolgendes Behandeln mit Kaliumjodid (Karrer, B. 48, 1063). — Hellgelb. NH₂ NH₂ Leicht löslich in Natronlauge, Sodalösung und Natriumdicarbonat-Lösung, sehr schwer in Salzsäure. — Liefert beim Erhitzen mit Wasser und etwas Natriumacetat im Rohr auf 100° 4-Amino-3-oxy-benzoesäure. Gibt mit 4-Dimethylamino-benzaldehyd ein rotes Kondensationsprodukt.

G. Arsenoderivate der Amino-hydrazine.

3.5.3′.5′-Tetraamino-4.4′-bis- [α-methylhydrazino]-arsenobenzol C₁₄H₂₈N₈As₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 3.5-Dinitro-4-methylnitramino-phenylarsonsäure durch Reduktion mit Zinnehlorür und konz. Salzsäure bei höchstens 50° (Boehringer & Söhne, D. R. P. 285573; C. 1915 II, 639; Frdl. 12, 839). — F: 102—105° (Zers.). Färbt sich an der Luft dunkel. Unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln. — Liefert bei der Reduktion mit Zinnstaub und konz. Salzsäure in der Wärme 3.5.3′.5′-Tetraamino-4.4′-bis-methylamino-arsenobenzol (B. & S., D. R. P. 286668; C. 1915 II, 771; Frdl. 12, 837). — Hydrochlorid. Graugrünes Pulver. Leicht löslich in Wasser und verd. Säuren.

H. Arsenoderivate der Azo-Verbindungen.

Arsenobenzol - 3.3′ - bis - [$\langle azo 1 \rangle$ - naphthylamin - (2) - disulfonsäure - (3.6)] $C_{32}H_{24}O_{12}N_6S_4As_2$, s. untenstehende Formel. B. Aus [Benzol-arsonsäure-(3)]- $\langle 1azo 1 \rangle$ -[naph-

thylamin-(2)-disulfonsäure-(3.6)] durch Reduktion mit siedender unterphosphoriger Säure (Höchster, Farbw., D. R. P. 271271; C. 1914 I, 1236; Frdl. 11, 1049). — Braunrotes Pulver.

Arsenobenzol - 4.4'- bis - [\langle azo 2 \rangle - 8 - amino - naphthol - (1) - disulfonsäure- (3.6)] $C_{32}H_{24}O_{14}N_6S_4As_2$, s. untenstehende Formel. B. Aus [Benzol-arsonsäure-(4)]- \langle 1azo 2 \rangle -

[8-amino-naphthol-(1)-disulfonsäure-(3.6)] durch Reduktion mit siedender 25% jeer unterphosphoriger Säure (Höchster Farbw., D. R. P. 271271; C. 1914 I, 1236; Frdl. 11, 1049). — Metallisch glänzendes dunkles Pulver. Löslich in Wasser und Alkalien mit violetter Farbe.

I. Arsenoderivate der Oxy-azo-Verbindungen.

[4.4'-Dioxy-arsenobenzol]-3.3'-bis[(azo 2)-phloroglucin] C₂₄H₁₈O₈N₄As₈, s.
nebenstehende Formel. B. Aus 2.4.6.2 Tetraoxy-azobenzol-arsonsäure (5') durch Reduktion mit siedender 35°/oiger unterphosphoriger Säure (Höchster Farbw., D. R. P. 271 271; C. 1914 I, 1236; Frdl. 11, 1048). — Rot.

XXIV. C-Antimon-Verbindungen.

1. Stibine.

(Verbindungen vom Typus R·SbH₂.)

A. Stibinoderivate der Kohlenwasserstoffe.

Stibinobenzol, Phenylstibin $C_6H_7Sb = C_6H_5 \cdot SbH_2$.

Dimethylphenylstibin $C_9H_{11}Sb = C_0H_5$ · Sb(CH₃)₂. B. Beim Behandeln von Phenyldichlorstibin mit Methylmagnesiumbromid in Äther (GRÜTTNER, WIERNIK, B. 48, 1759). — Kp₁₆₋₁₈: 112° (unkorr.). $D_1^{n_1}$: 1,4490. $n_1^{n_2}$: 1,5983. — Raucht schwach an der Luft. Oxydiert sich an der Luft, besonders in Lösung, leicht.

Dimethylphenylstibinoxyd-hydrat $C_8H_{18}O_9Sb = (CH_3)_8(C_6H_5)Sb(OH)_2$. Salze s. S. 514.

Trimethylphenylstibiniumhydroxyd $C_8H_{18}OSb = C_4H_5 \cdot Sb(CH_2)_3 \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht beim Behandeln von Dimethylphenylstibin mit Methyljodid (GRÜTTNER, WIERNIE, B. 48, 1760). — Jodid $C_8H_{14}Sb \cdot I$. Nadeln (aus Alkohol oder aus Alkohol + Ather). Spaltet gegen 235° Jod ab und sublimiert kurz darauf. Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Ather und Petroläther.

Dimethyläthylphenylstibiniumhydroxyd $C_{10}H_{17}OSb = C_6H_5$: $Sb(CH_3)_4(C_2H_5) \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Dimethylphenylstibin mit Athyljodid im Rohr auf 100° (Grüttner, Wiernik, B. 48, 1760). — Jodid $C_{10}H_{16}Sb \cdot I$. Nadeln. Spaltet gegen 150° Jod ab, sublimiert bei 225° .

Diäthylphenylstibin $C_{10}H_{18}Sb = C_8H_8 \cdot Sb(C_8H_8)_8$. B. Aus Phenyldichlorstibin und Äthylmagnesiumjodid in Äther unter Luftsbachluß (Grüttner, Wiernik, B. 48, 1761). — Kp₁₈₋₁₈: 128° (unkorr.). D^{a.}: 1,3487. n^{a.a}: 1,5903. — Raucht an der Luft und oxydiert sich unter starker Erwärmung.

Diäthylphenylstibinoxyd-hydrat $C_{10}H_{17}O_2Sb = (C_2H_5)_4(C_6H_5)Sb(OH)_2$. Salze s. S. 514.

Methyldiäthylphenylstibiniumhydroxyd $C_{11}H_{10}OSb = C_8H_8 \cdot Sb(CH_8)(C_8H_8)_3 \cdot OH$. B. Das Jodid entsteht beim Erhitzen von Diäthylphenylstibin mit Athyljodid im Rohr auf 100° (Grüttner, Wiernik, B. 48, 1762). — Jodid $C_{11}H_{10}Sb \cdot I$. Nadeln (aus Alkohol). Sublimiert nach vorheriger Jodabspaltung oberhalb 225° . Leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Ather und Petroläther.

TRIPHENYLSTIBIN

Methyldiphenylstibin $C_{18}H_{19}Sb = (C_6H_5)_2Sb \cdot CH_3$. B. Aus Diphenylchlorstibin und Methylmagnesiumbromid in Ather (Grüttner, Wiernik, B. 48, 1762). — Öl. Kp₁₆₋₁₈: 174—1770 (unkorr.). D₁. 1,2134. n₂. 1,6021. — Oxydiert sich sehr leicht an der Luft.

Methyldiphenylatibinoxyd-hydrat $C_{13}H_{15}O_3Sb = (CH_3)(C_6H_5)_2Sb(OH)_3$. Salze s. S. 515.

Äthyldiphenylstibin $C_{14}H_{15}Sb = (C_6H_5)_2Sb \cdot C_2H_5$. B. Aus Diphenylchlorstibin und Äthylmagnesiumbromid in Äther (GRÜTTNER, WIERNIK, B. 48, 1764). — Öl. Kp_{16-18} : 190—1920 (unkorr.). $D_*^{o,b}$: 1,3541. $n_5^{o,b}$: 1,6309. — Oxydiert sich sehr leicht an der Luft.

Äthyldiphenylstibinoxyd-hydrat $C_{14}H_{17}O_2Sb = (C_2H_5)(C_6H_5)_2Sb(OH)_2$. Salze s. S. 515.

Triphenylstibin C₁₈H₁₅Sb = (C₆H₅)₃Sb (S. 891). B. Beim Kochen einer Lösung von Triphenylstibinsulfid (S. 516) in Alkohol + Benzol mit Kupferpulver oder mit Eisenpulver + wenig Eisenchlorid-Lösung (Kaufmann, D. R. P. 240316; C. 1911 II, 1622; Frdl. 10, 1261). — F: 49,8° (Cambi, R. A. L. [5] 21 I, 776), 50° (Walden, Swinne, Ph. Ch. 79, 713; Organic Syntheses, Coll. Vol. 1 [New York 1932], S. 536), 53° (Kau). Siedet unter 1 mm Druck oberhalb 220° (W., Sw.). D; (unterkühlt): 1,4343; D; 1,4075; D; 1,3891; D; 1,3597 (W., Sw.); D; zwischen 42° und 80°: 1,489 — 27×10⁻⁴ t + 17×10⁻⁴t² (Pascal, C. r. 156, 1905). Viscosität bei 70°: 0,0934 g/cmsec (W., Sw.). Oberflächenspannung zwischen 35,1° (unterkühlt) (41,63) und 103,0° (34,92 dyn/cm): W., Sw. n; zwischen 42° und 80°: 1,6948 — 5×10⁻⁵t—7×10⁻⁴t² (Pa.). Thermische Analyse des Systems mit Triphenylarsin: ununterbrochene Mischkrystallreihe; Eutektikum bei 37,5° und ca. 30 Gew. °/0 Triphenylarsin (Pa., Bl. [4] 11, 597). Thermische Analyse der binären Systeme mit Tetraphenylzinn und Diphenylquecksilber: Cambi. — Wird durch Permanganat in saurer Lösung zu Triphenylstibinoxyd-hydrat (S. 515) oxydiert (Max, Soc. 97, 1959). Liefert beim Erwärmen mit konz. Schwefelsäure das neutrale Sulfat des Triphenylstibinoxyd-hydrats (S. 515) (Max, Soc. 97, 1958). Gibt beim Behåndeln mit rauchender Salpetersäure in Eisessig und Eingießen der Reaktionslösung in Wasser das basische Nitrat des Triphenylstibinoxyd-hydrats (Morgan, Micklethwait, Soc. 99, 2290). Beim Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure auf 40° und Eingießen der Lösung in kaltes Wasser entsteht Tris-[3-nitro-phenyl]-stibinoxyd-hydrat (S. 515) (May, Soc. 97, 1958). Beim Erhitzen mit Antimontrichlorid und Xylol auf 240—245° erhält man Diphenylchlorstibin (S. 514) und Phenyldichlorstibin (s. u.) (Mo., Mi., Soc. 99, 2288, 2295; Gküttner, Wiernik, B. 48, 1749, 1759; vgl. a. Hasenbaumer, B. 31, 2911; Michaells. Günther, B. 44, 2317; May, Soc. 101, 1034). — Giftwirkung: Kaufmann, Bio. Z. 28, 88,

Triphenylstibinoxyd-hydrat $C_{18}H_{17}O_2Sb = (C_6H_5)_3Sb(OH)_2$ und seine Salze s. S. 515. Triphenylstibinsulfid $C_{18}H_{15}SSb = (C_6H_5)_3SbS$ s. S. 516.

Diphenylchlorstibin, Diphenylantimonchlorid $C_{12}H_{10}ClSb = (C_8H_5)_2SbCl$ s. S. 514.

Phenyldichlorstibin, Phenylantimondichlorid C₆H₅Cl₂Sb = C₆H₅·SbCl₂ (S. 891). Entsteht in geringer Menge neben viel Triphenylstibin und wenig Diphenylchlorstibin aus Phenylmagnesiumbromid und Antimontrichlorid in Äther (Carré, Bl. [4] 13, 102). Entsteht beim Erhitzen von Triphenylstibin mit Antimontrichlorid und Xylol auf 240° im Gemisch mit Diphenylchlorstibin (Morgan, Micklethwait, Soc. 99, 2295; Grüttner, Wiernik, B. 48, 1752); kann durch Destillation nicht rein erhalten werden; die beste Reinigung erzielt man durch Behandeln des Rohprodukts mit kalter verdünnter Salzsäure und möglichst schnelle Destillation unter vermindertem Druck (Gr., W., B. 48, 1757; vgl. May, Soc. 101, 1034). — Unlöslich in kalter 15°/oiger Salzsäure, löslich in heißer 20°/oiger Salzsäure (Gr., W.). — Zerfällt beim Destillieren unter vermindertem Druck in Diphenylchlorstibin und Antimontrichlorid (Gr., W.). Gibt mit 3-Amino-4-oxy-phenylarsin in wenig Salzsäure enthaltendem Methanol das Hydrochlorid des Amino-oxy-stibarsenobenzols (S. 522) (Ehrlich, Karrer, B. 46, 3567; Höchster Farbw., D. R. P. 269743; C. 1914 I, 714; Frdl. 11, 1077). — Greift die Haut stark an (May; Gr., W., B. 48, 1754 Anm. 1).

B. Amino-stibine.

(Verbindungen, die zugleich Amine und Stibine sind.)

Stibine des Anilins $C_6H_7N=C_6H_5\cdot NH_2$.

Tris-[3-amino-phenyl]-stibin $C_{18}H_{18}N_3Sb = (H_2N \cdot C_0H_4)_2Sb$. B. Beim Erhitzen von Tris-[3-nitro-phenyl]-stibinoxyd-hydrat mit Zinkstaub und Salmiak in Alkohol (Morgan, Micklethwait, Soc. 99, 2292). — Krystalle (aus Eisessig). Zersetzt sich bei BEILSTEINs Handbuch. 4. Aufl. Erg.-Bd. XV/XVI.

ca. 80°¹). Schwer löslich in Wasser und Alkohol, etwas leichter in anderen organischen Lösungsmitteln. — Hydrochlorid. Leicht löslich in Alkohol und Wasser. Physiologische Wirkung: Mo., Mr.

Sb.Sb - Dichlor - 3 - amino - phenylstibin, [3 - Amino - phenyl] - dichlorstibin, [3-Amino-phenyl]-antimondichlorid $C_6H_6NCl_2Sb = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot SbCl_2$. B. Das Hydrochlorid entsteht bei der Reduktion von 3-Nitro-phenylstibonsäure (S. 518) mit Zinnchlorür und alkoh. Salzsäure (H. Schmidt, A. 421, 223; Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 268451, 270488; C. 1914 I, 309, 929; Frdl. 11, 1094, 1095). — Das Hydrochlorid gibt bei der Reduktion mit Natriumhypophosphit in wäßr. Lösung 3.3'-Diamino-antimonobenzol (S. 521) (SCH., A. 421, 230; Ch. F. v. H., D. R. P. 268451). Beim Behandeln des Hydrochlorids mit Ammoniak oder Natronlauge entsteht [3-Amino-phenyl]-antimonoxyd (S. 517) (SCH., A. 421, 225; Ch. F. v. H., D. R. P. 268451). — $C_6H_6NCl_2Sb + HCl$. Nadeln (aus Salzsäure enthaltendem Methanol). F: 218° (Zers.); ziemlich leicht löslich in Wasser und Methanol, etwas schwerer in Alkohol, unlöslich in Äther, Benzol und Aceton (SCH.; Ch. F. v. H., D. R. P. 268451).

4.8b.8b-Trichlor-3-amino-phenylstibin, [4-Chlor-3-amino-phenyl]-dichlorstibin, [4-Chlor-3-amino-phenyl]-antimondichlorid $C_0H_5NCl_38b = C_0H_5Cl(NH_2)\cdot SbCl_2$. B. Bei der Reduktion von 4-Chlor-3-nitro-phenylstibonsäure (S. 519) mit Zinnchlorür und alkoh. Salzsäure (H. SCHMIDT, A. 421, 231; vgl. Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 269205; C. 1914 I, 590; Frdl. 11, 1088). — Liefert beim Diazotieren und nachfolgenden Behandeln mit Natronlauge ein bräunliches, in organischen Lösungsmitteln unlösliches Pulver (Ch. F. v. H.). — $C_0H_5NCl_38b + HCl$. Nadeln. F: ca. 153° (Zers.) (Sch.). Leicht löslich in Methanol und stark verdüunter Salzsäure.

2. Hydroxystibine.

[Verbindungen vom Typus R·Sb^{III}H·OH bezw. R·Sb^VH₂O bezw. R·Sb^VH₂(OH)₂.]

A. Hydroxystibino-derivate der Kohlenwasserstoffe.

Phenylhydroxystibin, Phenylstibinoxyd $C_6H_7OSb = C_6H_5 \cdot SbH \cdot OH$ bezw. $C_6H_5 \cdot SbH_2O$.

Dimethylphenylstibinoxyd-hydrat $C_8H_{13}O_2Sb = (CH_3)_2(C_6H_6)Sb(OH)_2$. — Salze $(CH_3)_2(C_6H_6)SbAc_2$. Dimethylphenylstibindichlorid $(CH_3)_2(C_6H_6)SbCl_2$. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von Dimethylphenylstibin in Tetrachlorkohlenstoff (GRÜTTNER, WIERNIK, B. 48, 1760). Krystalle (aus Eisessig). F: 128° (unkorr.). Leicht löslich in Benzol und Tetrachlorkohlenstoff. — Dimethylphenylstibindibromid $(CH_3)_2(C_6H_5)SbBr_2$. B. Aus Dimethylphenylstibin und Brom in Tetrachlorkohlenstoff (G., W.). Tafeln und Prismen. F: 112—113° (unkorr.). Leicht löslich in Benzol und Tetrachlorkohlenstoff. — Dimethylphenylstibindijodid $(CH_3)_3(C_6H_5)SbI_2$. B. Aus Dimethylphenylstibin und Jod in Petroläther (G., W.). Fast farbloses Krystallpulver. F: 98,5—99° (unkorr.). Zersetzt sich langsam in warmen Lösungsmitteln.

Diäthylphenylstibinoxyd-hydrat $C_{10}H_{17}O_2Sb = (C_2H_5)_2(C_6H_5)Sb(OH)_2$. — Salze $(C_2H_5)_2(C_0H_5)SbAc_2$. Diāthylphenylstibindichlorid $(C_2H_5)_2(C_6H_5)SbCl_2$. B. Aus Diāthylphenylstibin und Chlor in Tetrachlorkohlenstoff (Grüttner, Wiernik, B. 48, 1762). Öl. Ist nicht unzersetzt destillierbar. — Diāthylphenylstibindibromid $(C_2H_5)_2(C_6H_5)SbBr_2$. B. Aus Diāthylphenylstibin und Brom in Tetrachlorkohlenstoff (G, W). Öl. Ist nicht unzersetzt destillierbar. — Diāthylphenylstibindijodid $(C_2H_5)_2(C_6H_5)SbI_2$. B. Aus Diāthylphenylstibin und Jod in Petrolāther (G, W). Blaßgelbe Blättchen (aus Benzol) oder Prismen (aus Äther). F: 88,5—89° (unkorr.).

Diphenylhydroxystibin, Diphenylantimonhydroxyd $C_{18}H_{11}OSb = (C_0H_5)_2Sb \cdot OH$ bezw. seine Salze $(C_0H_5)_2Sb \cdot Ac$. Diphenylchlorstibin, Diphenylantimonchlorid $(C_8H_5)_2Sb \cdot CL$. B. In geringer Menge neben viel Triphenylstibin und wenig Phenyldichlorstibin aus Phenylmagnesiumbromid und Antimontrichlorid in Äther (CARRÉ, Bl. [4] 13, 102). Neben Phenyldichlorstibin beim Erhitzen von Triphenylstibin tantimontrichlorid und Xylol auf 240° (Morgan, Micklethwait, Soc. 99, 2295; Grüttner, Wiernik, B. 48, 1754; vgl. Michaelis, Günther, B. 44, 2317); das Reaktionsgemisch läßt sich durch fraktionierte

¹) Vgl. dazu nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks (1. I. 1920) H. SCHMIDT, A 421, 243.

Destillation nicht trennen (C., Bl. [4] 13, 102; Gr., W., B. 48, 1752); man befreit entweder das Destillat von Phenyldichlorstibin und Antimontrichlorid durch Erwärmen mit verd. Salzsäure (Mich., Gü.; Gr., W.) oder man erhitzt es nach dem Ausschütteln mit kalter 15% jeer Salzsäure 4 Stunden in Kohlendioxyd-Atmosphäre auf 200-210° und entfernt das neu entstandene Antimontrichlorid mit kalter 15 %iger Salzsaure (Gr., W., B. 48, 1758). Entsteht bei der Destillation von Phenyldichlorstibin unter vermindertem Druck (Gr., W., B. 48, 1755). Krystalle. Riecht schwach, in der Hitze stechend (Місн., Gü.). F: 68° (Мо., Міск.; Місн., Gü.). Kp₅₋₇: 200—240° (Мо., Міск.). Leicht löslich in Alkohol, Benzol und Äther, schwer in Petroläther, unlöslich in Wasser (Місн., Gü.). Zersetzt sich bei raschem Erhitzen unter Feuererscheinung (Місн., Gü.). Bleibt beim Erhitzen mit Wasser unverändert (MICH., GÜ.). Gibt beim Behandeln mit Chlor Diphenylantimontrichlorid (S. 517) (MICH., Gü.; Mo., Mick.). Liefert bei Einw. von Natriumcarbonat-Lösung Bis-[diphenyl-antimon]oxyd (s. u.) (Mich., Gü.). Bewirkt auf der Haut einen schmerzhaften Ausschlag (Mich., Gü.).

Bis-[diphenyl-antimon]-oxyd $C_{24}H_{20}OSb_2 = [(C_6H_5)_2Sb]_2O$. B. Durch Einw. von Natriumcarbonat-Lösung auf Diphenylchlorstibin (Michaelis, Günther, B. 44, 2318; ygl. a. Carré, Bl. [4] 13, 102). — Nadeln (aus Alkohol). F: 78°. Riecht in der Kälte schwach, beim Erhitzen stark und unangenehm. - Liefert in alkoh. Lösung mit Schwefelwasserstoff Bis-[diphenyl-antimon]-sulfid.

leiten von Chlor in eine Lösung von Methyldiphenylstibin in Tetrachlorkohlenstoff (Grüttner, WIERNIK, B. 48, 1763). Krystalle (aus Eisessig), Prismen (aus Tetrachlorkohlenstoff). F: 144° (unkorr.). — Methyldiphenylstibindibromid (CH₃)(C₆H₅)₂SbBr₂. B. Aus Methyldiphenylstibin und Brom in Tetrachlorkohlenstoff (G., W.). Krystalle (aus Eisessig), Prismen (aus Tetrachlorkohlenstoff). F: 1480 (unkorr.).

Äthyldiphenylstibinoxyd-hydrat $C_{14}H_{17}O_2Sb = (C_2H_5)(C_6H_5)_2Sb(OH)_2$. — Salze $(C_2H_5)(C_6H_5)_2SbAc_2$. Äthyldiphenylstibindichlorid $(C_2H_5)(C_6H_5)_2SbCl_2$. B. Beim Einleiten von Chlor in eine Lösung von Äthyldiphenylstibin in Tetrachlorkohlenstoff (Grüttner, Wiernik, B. 48, 1764). Krystalle (aus Eisessig), Platten (aus Tetrachlorkohlenstoff). F: 163—164° (unkorr.). —Äthyldiphenylstibindibromid $(C_2H_5)(C_6H_5)_2SbBr_2$. B. Aus Äthyldiphenylstibin und Brom in Tetrachlorkohlenstoff (G., W.). Krystalle (aus Eisessig). Tefan (aus Tetrachlorkohlenstoff). F: 158° (unkorr.) Eisessig), Tafeln (aus Tetrachlorkohlenstoff). F: 1580 (unkorr.).

Triphenylstibinoxyd - hydrat $C_{18}H_{17}O_2Sb = (C_6H_5)_3Sb(OH)_2$ und seine Salze $(C_6H_5)_3Sb(OH)\cdot Ac$ bezw. $(C_6H_5)_3SbAc_3$ (S. 893). Bei der Oxydaton von Triphenylstibin mit Permanganat in schwefelsaurer Lösung (MAY, Soc. 97, 1959). Bei längerer Einw. von mt Permanganat in schwefelsaurer Lösung (MAY, Soc. 97, 1959). Bei langerer Einw. von alkoh. Natronlauge auf Triphenylstibindichlorid (MAY, Soc. 97, 1960). — Blättchen. F: 212° (KAUFMANN, Bio. Z. 28, 75). — Salze. Basisches Hydrochlorid, Triphenylstibinoxyd-hydrochlorid (C₆H₅)₃Sb(OH)Cl. B. Beim Eindampfen einer Lösung von Triphenylstibindichlorid in verd. Alkohol (MORGAN, MICKLETHWAIT, WHITBY, Soc. 97, 37). Nadeln (aus Benzol). F: 218° (Mo., MI., WH.). — Basische Sulfate. Triphenylstibinoxyd-sulfat [(C₆H₅)₃Sb(OH)]₂(SO₄). B. Beim Kochen von Triphenylstibindichlorid mit Silbersulfat in verd. Alkohol (Mo., MI., WH.). Bei der Oxydation von Triphenylstibinsulfid mit verd. Wasserstoffperoxyd-Lösung bei 70—80° (KAU., Bio. Z. 28, 81). Krystalle. F: 252° (Zers.) (Mo., MI., WH.). Fast unlöslich in kaltem Wasser, löslich in konz. Schwefelsäure (Mo., MI., WH.). Gibt mit rauchender Schwefelsäure (25°/a, SO₂) bei 100° Tris-[x-sulfo-phenyl]-stibinoxyd-Gibt mit rauchender Schwefelsäure (25% SO₃) bei 100° Tris-[x-sulfo-phenyl]-stibinoxyd-hydrat (Mo., Mr., Soc. 99, 2297). — [(C₆H₅)₃Sb]₄(OH)₂(SO₄)₃(?). B. Entsteht nach KAUFMANN (Bio. Z. 28, 77) beim Aufbewahren von Triphenylstibinsulfid mit verd. Wasserstoffperoxyd bei 37°. Das feuchte Salz geht beim Trocknen bei 100° in das vorangehende Salz über. — Neutrales Sulfat (C₆H₅)₃Sb(SO₄). B. Beim Erwärmen von Triphenylstibin mit konz. Schwefelsäure (MAY, Soc. 97, 1958). Krystalle (aus Alkohol). Schmilzt oberhalb 300°. Sehr schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. Leicht löslich in konz. Schwefelsäure. — Reiming Germann der Salz über. — Reiming G Basisches Nitrat, Triphenylstibinoxyd-nitrat (C₆H₅)₈Sb(OH)·O·NO₂. B. Beim Behandeln von Triphenylstibindichlorid mit Silbernitrat in Alkohol und Kochen des entstandenen Gemisches von basischem und neutralem Nitrat mit Wasser (Mo., MI., WH., Soc. 97, 36). Beim Behandeln von Triphenylstibin mit rauchender Salpetersäure in Eisessig und Eingießen der Reaktionslösung in Wasser (Mo., Mi., Soc. 99, 2290). Blättchen (aus Wasser). F: 220° (Mo., Mi.); erweicht bei 220°, schmilzt bei 224—225° (Mo., Mi., Wh.). Gibt mit Salpeterschwefelsäure bei 40—55° Tris-[3-nitro-phenyl]-stibinoxyd-hydrat (Mo., Mr.).

Tris - [3 - nitro - phenyl] - stibinoxyd - hydrat $C_{18}H_{14}O_8N_3Sb = (O_2N \cdot C_6H_4)_3Sb(OH)_2$ und seine Salze $(O_2N \cdot C_6H_4)_3SbAc_2$. B. Durch Behandeln von Triphenylstibin mit Salpeterschwefelsäure bei ca. 40° und Eingießen der Reaktionslösung in kaltes Wasser (Max, Soc. 97, 1958). Beim Behandeln von Triphenylstibinoxyd-nitrat mit Salpeterschwefelsäure bei

40—55° (MORGAN, MICKLETHWAIT, Soc. 99, 2290). — Gelbliche Blättchen (aus Eisessig). F: 190—191° (MAY); zersetzt sich zwischen 170° und 191° (Mo., Ml.). Sehr leicht löslich in Eisessig, löslich in Alkohol und Äther, fast unlöslich in Benzol und Petroläther, unlöslich in Wasser (MAY). — Liefert beim Kochen mit Zinkstaub und Salmiak in Alkohol Tris-[3-amino-phenyl]-stibin (Mo., Ml.). Beim Erhitzen mit Brom in Chloroform auf 115—130° entsteht 3-Brom-1-nitro-benzol (Mo., Ml.). Zersetzt sich zum Teil beim Kochen mit wäßr. Alkali unter Bildung von Nitrobenzol (MAY, Soc. 97, 1957; Mo., Ml.). — Die Lösungen der Alkalisalze in Wasser sind braunorange (Mo., Ml.). — Tris-[3-nitro-phenyl]-stibindichlorid (O₂N·C₆H₄)₃SbCl₂. B. Beim Nitrieren von Triphenylstibindichlorid mit Salpeterschwefelsäure (MAY, Soc. 97, 1958). Entsteht im Gemisch mit basischem Hydrochlorid beim Kochen von Tris-[3-nitro-phenyl]-stibinoxyd-hydrat mit alkoh. Salzsäure (MAY). Krystalle (aus Eisessig). F: 157°. Leicht löslich in Eisessig und in konz. Salpetersäure.

Bis-[diphenyl-antimon]-sulfid $C_{24}H_{20}SSb_2=[(C_6H_5)_9Sb]_2S$. B. Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine alkoh. Lösung von Bis-[diphenyl-antimon]-oxyd (MICHAELIS, GÜNTHER, B. 44, 2318). — Nadeln (aus Alkohol). F: 69°.

Triphenylstibinsulfid $C_{18}H_{15}SSb = (C_6H_5)_3SbS$ (S. 894). B. {Man leitet Schwefelwasserstoff ... B. 41, 2765}; Kaufmann, D. R. P. 223694; C. 1910 II, 512; Frdl. 10, 1261). — Löslichkeit in Ölen, Vaseline, Lanolin: K., Bio. Z. 28, 86. — Gibt mit verd. Wasserstoffperoxyd-Lösung bei 37° bezw. 70—80° basische Sulfate des Triphenylstibinoxydhydrats (S. 515) (K., Bio. Z. 28, 77, 81). Die Lösung in Alkohol + Benzol gibt beim Kochen mit Kupferpulver oder mit Eisenpulver + wenig Eisenchlorid-Lösung Triphenylstibin (K., D. R. P. 240316; C. 1911 II, 1622; Frdl. 10, 1261). — Giftwirkung: Brunner, Ar. Pth. 68, 194, 203; K., Bio. Z. 28, 86.

B. Hydroxystibinoderivate der Oxo-Verbindungen.

Tris-[d-campheryl-(3)]-dichlorstibin, "Tricampherylstibinchlorid" $C_{30}H_{45}O_3Cl_2Sb=(C_{10}H_{15}O)_3SbCl_2$. Eine Verbindung, der vielleicht diese Konstitution zukommt, ist bei d-Campher (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 80) abgehandelt.

C. Hydroxystibinoderivate der Sulfonsäuren.

Tris-[x-sulfo-phenyl]-stibinoxyd-hydrat $C_{18}H_{17}O_{11}S_3Sb = (HO_3S \cdot C_9H_4)_3Sb(OH)_8$. Beim Erhitzen von Triphenylstibinoxyd-sulfat mit rauchender Schwefelsäure (25% SO_3-Gehalt) auf 100% (MORGAN, MICKLETHWAIT, Soc. 99, 2296). — $C_{18}H_{17}O_{11}S_3Sb + 3H_2O$. Spröde, gelbe, sehr hygroskopische Masse. — Das Natriumsalz liefert bei aufeinanderfolgendem Behandeln mit Phosphorpentachlorid und Wasser die nachfolgende Verbindung. — Die Metallsalze sind in Wasser löslich.

Tris-[x-chlorsulfonyl-phenyl]-stibinoxyd-hydrat $C_{18}H_{14}O_8Cl_8S_3Sb = (ClO_8S\cdot C_8H_4)_3Sb(OH)_2$. — Basisches Hydrochlorid, Tris-[x-chlorsulfonyl-phenyl]-stibinoxyd-hydrochlorid (ClO_2S·C_8H_4)_3Sb(OH)Cl. B. Man behandelt das Natriumsalz der vorangehenden Verbindung nacheinander mit Phosphorpentachlorid und Wasser (Morgan, Micklethwait, Soc. 99, 2297). Pulver (aus Benzol + Petroläther). Zersetzt sich bei ca. 110°.

D. Hydroxystibinoderivate der Amine.

Bis - [phenyl - (3 - amino - phenyl) - antimon] - oxyd $C_{24}H_{22}ON_2Sb_2 = [(C_6H_5)(H_2N\cdot C_6H_4)Sb]_2O$. B. Man fällt aus einer alkal. Lösung von Phenyl-[3-amino-phenyl]-isibinsäure (S. 518) mit konz. Salzsäure das Säurechlorid und behandelt dieses in Methanol mit Schwefeldioxyd unterhalb 25° (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 269206; C. 1914 I, 590; Frdl. 11, 1097). — Schwachgefärbtes hygroskopisches Pulver. Beginnt bei 70° zu sintern. Unlöslich

in Alkalien (Ch. F. v. H., D. R. P. 269206). — Reduziert ammoniakalische Silberlösung (Ch. F. v. H., D. R. P. 269206). Beim Diazotieren in wäßrig-methylalkoholischer Salzsäure und vorsichtigen Neutralisieren der Reaktionslösung mit Natronlauge erhält man ein hellbraunes, in heißem Eisessig leicht lösliches Pulver, das sich bei hoher Temperatur zersetzt (Ch. F. v. H., D. R. P. 269205; C. 1914 I, 590; Frdl. 11, 1087). — Reizt die Nasenschleimhaut (Ch. F. v. H., D. R. P. 269206).

3. Verbindungen, die die Gruppe SbO₂H₂ enthalten ').

A. Stibinigsäuren der Kohlenwasserstoffe.

Benzolstibinigsäure, Phenylstibinigsäure $C_6H_7O_2Sb=C_6H_5\cdot Sb(OH)_2$ bezw. $C_6H_5\cdot SbH(:O)\cdot OH$.

Phenylstibinigsäure-anhydrid, Phenylantimonoxyd $C_6H_5OSb = C_6H_5 \cdot SbO$ (S. 896). Gibt bei kurzem Kochen mit 4-Oxy-phenylarsin in Eisessig + Methanol Oxy-stibarsenobenzol $C_6H_5 \cdot Sb : As \cdot C_6H_4 \cdot OH$ (S. 521) (Höchster Farbw., D. R. P. 269744; C. 1914 I, 715; Frdl. 11, 1078).

Diphenylstibinsäure C₁₂H₁₁O₂Sb = (C₈H₅)₂SbO·OH (S. 896). B. Man löst Diphenylantimontrichlorid (s. u.) in heißer verdünnter Natronlauge und fällt die Lösung mit verd. Schwefelsäure (Michaelis, Günther, B. 44, 2319). — Über die Existenz einer in Ammoniak und Soda löslichen Hydratform der Diphenylstibinsäure vgl. Morgan, Micklethwait, Soc. 99, 2295.

Diphenylorthostibinsäure-trichlorid, Diphenylantimontrichlorid $C_{12}H_{10}Cl_3Sb = (C_6H_5)_8SbCl_3$ (S. 896). B. Aus Diphenylchlorstibin und Chlor ohne Lösungsmittel (Michaelis, Günther, B. 44, 2319) oder in Äther (Morgan, Micklethwait, Soc. 99, 2295). Zur Bildung bei der Einw. von Natrium auf eine Lösung von Chlorbenzol und Antimontrichlorid in Benzol vgl. Mo., Mick., Soc. 99, 2293. — F: 176° (Mich., G.; Mo., Mick.). — Beim Behandeln der alkoh. Lösung mit Silbernitrat erhält man ein basisches Nitrat [Nadeln; F: 206°], das beim Erwärmen mit Salpeterschwefelsäure auf 40° Bis-[3-nitro-phenyl]-stibinsäure liefert (Mo., Mick.).

Bis-[3-nitro-phenyl]-stibinsäure $C_{12}H_9O_6N_2Sb = (O_2N\cdot C_6H_4)_2SbO\cdot OH$. B. Man behandelt Diphenylantimontrichlorid in alkoh. Lösung mit Silbernitrat und erwärmt das entstandene basische Nitrat mit Salpeterschwefelsäure auf 40—55° (Morgan, Micklethwait, Soc. 99, 2293). — Nadeln (aus Eisessig). Zersetzt sich bei ca. 212°. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Benzol. — Die Alkalisalze sind in Wasser mit orangegelber Farbe löslich.

B. Stibinigsäuren der Amine.

3 - Amino - phenylstibinigsäure - anhydrid, [3 - Amino - phenyl] - antimonoxyd $C_0H_0ONSb = H_*N \cdot C_0H_4 \cdot SbO$. B. Aus dem Hydrochlorid des [3-Amino-phenyl]-dichlorstibins (S. 514) durch Behandeln mit Ammoniak oder Natronlauge (H. SCHMIDT, A. 421, 225; Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 268451; C. 1914 I, 309; Frdl. 11, 1096). Bei der Reduktion von 3-Nitro-phenylstibonsäure mit Zinn und Salzsäure + wenig Eisessig (May, Soc. 101, 1035; vgl. dazu Sch., A. 421, 229). — Amorphes Pulver. Sintert gegen 1700 (Sch.). Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol; unlöslich in Alkalien, leicht löslich in Säuren (M.; Sch.). — Gibt bei der Oxydation mit Wasserstoffperoxyd 3-Amino-phenylstibonsäure (M.; Sch.; Ch. F. v. H., D. R. P. 268451). Reduktion mit Na₂S₂O₄ in alkal. Lösung: Ch. F. v. H., D. R. P. 268451; Sch., A. 421, 230. Liefert mit Benzoldiazonium-chlorid in alkal. Lösung Phenyl-[3-amino-phenyl]-stibinsäure (S. 518) (Ch. F. v. H., D. R. P. 269205; C. 1914 I, 590; Frdl. 11, 1088). — Reizt die Schleimhäute sehr stark (M.; Ch. F. v. H., D. R. P. 268451).

¹⁾ Bei der Benennung dieser Verbindungen wurden die gleichen Grundsätze wie bei den analogen Phosphor-Verbindungen befolgt (vgl. S. 425 Anm. 1).

Phenyl-[3-amino-phenyl]-stibinsäure $C_{12}H_{12}O_2NSb = (C_6H_6)(H_2N\cdot C_6H_4)SbO\cdot OH.$ Beim Behandeln von [3-Amino-phenyl]-antimonoxyd in alkal. Lösung mit Benzoldiazonium-chlorid (H. Schmidt, A. 421, 238; Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 269205, 269206; C. 1914 I, 590; Frdl. 11, 1088, 1097). — Schwachgefärbtes Pulver. Sintert von ca. 200° an. Sehr leicht löslich in Alkohol + Chloroform, löslich in Methanol, Alkohol und Chloroform, unlöslich in Ather und Benzol. Leicht löslich in verd. Säuren und Alkalien. — Beim Versetzen der alkal. Lösung mit konz. Salzsäure fällt das Säurechlorid aus, das in methylalkoholischer Lösung beim Einleiten von Schwefeldioxyd unterhalb 25° Bis-[phenyl-(3-amino-phenyl)-antimon]-oxyd (S. 516) liefert (Ch. F. v. H., D. R. P. 269206).

4. Verbindungen, die die Gruppe SbO₃H₂ enthalten 1).

A. Stibonsäuren der Kohlenwasserstoffe.

Benzolstibonsäure, Phenylstibonsäure $C_6H_7O_3Sb = C_6H_5 \cdot SbO(OH)_2$ (S. 897). B. Aus diazoticrtem Anilin und Antimontrioxyd in alkal. Lösung (H. Schmidt, A. 421, 176, 188; Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 254421; C. 1913 I, 345; Frdl. 11, 1084). Durch Diazoticren von Anilin in Gegenwart von Antimontrichlorid und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Natronlauge (Ch. F. v. H., D. R. P. 261825; C. 1913 II, 395; Frdl. 11, 1087). Beim Behandeln des aus Phenylantimondichlorid (S. 513) und Chlor in Äther erhaltenen Tetrachlorids mit verd. Ammoniak (May, Soc. 101, 1034). Beim Behandeln von Antimonobenzol (S. 521) mit Wasserstoffperoxyd in Eiscssig (Ch. F. v. H., D. R. P. 268451; C. 1914 I, 309; Frdl. 11, 1094). — Krystallpulver. Bleibt bis 250° unverändert; zersetzt sich bei höherer Temperatur (Ch. F. v. H., D. R. P. 254421). — Wird in alkal. Lösung durch Na₂S₂O₄ zu Antimonobenzol (S. 521) reduziert (SCH., A. 421, 221; Ch. F. v. H., D. R. P. 268451). Gibt beim Nitrieren mit Salpeterschwefclsäure 3-Nitro-phenylstibonsäure (Ch. F. v. H., D. R. P. 287709; C. 1915 II, 991; Frdl. 12, 848; Morgan, Micklethwait, Soc. 99, 2294). Bei der Reduktion eines Gemisches mit 3-Amino-4-oxy-phenylstrenoxyd durch alkal. Na₂S₂O₄-Lösung entsteht eine Stibarsenoverbindung [bräunlichgelbes Pulver; leicht löslich in wäßr. Pyridin] (Höchster Farbw., D. R. P. 270255; C. 1914 I, 829; Frdl. 11, 1075). — Ammoniumsalz. Krystalle (Ch. F. v. H., D. R. P. 254421). — Verfahren zur Herstellung neutral reagierender löslicher Alkalisalze: Ch. F. v. H., D. R. P. 267083; C. 1913 II, 2013; Frdl. 11, 1089.

4-Chlor-phenylstibonsäure $C_6H_6O_3ClSb = C_6H_4Cl\cdot SbO(OH)_3$. B. Durch Behandeln der aus 4-Chlor-benzoldiazoniumchlorid und Antimontrichlorid gewonnenen Verbindung $C_6H_4Cl\cdot N_3\cdot Cl + SbCl_3$ (S. 355) mit verd. Natronlauge (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 261825; C. 1913 II, 395; Frdl. 11, 1086; vgl. a. H. Schmidt, A. 421, 177). Durch Einw. von Antimontrioxyd auf diazotiertes 4-Chlor-anilin in alkal. Lösung (Sch., A. 421, 207; Ch. F. v. H., D. R. P. 262236; C. 1913 II, 554; Frdl. 11, 1092). — Krystalle (aus Alkohol + Benzol, Chloroform oder Schwefelkohlenstoff). — Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (Ch. F. v. H., D. R. P. 261825). — Liefert bei der Einw. von Salpeterschwefelsäure 4-Chlor-3-nitro-phenylstibonsäure (Sch., A. 421, 208; Ch. F. v. H., D. R. P. 262236).

2-Nitro-phenylstibonsäure $C_0H_0O_5NSb = O_2N \cdot C_0H_4 \cdot SbO(OH)_2$. B. Beim Behandeln von diazotiertem 2-Nitro-anilin mit Kaliumantimonyltartrat in saurer oder neutraler Lösung (H. Schmidt, A. 421, 205; Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 296940; C. 1917 I, 715; Frdl. 13, 980). — Gelbbraunes Pulver. Verpufft beim Erhitzen. Leicht löslich in Alkalien.

3-Nitro-phenylstibonsäure $C_6H_6O_5NSb = O_2N \cdot C_6H_4 \cdot SbO(OH)_2$. B. Beim Nitrieren won Phenylstibonsäure mit Salpetersäure (D: 1,515) (H. SCHMIDT, A. 421, 202; Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 287709; C. 1915 II, 991; Frdl. 12, 848) oder mit Salpeterschwefelsäure (Sch.; Ch. F. v. H.; Morgan, Micklethwait, Soc. 99, 2294). — Schmilzt nicht bis 290°

¹⁾ Zur Nomenklatur vgl. S. 425 Anm. 1. — An der Phenylstibonsäure wurde von H. SCHMIDT (A. 421, 179) die Beobachtung gemacht, daß sie in freiem Zustande polymer ist. Die Neigung zur Polymerisation dürfte allen oben behandelten Stibonsäuren gemeinsam sein (vgl. a. SCH., A. 421, 210).

- (Mo., Ml.); verpufft beim Erhitzen (Ch. F. v. H., D. R. P. 287709). Löslich in siedendem Eisessig (Mo., Ml.; Sck.). Leicht löslich in Alkalien und Alkalicarbonaten mit gelber Farbe (Ch. F. v. H., D. R. P. 287709). Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und alkoh. Salzsäure das Hydrochlorid des [3-Amino-phenyl]-dichlorstibins (Sch., A. 421, 223; Ch. F. v. H., D. R. P. 268451, 270488; C. 1914 I, 309, 929; Frdl. 11, 1094, 1095). Beim Erhitzen mit Phosphorpentabromid in Chloroform auf 100—110° entsteht 3-Brom-1-nitro-benzol (Mo., Mr.).
- 4-Chlor-3-nitro-phenylstibonsäure $C_6H_5O_6NClSb = O_3N \cdot C_6H_3Cl \cdot SbO(OH)_3$. B. Beim Behandeln von 4-Chlor-phenylstibonsäure mit Salpeterschwefelsäure (H. SCHMIDT, A. 421, 208; Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 262 236; C. 1913 II, 554; Frdl. 11, 1092). Schwach gefärbtes amorphes Pulver (aus Alkohol). Zersetzt sich beim Erhitzen unter Feuererscheinung. Leicht löslich in warmem Alkohol. Liefert bei der Reduktion mit Zinnchlorür und alkoh. Salzsäure [4-Chlor-3-amino-phenyl]-dichlorstibin (SCH., A. 421, 231; vgl. Ch. F. v. H., D. R. P. 269 205; C. 1914 I, 590; Frdl. 11, 1088). Beim Behandeln mit starker Salzsäure entsteht die nachfolgende Verbindung (SCH.). Liefert beim Erwärmen mit Kalilauge 3-Nitro-4-oxyphenylstibonsäure (SCH., A. 421, 212; Ch. F. v. H., D. R. P. 262 236).
- 4-Chlor-3-nitro-phenylorthostibonsäure-tetrachlorid, [4-Chlor-3-nitro-phenyl]-antimontetrachlorid $C_6H_3O_2NCl_5Sb=O_2N\cdot C_6H_3Cl\cdot SbCl_4$. B. Beim Behandeln von 4-Chlor-3-nitro-phenylstibonsäure mit starker Salzsäure (H. SCHMIDT, A. 421, 210). Krystalle mit $5H_2O$. F: ca. 80°. Verliert im Exsicator leicht 4 Mol Krystallwasser und sintert dann gegen 122°. Sehr leicht löslich in Äther, löslich in heißem Chloroform, fast unlöslich in Benzol. Liefert mit Wasser 4-Chlor-3-nitro-phenylstibonsäure zurück.
- 2.4-Dinitro-phenylstibonsäure $C_4H_5O_7N_2Sb = (O_2N)_2C_6H_3 \cdot SbO(OH)_2$. B. Aus 2.4-Dinitro-benzoldiazoniumsulfat und Antimontrichlorid in schwefelsaurer Lösung oder aus 2.4-Dinitro-benzoldiazoniumnitrat und Kaliumantimonyltartrat in wäßr. Lösung (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 296940; C. 1917 I, 715; Frdl. 13, 981). Bräunliches Pulver. Verpufft beim Erhitzen unter Feuererscheinung. Leicht löslich in Alkalien.

B. Stibonsäuren der Oxy-Verbindungen.

Stibonsäuren des Phenols $C_6H_6O=C_6H_5\cdot OH$.

- 4-Oxy-phenylstibonsäure C₆H₇O₄Sb := HO·C₆H₄·SbO(OH)₂. B. Aus diazotiertem 4-Amino-phenol und Antimontrioxyd in alkal. Lösung (H. Schmidt, A. 429, 147; Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 254421; C. 1913 I, 345; Frdl. 11, 1085). Farbloses Pulver. Ist bei 270° noch nichtgeschmolzen (Sch.). Leicht löslich in Methanol, löslich in siedendem Wasser; leicht löslich in Alkalien, Alkalicarbonat-Lösung und Ammoniak (Sch.; Ch. F. v. H., D. R. P. 254421). Bei der Reduktion eines Gemisches mit 4-Oxy-phenylarsonsäure durch alkal. Na₂S₂O₄-Lösung entsteht eine Stibarseno-Verbindung [braunschwarzes Pulver; unlöslich in Wasser, löslich in Methanol, Alkohol, Aceton, Pyridin und verd. Natronlauge] (Höchster Farbw., D. R. P. 270255; C. 1914 I, 829; Frdl. 11, 1075). Gibt mit Eisenchlorid in wäßr. Lösung eine violette Färbung (Sch.). Die Alkalisalze können aus ihrer Lösung in verd. Alkalien durch Kochsalz ausgesalzen werden (v. H., D. R. P. 254421).
- 3-Nitro-4-oxy-phenylstibonsäure C₈H₆O₆NSb = HO·C₈H₃(NO₂)·SbO(OH)₂. B. Beim Erhitzen von 4-Chlor-3-nitro-phenylstibonsäure (H. SCHMIDT, A. 421, 212; Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 262236; C. 1913 II, 554; Frdl. 11, 1092) oder von 3-Nitro-4-acetaminophenylstibonsäure (v. H., D. R. P. 259875; C. 1913 I, 1944; Frdl. 11, 1092) mit Kalilauge. Gelbliches Pulver. Verpufft beim Erhitzen unter Feuererscheinung. Leicht löslich in Methanol und siedendem Eisessig (SCH.). Leicht löslich in Alkalien, Alkalicarbonaten und Ammoniak (SCH.; v. H., D. R. P. 259875). Gibt bei der Reduktion mit alkal. Na₂S₂O₄-Lösung in der Kälte 3-Amino-4-oxy-phenylstibonsäure (S. 521) (v. H., D. R. P. 270488; C. 1914 I, 929; Frdl. 11, 1094), bei 40° 3.3'-Diamino-4-4'-dioxy-antimonobenzol (S. 521) (v. H., D. R. P. 268451; C. 1914 I, 309; Frdl. 11, 1096). Wird durch Natriumamalgam in Wasser zu 3-Amino-4-oxy-phenylstibonsäure reduziert (v. H., D. R. P. 270488). Kaliumsalz. Scharlachrotes Krystallpulver. Leicht löslich in Wasser (v. H., D. R. P. 262236).

C. Stibonsäuren der Amine.

Stibonsäuren des Anilins $C_6H_7N=H_2N\cdot C_6H_5$.

- 1-Amino-benzol-stibonsäure-(3), 3-Amino-phenylstibonsäure C₆H₈O₃NSb = H₂N·C₆H₄·SbO(OH)₂. B. Bei der Oxydation von [3-Amino-phenyl]-antimonoxyd (S. 517) mit Wasserstoffperoxyd (Мау, Soc. 101, 1035; H. SCHMIDT, A. 421, 226, 230; Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 268451, 270488; C. 1914 I, 309, 929; Frdl. 11, 1094, 1096). Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (Sch.; v. H., D. R. P. 270488). Unlöslich in organischen Lösungsmitteln; leicht löslich in Säuren und Alkalien (Sch.; v. H.). Geht beim Behandeln mit starker Salzsäure in 3-Amino-phenyl-antimontetrachlorid (s. u.) über (Sch.).
- 3-Acetamino-phenylstibonsäure $C_8H_{10}O_4NSb=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot SbO(OH)_2$. B. Bei mehrstündigem Rühren einer Lösung von 3-Amino-phenylstibonsäure in sehr verd. Natronlauge mit Essigsäureanhydrid (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 284 231; C. 1915 II, 53, Frdl. 12, 849). Schwach gefärbtes Pulver. Leicht löslich in Alkalien.
- 3-Amino-phenylorthostibonsäure-tetrachlorid, 3-Amino-phenyl-antimontetrachlorid $C_6H_6NCl_4Sb = H_2N\cdot C_6H_4\cdot SbCl_4$. B. Das Hydrochlorid entsteht beim Behandeln von 3-Amino-phenylstibonsäure mit starker Salzsäure (H. SCHMIDT, A. 421, 228). $C_6H_6NCl_4Sb + HCl + 1,5H_2O$. Krystalle. Zersetzt sich oberhalb 190°. Leicht löslich in Wasser und Alkohol.
- 1-Amino-benzol-stibonsäure -(4), 4-Amino-phenylstibonsäure $C_6H_8O_3NSb=H_2N\cdot C_6H_4\cdot SbO(OH)_2$. B. Beim Erwärmen von 4-Acetamino-phenylstibonsäure mit verd. Kalilauge auf 90° (H. Schmidt, A. 429, 145; vgl. a. Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 254421, 270488; C. 1913 I, 345; 1914 I, 929; Frdl. 11, 1086, 1093). Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (Sch.; v. H., D. R. P. 270488). Leicht löslich in verd. Säuren und Alkalien. Beim Diazotieren und Kuppeln mit β -Naphthol entsteht ein roter Azofarbstoff (v. H., D. R. P. 254421). Natriumsalz. Leicht löslich in Wasser (v. H., D. R. P. 270488). Verfahren zur Darstellung neutral reagierender, löslicher Alkalisalze: v. H., D. R. P. 267083; C. 1913 II, 2013; Frdl. 11, 1089.
- **4 Salicylalam**ino phenylstibonsäure $C_{13}H_{12}O_4NSb = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot SbO(OH)_3$. Beim Schütteln von 4-Amino-phenylstibonsäure mit Salicylaldehyd in verd. Essigsäure (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 254421, 284231; C. 1913 I, 345; 1915 II, 53; Frdl. 11, 1086; 12, 848). Gelbes Pulver. Leicht löslich in Alkalien.
- 4-Acetamino-phenylstibonsäure $C_8H_{10}O_4NSb = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot SbO(OH)_2$. B. Beim Umsetzen von diazotiertem N-Acetyl-p-phenylendiamin mit Natriumantimonit-Lösung (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 254421; C. 1913 I, 345; Frdl. 11, 1084). Leicht löslich in Alkalien, Alkalicarbonaten und Ammoniak (v. H., D. R. P. 254421). Gibt beim Nitrieren 3-Nitro-4-acetamino-phenylstibonsäure (s. u.) (v. H., D. R. P. 259875; C. 1913 I, 1944; Frdl. 11, 1092). Wird beim Kochen mit konz. Salzsäure völlig zersetzt; beim Erwärmen mit verd. Kalilauge erhält man 4-Amino-phenylstibonsäure (H. Schmidt, A. 429, 145; vgl. v. H., D. R. P. 270488; C. 1914 I, 929; Frdl. 11, 1093). Bei der Reduktion eines Gemisches mit [N-Phenyl-glycin]-arsonsäure-(4) mit Na₂S₃O₄ entsteht eine Stibarseno-Verbindung [braunschwarzes Pulver; unlöslich in Wasser, löslich in Methanol, Alkohol, Aceton und Pyridin] (Höchster Farbw., D. R. P. 270255; C. 1914 I, 829; Frdl. 11, 1074). Natriumsalz. Leicht löslich in Wasser, sohwer in Alkali (v. H., D. R. P. 254421). Pharmakologisches Verhalten: UHLENHUTH, MULZER, HÜGEL, Dtsch. med. Wchschr. 39 [1913], 393, 2457. Verfahren zur Herstellung neutral reagierender, löslicher Alkalisalze: v. H., D. R. P. 267083; C. 1913 II, 2013; Frdl. 11, 1089.
- 4-Benzolsulfamino-phenylstibonsäure C₁₂H₁₂O₅NSSb = C₆H₅ · SO₂ · NH · C₆H₄ · SbO(OH)₂. B. Aus 4-Amino-phenylstibonsäure und Benzolsulfochlorid in alkal. Lösung (Chem. Fabr. v. Неурен, D. R. P. 284231; C. 1915 II, 53; Frdl. 12, 848). Schwach gefärbtes Pulver. Unlöslich in Wasser und in verd. Säuren, leicht löslich in Alkalien. Pharmakologisches Verhalten des Natriumsalzes: Uhlenhuth, Mulzer, Hügel, Dtsch. med. Wchschr. 39 [1913], 393, 2457.
- 3-Nitro-4-acetamino-phenylstibonsäure C₈H₉O₆N₉Sb = CH₃·CO·NH·C₆H₃(NO₉)·SbO(OH)₂. B. Beim Nitrieren von 4-Acetamino-phenylstibonsäure mit Salpetersäure (D: 1,52) in Eisessig-Schwefelsäure unterhalb 0° (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 259875, 287709; C. 1913 I, 1944; 1915 II, 991; Frdl. 11, 1092; 12, 848). Gelbraunes Pulver. Verpufft beim Erhitzen. Leicht löslich in Alkalien, Alkalicarbonaten und Ammoniak. Gibt beim Erhitzen mit Kalilauge 3-Nitro-4-oxy-phenylstibonsäure (v. H., D. R. P. 259875).

D. Stibonsäuren der Oxy-amine.

3 - Amino - 4 - oxy - phenylstibonsäure C₆H₈O₄NSb, s. nebenstehende Formel. B. Bei der Reduktion von 3-Nitro-4-oxy-phenylstibonsäure mit alkal. SbO(OH)2 Na₂S₂O₄-Lösung oder mit Natriumamalgam in wäßr. Lösung (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 270488; C. 1914 I, 929; Frdl. 11, 1094). — Unbeständig. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Unlöslich in Wasser und orga-·NH2 nischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in Alkalien und Säuren.

E. Stibonsäuren der Arsonsäuren.

8-Nitro-benzol-arsonsäure-(1)-stibonsäure-(4) $C_6H_7O_8NAsSb$, 8b0(OH)2 s. nebenstehende Formel. B. Aus diazotierter 3-Nitro-4-amino-phenyl-· NO2 arsonsäure und Kaliumantimonyltartrat in neutraler oder schwach saurer Lösung (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 296940; C. 1917 I, 715; Frdl. 13, 980). — Bräunliches Pulver. Verpufft beim Erhitzen. AsO(OH)2 Leicht löslich in Alkalien.

5. Antimonanaloga der Azo-Verbindungen (Antimono- und Stibarseno-Verbindungen). Verbindungen, die vom Typus R·Sb:SbH bezw. R·As:SbH ableitbar sind.)

Antimonobenzol $C_{12}H_{10}Sb_2=C_6H_5\cdot Sb\colon Sb\cdot C_6H_5$. B. Durch Reduktion von phenylstibonsaurem Natrium mit $Na_2S_2O_4$ -Lösung bei 30° (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 268451; C. 1914 I, 309; Frdl. 11, 1095; vgl. H. Schmidt, A. 421, 221). — Hellgelbe Krystalle (aus Chloroform). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Eisessig. — Liefert beim Behandeln mit Oxydationsmitteln, z. B. Wasserstoffperoxyd, Phenylstibonsaure.

- 3.3' Diamino antimonobenzol C₁₂H₁₂N₂Sb₂, s. nebenstehende H₂N Formel. B. Beim Erhitzen von salzsaurem [3-Amino-phenyl]-antimondichlorid (S. 514) mit überschüssigem Natriumhypophosphit in Wasser H_2N oder Methanol (H. Schmidt, A. 421, 230; Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 268451; C. 1914 I, 309; Frdl. 11, 1094). Beim Erwärmen von [3-Amino-phenyl]-antimonoxyd mit Na₂S₂O₄ in schwach alkal. Lösung (v. H.). — Hellgelbes Pulver. Unlöslich in Wasser und Alkalien. Die Lösung in Essigsäure wird bald braun. Wird beim Eintragen in verd. Salzsäure bald schwarz unter Abscheidung von Antimon.
- 3.3'-Bis-acetamino-antimonobenzol $C_{16}H_{16}O_2N_2Sb_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot Sb \cdot Sb \cdot C_6H_4 \cdot NH \cdot CO \cdot CH_3$. B. Beim Behandeln von 3.3'-Diamino-antimonobenzol mit Essigsäure-anhydrid (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 284231; C. 1915 II, 53; Frdl. 12, 849). Gelbes Pulver. Unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln.
- 3.3'-Diamino-4.4'-dioxy-antimonobenzol C₁₂H₁₂O₂N₂Sb₂, NH₂ NH₂ s. nebenstehende Formel. B. Beim Erwärmen von 3-Nitro-4-oxy-phenylstibonsäure mit alkal. Na₂S₂O₄-Lösung auf 40° (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 268451; C. 1914 I, 309; Frdl. 11, 1096). Rotbrauner Niederschlag. Leicht löslich in verd. Säuren und Alkalien. Wird sehr leicht durch Luft oder in alkal. Lösung durch Wasserstoffperoxyd unter Entfärbung oxydiert. Wird durch Salzsäure verändert.
- **4-Oxy-stibarsenobenzol** $C_{12}H_{10}OAsSb = \langle \rangle \cdot Sb : As \cdot \langle \rangle \cdot OH$. Bei kurzem Kochen von Phenylantimonoxyd (S. 517) mit 4-Oxy-phenylarsin in Eisessig + Methanol (Höchster Farbw., D. R. P. 269744; C. 1914 I, 715; Frdl. 11, 1078). — Braunes Pulver. Löslich in Alkalien.

3-Amino-4-oxy-stibarsenobenzol C₁₂H₁₁ONAsSb, s. nebenstehende Formel. B. Das Hydrochlorid entsteht aus 3-Amino-4-oxy-phenylarsin und Phenyldichlorstibin in wenig Salzsäure enthaltendem Methanol bei Ausschluß von Sauerstoff (Ehrlich, Karrer, B. 46, 3567; Höchster Farbw., D. R. P. 269743; C. 1914 I, 714; Frdl. 11, 1077; vgl. a. Grüttner, Wiernik, B. 48, 1757 Anm. 1). — C₁₂H₁₁ONAsSb+HCl. Braunes amorphes Pulver. Leicht löslich in Wasser, Methanol (E., K.), Glykol und Glyccrin (H. F.). Leicht löslich in Alkalien und in verd. Salzsäure (E., K.; H. F.). — Sulfat. Schwer löslich in Wasser (E., K.). — C₁₂H₁₁ONAsSb+HCl+AuCl₂. Gelbbraunes Pulver. Leicht löslich in Wasser (H. F., D. R. P. 270259; C. 1914 I, 929; Frdl. 11, 1067). — Verbindung des Hydrochlorids mit Osmiumchlorid. Braungrüner Niederschlag. Leicht löslich in Wasser (H. F., D. R. P. 270259).

3-Amino-4'-acetamino-4-oxy-stibarsenobenzol C₁₄H₁₄O₂N₂AsSb, s. nebenstehende Formel. B. Das Hydrochlorid entsteht aus 3-Amino-4-oxy-phenylarsin und (nicht näher beschriebenem) [4-Acetamino-phenyl]-dijodstibin in Eisessig + methylalkoholischer Salzsäure (Ehrlich, Karrer, B. 46, 3568). — Amorphes Pulver. Leicht löslich in Wasser und Methanol. Löslich in Natronlauge. — Physiologische Wirkung: E., K., B. 46, 3567.

Syst. No. 2332]

XXV. C-Wismut-Verbindungen.

1. Bismutine.

(Verbindungen vom Typus R·BiH2.)

Tricyclohexylbismutin, Wismuttricyclohexyl, Tricyclohexylwismut $C_{18}H_{33}Bi = (C_{4}H_{11})_{2}Bi$. B. Entsteht anscheinend aus Cyclohexylmagnesiumbromid beim Behandeln mit Wismuttribromid in Äther in einer Kohlensäure-Atmosphäre (Grüttner, B. 47, 3264). — Nadeln. — Zersetzt sich bald an der Luft, besonders in Lösung. Reduziert SilbernitratLösung.

Triphenylbismutin, Wismuttriphenyl, Triphenylwismut C₁₈H₁₅Bi = (C₆H₅)₃Bi (S. 898). B. Aus Phenylwismutdibromid beim Erhitzen mit Natrium und Toluol (CHALLENGER, Soc. 109, 250). Neben anderen Produkten bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid oder Äthylmagnesiumbromid in Äther auf Triphenylwismutdibromid oder von Äthylmagnesiumbromid in Äther auf Diphenylwismutbromid (CH., Soc. 105, 2214, 2216). Aus Quecksilberdiphenyl beim Erhitzen mit metallischem Wismut auf 250° (HILPERT, GRÜTTNER, B. 46, 1685). — F: 76° (PASCAL, Bl. [4] 11, 599; CAMBI, R. A. L. [5] 21 I, 776). D¼ (fest): 1,952; D¼ (flüssig): 1,715 (P., C. r. 156, 1905). n½: 1,7040 (P., C. r. 156, 1905). Thermische Analyse der binären Systeme mit Triphenylphosphin (Eutektikum bei 42° und 46 Gew.-% Triphenylphosphin) und Triphenylarsin (Eutektikum bei 40° und 27,5 Gew.-% Triphenylwismut): P., Bl. [4] 11,598; mit Quecksilberdiphenyl: Ca. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Äther: SCHAEFER, HEIN, Z. anorg. Ch. 100, 301. — Liefert beim Behandeln mit Wismuttrichlorid in Äther Diphenylwismutchlorid (CH., ALLPRESS, Soc. 107, 19). Mit Jodmonochlorid in Äther entstehen Diphenylwismutchlorid und Jodbenzol (CH., A., Soc. 107, 19). Bei Einw. von Wismuttribromid in Äther bilden sich Diphenylwismutbromid und wenig Phenylwismutdibromid (CH., Soc. 109, 250). Diphenylwismutbromid entsteht auch neben Jodbenzol beim Behandeln von Triphenylwismut mit Jod in Äther Diphenylwismutjodid, Jodbenzol und ein rotes Produkt vom Schmelzpunkt ca. 194° (CH., A., Soc. 107, 21). Reaktion mit Jod in Äther + Petroläther: CH., A., Soc. 107, 22. Bei Einw. von Sulfurylchlorid in Petroläther entsteht Triphenylwismutdichlorid (CH., Soc. 109, 251). Triphenylwismut wird durch kalte konzentrierte Schwefelsäure sowie durch Chlorsulfonsäure in Chloroform zersetzt (CH., Soc. 105, 251). Beim Kochen mit Jodcyan in Benzol entsteht Diphenylwismutcyanid (S. 524) (CH., A., Soc. 107, 20).

 $\label{eq:Diphenyl-wismutoyanid} \begin{array}{ll} \textbf{Diphenyl-wismutoyanid} & \textbf{C}_{13}\textbf{H}_{10}\textbf{NBi} = (\textbf{C}_6\textbf{H}_5)_2\textbf{Bi}\cdot\textbf{CN}. & \text{Siehe S. 524 bei Diphenyl-wismuthydroxyd.} \end{array}$

Tri-p-tolyl-bismutin, Wismut-tri-p-tolyl, Tri-p-tolyl-wismut $C_{21}H_{21}Bi = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2Bi$ (S. 898). B. Aus 4-Brom-toluol beim Behandeln mit Wismuttribromid und Magnesium in Äther (Challenger, Soc. 109, 250). — Liefert mit 0,5 Mol Wismuttrichlorid in Äther Di-p-tolyl-wismutchlorid.

Diphenyl-α-naphthyl-bismutin, Diphenyl-α-naphthyl-wismut $C_{22}H_{17}Bi = (C_6H_5)_2$ ($C_{16}H_7$)Bi. B. Aus α-Naphthylmagnesiumbromid beim Erhitzen mit Diphenylwismutbromid in Ather (Challenger, Soc. 105, 2216). — Krystalle (aus Chloroform + Alkohol). F: 118° bis 119°; leicht löslich in Chloroform, Benzol und Toluol, schwer in Alkohol und Äther (Ch.). — Liefert bei Einw. von 1 Mol Brom in Äther Diphenyl-α-naphthyl-wismutdibromid (Ch.). Wird durch heiße konzentrierte Salzsäure unter Bildung von Benzol und Naphthalin zersetzt (Ch.). Bei Einw. von Jodmonobromid in Chloroform + Äther entsteht 1-Jod-naphthalin (Ch., Allpress, Soc. 107, 23).

Tri - α -naphthyl-bismutin, Wismut-tri - α -naphthyl, Tri - α -naphthyl-wismut $C_{30}H_{31}Bi=(C_{10}H_{7})_3Bi$. B. Aus α -Naphthylmagnesiumbromid beim Behandeln mit Wismuttribromid in Ather (Challenger, Soc. 105, 2217). — Nadeln (aus Chloroform + Alkohol). F: 235°; ziemlich leicht löslich in Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Benzol und Toluol, schwer löslich in heißem Alkohol, fast unlöslich in Ather und Petroläther (Ch.). — Liefert beim Behandeln mit Brom in Chloroform Tri- α -naphthyl-wismutdibromid (Ch.). Einw. von Jodmonochlorid, von Jodmonobromid und von Jod: Ch., Allpress, Soc. 107, 22. Tri- α -naphthyl-wismut wird durch heiße konzentrierte Salzsäure unter Bildung von Naphthalin und Wismuttrichlorid zersetzt (Ch.).

2. Hydroxybismutine.

[Verbindungen vom Typus R·Bi^{III}H·OH bezw. R·Bi^VH₂O bezw. R·Bi^VH₂(OH)₂.]

Diphenylwismuthydroxyd C₁₂H₁₁OBi = (C₆H₅)₂Bi·OH bezw. seine Salze (C₆H₅)₂Bi·Ac (S. 899). — Diphenylwismutchlorid (C₆H₅)₂BiCl. B. Aus Triphenylwismut beim Behandeln mit Wismuttrichlorid oder Jodmonochlorid in Äther (CHALLENGER, ALLPRESS, Soc. 107, 19). Krystalle (aus Benzol). F: 184—185°. Ziemlich leicht löslich in Benzol, Toluol und Chloroform, ziemlich schwer in Äther und Petroläther. Wird durch Alkohol und Wasser zersetzt. Spaltet beim Aufbewahren im geschlossenen Rohr sowie bei Einw. von konz. Salzsäure Benzol ab. — Diphenylwismutbromid (C₆H₅)₂BiBr. B. Aus Triphenylwismut beim Behandeln mit Jodmonobromid in Äther (CH., A., Soc. 107, 20). Aus Triphenylwismutdibromid beim Kochen in trocknem Benzol oder beim Behandeln mit Phenylmagnesiumbromid oder Äthylmagnesiumbromid in Äther, neben anderen Produkten (CH., Soc. 105, 2213). Liefert beim Behandeln mit Brom in Chloroform Phenylwismutdibromid und Brombenzol (CH.). Bei Einw. von Äthylmagnesiumbromid in Äther entsteht Triphenylwismut (CH.). Reaktion mit Jodmonochlorid in Äther: CH., A., Soc. 107, 24. — Diphenylwismut (CH.). Reaktion mit Jodmonochlorid in Äther: CH., A., Soc. 107, 24. — Diphenylwismut jodid (C₆H₅)₂BiI. B. Aus Triphenylwismut beim Behandeln mit Jod in Äther, neben anderen Produkten (CH., A., Soc. 107, 21). F: 134°. Liefert beim Behandeln mit Brom Phenylwismut-dibromid. — Diphenylwismutvanid (C₆H₅)₂Bi·CN. B. Beim Erhitzen von Triphenylwismut mit Jodcyan in Benzol (CHALLENGER, ALLFRESS, Soc. 107, 20). Nadeln (aus Alkohol). F: ca. 210° (Zers.). Schwer löslich in Alkohol und Benzol, sehr schwer in Äther und Petroläther. Liefert beim Erwärmen in Alkohol Blausäure und Triphenylwismut. Bei Einw. von heißer konzentrierter Salzsäure entstehen Benzol und Blausäure. Diphenylwismutcyanid liefert beim Behandeln mit Silbernitrat-Lösung Silbercyanid.

Triphenylwismutdihydroxyd $C_{18}H_{17}O_2Bi = (C_6H_5)_3Bi(OH)_2$ bezw. seine Salze $(C_8H_5)_3BiAc_2$ (S. 899). Die Lösung des Hydroxyds liefert mit Pikrinsäure und mit Weinsäure krystalline Niederschläge (Challenger, Soc. 109, 251). — Triphenylwismutdichlorid ($C_8H_5)_3BiCl_2$. B. Aus Triphenylwismut beim Behandeln mit Sulfurylchlorid in Petroläther (CH., Soc. 109, 251). Schmilzt je nach der Geschwindigkeit des Erhitzens zwischen 136° und 150° (Schaefer, Hein, Z. anorg. Ch. 100, 302). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Chloroform: Sch., H. Reaktion mit Schwefelsäure und mit Chlorsulfonsäure: CH. — Triphenylwismutdibromid ($C_6H_5)_3BiBr_2$. Nadeln (aus Petroläther). F: 118° bei langsamem, 123—124° bei raschem Erhitzen; die gepulverte Substanz schmilzt niedriger als die nicht gepulverte (CH., Soc. 105, 2213). Zersetzt sich beim Erhitzen auf 100° im Rohr. Beim Kochen in Benzol entsteht Diphenylwismutbromid. Bei der Einw. von Äthylmagnesiumbromid in Äther bilden sich Triphenylwismut und Diphenylwismutbromid. Mit Phenylwismutdibromid erhalten. — Triphenylwismut diacetat ($C_6H_5)_3Bi(O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. F: 148° bis 150° (CH., Soc. 109, 251).

Di-p-tolyl-wismuthy.droxyd $C_{14}H_{15}OBi = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2Bi \cdot OH$ bezw. seine Salze $(CH_3 \cdot C_6H_4)_2Bi \cdot Ac.$ — Di-p-tolyl-wismutchlorid $(CH_3 \cdot C_6H_4)_2BiCl.$ B. Aus Tri-p-tolyl-wismut beim Behandeln mit 0,5 Mol Wismuttrichlorid in Ather (Challenger, Soc. 109, 250). F: 181,5°.

Diphenyl- α -naphthyl-wismutdibromid $C_{22}H_{17}Br_2Bi = (C_6H_5)_2(C_{10}H_7)BiBr_2$. B. Aus Diphenyl- α -naphthylwismut beim Behandeln mit Brom in Äther (CHALLENGER, Soc. 105, 2217). — Gelbe Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 140°. Zersetzt sich beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 100°. Ist ziemlich beständig gegen konz. Salzsäure.

Tri- α -naphthyl-wismutdibromid $C_{30}H_{21}Br_2Bi=(C_{10}H_{7})_2BiBr_2$. B. Aus Tri- α -naphthyl-wismut bei Einw. von Brom in Chloroform (Challenger, Soc. 105, 2218). — Gelbe Krystalle (aus Chloroform + Petroläther). Schmilzt bei ziemlich raschem Erhitzen bei etwa 119—121°. Zersetzt sich beim Erhitzen im geschlossenen Rohr auf 100°.

3. Verbindungen vom Typus R·Bi(OH)₂.

Phenylwismutdibromid C₆H₅Br₂Bi = C₆H₅·BiBr₂. B. Aus Diphenylwismutbromid beim Behandeln mit Brom in Chloroform (Challenger, Soc. 105, 2215). Neben anderen Produkten aus Triphenylwismutdibromid beim Behandeln mit Phenylmagnesiumbromid in Ather (Ch., Soc. 105, 2214). Bei Einw. von Brom auf Diphenylwismutjodid (Ch., Alleress, Soc. 107, 21). In geringer Menge neben Diphenylwismutbromid aus Triphenylwismut beim Behandeln mit Wismuttribromid in Äther (Ch., Soc. 109, 250). — Gelbe Nadeln (aus Benzol). F: 205—206° (Ch., Soc. 105, 2215). — Liefert beim Erhitzen mit Natrium in Toluol Triphenylwismut (Ch., Soc. 109, 250).

XXVI. C-Silicium-Verbindungen.

1. Abkömmlinge des Monosilans SiH₄, Verbindungen, die vom Typus R·SiH₃ ableitbar sind.

A. Derivate der Kohlenwasserstoffe, die die Gruppe SiH₃ einmal enthalten.

Monosilane $C_n H_{2n-4} Si$.

1. Phenylmonosilan $C_6H_8Si=C_6H_5\cdot SiH_3$.

Trimethylphenylmonosilan, Siliciumtrimethylphenyl, Trimethylphenylsilicium $C_0H_{14}Si=(CH_3)_8(C_0H_5)Si$. B. Aus Phenylsiliciumtrichlorid (S. 536) beim Behandeln mit 3,3 Mol Methylmagnesiumbromid in Äther (Bygpén, B. 45, 710). — Flüssigkeit von eigentümlichem Geruch. $Kp_{750,4}$: 171,5—171,7 0 (korr.); D_4^{15} : 0,873 (B.). Absorption von Röntgenstrahlen: Aurén, C. 1917 II, 520.

Dimethyläthylphenylmonosilan, Siliciumdimethyläthylphenyl, Dimethyläthylphenylsilicium $C_{10}H_{16}Si=(CH_3)_{\rm g}(C_2H_5)(C_6H_5)Si.$ B. Aus Äthylphenylsiliciumdichlorid (S. 532) beim Behandeln mit 2,3 Mol Methylmagnesiumbromid in Ather (Bygdén, B. 45, 711). — Kp₇₅₉: 197,6—198,6° (korr.). D_4^{18} : 0,881.

Triäthylphenylmonosilan, Siliciumtriäthylphenyl, Triäthylphenylsilicium C₁₃H₃₀Si = (C₂H₅)₃(C₆H₅)Si (S. 901). B. Aus Phenylsiliciumtrichlorid (S. 536) bei Einw. von Athylmagnesiumbromid (Bygdén, B. 45, 711). Aus [4-Triäthylsilyl-phenyl]-magnesiumbromid (S. 556) bei Behandeln mit Wasser (Grüttner, Krause, B. 50, 1565). — Kp_{763,1}: 238,2—238,4° (korr.); D₄¹⁵: 0,894 (B.).

Tetraphenylmonosilan, Siliciumtetraphenyl, Tetraphenylsilicium $C_{24}H_{30}Si=(C_6H_5)_4Si$ (S. 901). Thermische Analyse des Systems mit Tetraphenyläthylen (Eutektikum bei 188,2° und 41,5 Gew. °/0 Siliciumtetraphenyl): Pascal, Normand, Bl. [4] 13, 888; der binären Systeme mit Zinntetraphenyl und mit Bleitetraphenyl: Pa., Bl. [4] 11, 323. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Chloroform: Purvis, Soc. 105, 1377.

Diphenyl - methylen - monosilan, Silicium - diphenyl - methylen $C_{12}H_{12}Si = (C_4H_4)_3(CH_2:)$ Si. Über eine Verbindung, der nach Schlenk (A. 394, 221) diese Konstitution zukommt, vgl. Kipping, Soc. 1927, 105.

Triäthyl-[4-chlor-phenyl]-monosilan, Silicium-triäthyl-[4-chlor-phenyl], Triäthyl-[4-chlor-phenyl]-silicium $C_{12}H_{19}ClSi = (C_2H_5)_3(C_6H_4Cl)Si \ (vgl.\ S.\ 902).$ B. Aus [4-Chlor-phenyl]-siliciumtrichlorid (S. 536) bei Einw. von Äthylmagnesiumbromid in Äther (Grüttner, Krause, B. 50, 1564). — Flüssigkeit von schwachem Geruch. Kp_{14.5}: 1370 (unkorr.); Kp₇₆₀: 261—2620 (unkorr.). $D_{\bullet}^{a.5}$: 1,0056; $D_{\bullet}^{19.5}$: 0,9971. $n_{\bullet}^{a.5}$: 1,5178; $n_{\bullet}^{n.6}$: 1,5219; $n_{\bullet}^{p.6}$: 1,5326; $n_{\bullet}^{v.5}$: 1,5417. — Liefert bei Einw. von Diphenylchlorarsin in Äther + Essigester bei Gegenwart von Natrium Triäthyl-[4-diphenylarsino-phenyl]-monosilan (S. 530).

Tripropyl-[4-chlor-phenyl]-monosilan, Silicium-tripropyl-[4-chlor-phenyl], Tripropyl-[4-chlor-phenyl]-silicium $C_{15}H_{25}ClSi = (C_2H_5 \cdot CH_2)_3(C_8H_4Cl)Si$. B. Aus [4-Chlor-phenyl]-siliciumtrichlorid (S. 536) beim Behandeln mit Propylmagnesiumchlorid in Ather (Grüttner, Krause, B. 50, 1564). — Öl von schwachem Geruch. Kp₁₄: 160° (unkorr.). $D_{i'vec}^{*}$: 0,9663; $D_{i'vec}^{*}$: 0,9708. n_{α}^{*} : 1,50835; n_{β}^{*} : 1,51234; n_{β}^{*} : 1,52225; n_{γ}^{*} : 1,53059.

Triäthyl-[4-brom-phenyl]-monosilan, Silicium-triäthyl-[4-brom-phenyl], Triäthyl-[4-brom-phenyl]-silicium $C_{12}H_{19}BrSi=(C_2H_5)_3(C_6H_4Br)Si$. B. Durch Kochen von Äthylmagnesiumbromid mit [4-Brom-phenyl]-siliciumtrichlorid (S. 537) in äther. Lösung (GRÜTTNER, KRAUSE, B. 50, 1563). — Kp₁₄: 149° (unkorr.). D_{vac}^a : 1,1643. n_0^a : 1,52836; n_0^a : 1,53280; n_0^a : 1,54411; n_1^a : 1,55395. — Mit Magnesium in Äther bei Gegenwart von wenig Jod entsteht [4-Triäthylsilyl-phenyl]-magnesiumbromid (S. 556).

Diäthyl-phenyl-[4-brom-phenyl]-monosilan, Silicium-diäthyl-phenyl-[4-brom-phenyl], Diäthyl-phenyl-[4-brom-phenyl]-silicium $C_{16}H_{19}BrSi=(C_2H_5)_2(C_6H_5)$ (C_6H_4Br)Si. B. Beim Kochen von Phenyl-[4-brom-phenyl]-siliciumdichlorid (S. 534) mit Äthylmagnesiumbromid in Äther und Erhitzen des vom Äther befreiten Reaktionsgemisches auf ca. 140° (Grüttner, Cauer, B. 51, 1291). — $Kp_{13,5}$: 203—203,5°. $D_{4\,\text{vac.}}^{19,7}$: 1,2156. $n_{\alpha}^{17,0}$: 1,57794; $n_{17}^{19,9}$: 1,58351; $n_{17}^{97,9}$: 1,61035.

Triäthyl-[4-jod-phenyl]-monosilan, Silicium-triäthyl-[4-jod-phenyl], Triäthyl-[4-jod-phenyl]-silicium $C_{12}H_{19}ISi=(C_2H_3)_3(C_8H_4I)Si$. B. Aus [4-Triäthylsilyl-phenyl]-magnesiumbromid (S. 556) bei Einw. von Jod in Ather (GRÜTTNER, KRAUSE, B. 50, 1565). — Kp₁₃: 165° (unkorr.). $D_{1^{16}\text{vec.}}$: 1,3342. n_{2}^{∞} : 1,55711; n_{2}^{∞} : 1,56233; n_{3}^{∞} : 1,57578; n_{2}^{∞} : 1,58709.

2. Benzylmonosilan $C_7H_{10}Si = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot SiH_3$.

Trimethylbenzylmonosilan, Silicium-trimethylbenzyl, Trimethylbenzylsilicium $C_{10}H_{16}Si=(CH_3)_3(C_6H_5\cdot CH_2)Si.$ B. Aus Benzylsiliciumtrichlorid (S. 537) bei Einw. von 3,3 Mol Methylmagnesiumbromid in Äther (Bygdén, B. 45, 712). — Flüssigkeit von starkem, an Anisöl erinnerndem Geruch. Kp_{759,5}: 191,2—191,4° (korr.); D₁¹⁵: 0,872 (B., B. 45, 712). — Einw. von Schwefelsäure: B., J. pr. [2] 96, 89. Beim Behandeln mit Chlorsulfonsäure in Chloroform erhält man Trimethyl-[4-sulfo-benzyl]-monosilan (S. 528) (B., J. pr. [2] 96, 89).

Äthylpropyldibenzylmonosilan, Siliciumäthylpropyldibenzyl, Äthylpropyldibenzylsilicium $C_{19}H_{26}Si = (C_2H_5)(C_9H_5 \cdot CH_2)(C_9H_5 \cdot CH_2)_2Si$. B. Aus Äthyldibenzylmonosilylchlorid (S. 531) bei Einw. von Propylmagnesiumbromid in Äther und Erhitzen des vom Äther befreiten Reaktionsgemisches auf 140—180° (Challenger, Kipping, Soc. 97, 146). Aus Äthylpropylbenzylmonosilylchlorid (Hptw. Bd. XVI, S. 905) beim Behandeln mit Benzylmagnesiumbromid in Äther und Erhitzen des vom Äther befreiten Reaktionsgemisches auf ca. 140° (Ch., K.). — Violett fluorescierende Flüssigkeit. Kp. 262—265°. Leichter als Wasser. Löslich in den meisten organischen Flüssigkeiten. — Liefert beim Behandeln mit Chlorsulfonsäure in Chloroform Äthyl-propyl-benzyl-[4-sulfo-benzyl]-monosilan und Äthyl-propyl-bis-[4-sulfo-benzyl]-monosilan

3. [4-Äthyl-phenyl]-monosilan $C_8H_{12}Si=C_2H_5\cdot C_0H_4\cdot SiH_3$.

Triäthyl-[4-äthyl-phenyl]-monosilan $C_{14}H_{24}Si$ ($C_2H_5)_3(C_2H_5 \cdot C_6H_4)Si$. *B*. Beim Kochen von [4-Brom-phenyl]-siliciumtrichlorid (S. 537) mit überschüssigem Äthylmagnesiumbromid in Äther, Abdestillieren des Äthers und Erhitzen des Rückstandes auf 180° (GRÜTTNER, CAUER, *B*. 51, 1292). — Kp₁₈: 117—118°. $D_4^{16.8}$: 0,8969. $n_{\alpha}^{20.7}$: 1,5027; $n_{\beta}^{20.7}$: 1,5067; $n_{\beta}^{20.7}$: 1,5258.

Diäthyl-phenyl-[4-äthyl-phenyl]-monosilan $C_{18}H_{24}Si = (C_2H_5)_2(C_6H_5)(C_2H_5 \cdot C_0H_4)Si$. B. Beim Kochen von Phenyl-[4-brom-phenyl]-siliciumdichlorid (S. 534) mit Äthylmagnesiumbromid in Äther, Abdestillieren des Äthers und folgenden Erhitzen auf ca. 140° (GRÜTTNER, CAUER, B. 51, 1291). — Kp_{14} : 169—170°. D_4^{19} : 0,9840. $n_{\alpha}^{10,9}$: 1,5572; $n_{\beta}^{10,9}$: 1,5623; $n_{\beta}^{10,9}$: 1,5756; $n_{\alpha}^{10,9}$: 1,5871.

B. Derivate der Kohlenwasserstoffe, die die Gruppe SiH₃ zweimal enthalten.

1.4-Bis-triäthylsilyl-benzol $C_{18}H_{34}Si_2=(C_2H_5)_3Si\cdot C_6H_4\cdot Si(C_2H_5)_3$. Beim Kochen von [4-Triäthylsilyl-phenyl]-siliciumtrichlorid (S. 537) mit Äthylmagnesiumbromid in Äther, Abdestillieren des Äthers und Erhitzen des Rückstandes auf 100° (Grüttner, Cauer, B. 51, 1289). — Flüssigkeit von schwachem Geruch. $Kp_{16,5}$: 195—196°. $D_i^{11,6}$: 0,8989. $n_\alpha^{15,7}$: 1,5056; $n_i^{15,7}$: 1,5094; $n_i^{15,7}$: 1,5195; $n_i^{15,7}$: 1,5279. — Liefert bei Einw. von Brom in Gegenwart von Eisenspänen Triäthylsiliciumbromid (Ergw. Bd. III/IV, S. 581) und 1.4-Dibrom-benzol.

C. Monosilan-derivate der Oxy-Verbindungen.

Monosilan-derivate der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-6}O$.

1. Monosilanderivat des α - Phenyl-äthylalkohols $\mathrm{C}_8H_{10}\mathrm{O}=\mathrm{C}_0H_5\cdot\mathrm{CH}(\mathrm{OH})\cdot\mathrm{CH}_s.$

Triäthyl-[4-(α -oxy-äthyl)-phenyl]-monosilan, α -[4-Triäthylsilyl-phenyl]-äthylalkohol $C_{14}H_{24}OSi=(C_2H_5)_Si\cdot C_6H_4\cdot CH(OH)\cdot CH_3$. B. Aus [4-Triäthylsilyl-phenyl]-magnesiumbromid bei Einw. von Acetaldehyd in Äther (Grüttner, Cauer, B. 51, 1286). — Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp_{14,5}: 173—174°. $D_4^{15,5}$: 0,9601. $n_{\alpha}^{17,2}$: 1,5140; $n_{\beta}^{17,3}$: 1,5289; $n_{\gamma}^{17,2}$: 1,5381. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln.

2. Monosilanderivat des α - Phenyl-propylalkohols $\mathrm{C_0H_{12}O}=\mathrm{C_0H_6}\cdot\mathrm{CH(OH)\cdot C_2H_5}.$

Triäthyl-[4-(α -oxy-propyl)-phenyl]-monosilan, α -[4-Triäthylsilyl-phenyl]-propylalkohol $C_{15}H_{26}OSi=(C_2H_5)_3Si\cdot C_6H_4\cdot CH(OH)\cdot C_2H_5$. B. Aus [4-Triäthylsilylphenyl]-magnesiumbromid und Propionaldehyd in Äther (Grüttner, Cauer, B. 51, 1287). — Flüssigkeit von angenehmem Geruch. $Kp_{16,5}$: 185°. $D_4^{17,0}$: 0,9603. $n_5^{16,0}$: 1,5124; $n_5^{16,0}$: 1,5166; $n_{\beta}^{16,0}$: 1,5273. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln.

- 3. Monosilanderivate der Oxy-Verbindungen $C_{10}H_{14}O$.
- 1. Monosilanderivat des α -Phenyl-butylalkohols $C_{10}H_{14}O=C_{\theta}H_{5}\cdot CH(OH)\cdot CH_{2}\cdot C_{2}H_{5}.$

Triäthyl- $[4-(\alpha-oxy-butyl)-phenyl]-monosilan, \alpha-[4-Triäthylsilyl-phenyl]-butylalkohol <math>C_{16}H_{28}OSi=(C_2H_5)_3Si\cdot C_6H_4\cdot CH(OH)\cdot CH_3\cdot C_2H_5.$ B. Aus [4-Triäthylsilyl-phenyl]-magnesiumbromid und n-Butyraldehyd in Äther (GRÜTTMER, CAUER, B. 51, 1287). — Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp₁₁: 199—201°. D.": 0,9546. n_{α} : 1,5037; $n_{\rm p}$: 1,5075; $n_{\rm p}$: 1,5174. Unlöslich in Wasser, löslich in den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln.

2. Monosilanderivat des Isopropyl-phenyl-carbinols $C_{10}H_{14}O=C_{6}H_{5}\cdot CH(OH)\cdot CH(CH_{5})_{2}.$

Triäthyl-[4-(α -oxy-isobutyl)-phenyl]-monosilan, Isopropyl-[4-triäthylsilylphenyl]-carbinol $C_{16}H_{28}OSi=(C_{2}H_{5})_{3}Si\cdot C_{6}H_{4}\cdot CH(OH)\cdot CH(CH_{3})_{2}$. B. Aus [4-Triäthylsilyl-phenyl]-magnesiumbromid und Isobutyraldehyd in Äther (Grüttner, Cauer, B. 51, 1288). — Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp₁₈: 190—192°. $D_{i}^{n,s}$: 0,9535. $n_{\alpha}^{n,s}$: 1,5082; $n_{\alpha}^{n,s}$: 1,5121; $n_{\beta}^{n,s}$: 1,5223.

D. Monosilan-derivate der Sulfonsäuren.

Trimethyl-[4-sulfo-benzyl]-monosilan, ω-Trimethylsilyl-toluol-sulfonsäure-(4) (*)₁₀H₁₆O₈Si = (CH₂)₃Si·CH₂·C₈H₄·SO₃H. B. Aus Trimethylbenzylmonosilan bei Einw. von Chlorsulfonsäure in Chloroform (Bygdźn, J. pr. [2] 96, 89). — Tafeln mit 2 H₂O (aus dem Bariumsalz durch Schwefelsäure). Verwittert an trockner Luft nach längerer Zeit, zerfließt an feuchter Luft. Schmilzt beim Erhitzen im Capillarrohr zum Teil bei ca. 99° bis 100°, vollständig bei ca. 114°. Verliert über konz. Schwefelsäure 1 H₂O; das Monohydrat schmilzt bei 116—116,5° (korr.). Krystallisiert aus Benzol in Blättchen, aus Äther in Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser, Methanol, Alkohol, Eisessig und Äther, schwerer in Chloroform und Benzol, fast unlöslich in Petroläther. — Liefert bei der Kalischmelze 4-Oxy-benzoesäure, beim Kochen mit Kalilaure p-Toluolsulfonsäure. — Schmeckt bitter und adstringierend.

und Benzol, tast unlöslich in Petrolather. — Laetert bei der Kalischmeize 4-Oxy-benzöesaure, beim Kochen mit Kalilauge p-Toluolsulfonsäure. — Schmeckt bitter und adstringierend. NH₄C₁₀H₁₅O₃SSi+H₂O. Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser und Alkohol, ziemlich schwer in Benzol. — LiC₁₀H₁₅O₃SSi+2H₂O. Blättchen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — RbC₁₀H₁₅O₃SSi+2H₂O. Blättchen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — RbC₁₀H₁₅O₃SSi+10. Blättchen. Leicht löslich in Wasser und Alkohol. — RbC₁₀H₁₅O₃SSi+10. Blättchen. Leicht löslich in Wasser. Die Farbe vertieft sich nach Abgabe von 4 Mol Wasser. Die Farbe vertieft sich nach Abgabe von 4 Mol Wasser. Das wasserfreie Salz ist grüngelb und zersetzt sich bei höherer Temperatur unter Braunfärbung. — AgC₁₀H₁₅O₃SSi+2H₂O. Blättchen. Ziemlich schwer löslich in heißem Wasser. Wird beim Aufbewahren bräunlich. — Mg(C₁₀H₁₆O₃SSi)₂+7,5H₃O. Blättchen. Ziemlich schwer löslich in Wasser, leichter in Alkohol. — Ca(C₁₀H₁₆O₃SSi)₂+2H₂O. Nadeln oder Tafeln. Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser und Alkohol. — Sr(C₁₀H₁₅O₃SSi)₂+2H₂O. Nadeln. Ziemlich schwer löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser. — Ba(C₁₀H₁₅O₃SSi)₂+2H₂O. Nadeln. Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser, leicht in heißem Wasser. — Ba(C₁₀H₁₅O₃SSi)₂+2H₂O. Nadeln. — Nadeln.

ω-Trimethylsilyl-toluol-sulfonsäure-(4)-chlorid $C_{10}H_{15}O_2ClSSi = (CH_3)_3Si \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2Cl$. B. Aus dem Kaliumsalz der Säure beim Behandeln mit Phosphorpentachlorid bei etwa 50° (Bygorán, J. pr. [2] 96, 100). — Unangenehm riechende Tafeln (aus Eisessig). F: 45,5—46,5° (korr.). Sehr leicht löslich in Chloroform, Benzol, Alkohol, Methanol und Aceton. — Wird durch heißes Wasser langsam zersetzt.

 ω -Trimethylsilyl-toluol-sulfonsäure-(4)-bromid $C_{10}H_{15}O_2BrSSi = (CH_3)_3Si \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2Br$. B. Aus dem Kaliumsalz der Säure bei Einw. von Phosphorpentabromid (Byopén, J. pr. [2] 96, 101). — Tafeln (aus Eisessig). F: 60—60,5° (korr.).

ω-Trimethylsilyl-toluol-sulfonsäure-(4)-amid C₁₀H₁₇O₂NSSi=(CH₃)₃Si·CH₂·C₈H₄·SO₂·NH₂. B. Aus ω-Trimethylsilyl-toluol-sulfonsäure-(4)-chlorid und konzentriertem wäßrigem Ammoniak in Äther (Bygpén, J. pr. [2] 96, 101). — Tafeln oder Prismen (aus Ligroin + Benzol). F: 81,0—81,5° (korr.). Sehr leicht löslich in Chloroform, Benzol, Alkohol, Methanol, Äther und Aceton, schwer in Petroläther.

 ω -Trimethylsilyl-toluol-sulfonsäure-(4)-methylamid $C_{11}H_{19}O_2NSSi=(CH_3)_5Si$ · $CH_2\cdot C_6H_4\cdot SO_2\cdot NH\cdot CH_3$. B. Aus ω -Trimethylsilyl-toluol-sulfonsäure-(4)-chlorid und überschüssigem Methylamin in Äther (Bygden, J. pr. [2] 96, 101). — Prismen (aus Ligroin + Benzol). F: 76.4— 77.2^0 (korr.).

ω-Trimethylsilyl-toluol-sulfonsäure-(4)-anilid $C_{16}H_{21}O_2NSSi = (CH_3)_3Si \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_5$. B. Aus ω-Trimethylsilyl-toluol-sulfonsäure-(4)-chlorid und Anilin in Ather (Byadén, J. pr. [2] 96, 102). — Tafeln (aus Alkohol). F: 124,2—125,0° (korr.). Sehr leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln außer Petroläther.

- ω -Trimethylsilyl-toluol-sulfonsäure-(4)-methylanilid $C_{17}H_{23}O_2NSSi = (CH_3)_3Si \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot N(CH_3) \cdot C_6H_5$. B. Aus ω -Trimethylsilyl-toluol-sulfonsäure-(4)-chlorid und Methylanilin in Äther (Bygdén, J. pr. [2] 96, 102). Nadeln (aus Alkohol). F: 71,5—72,5° (korr.). Ziemlich leicht löslich in Alkohol, leicht in den übrigen organischen Lösungsmitteln.
- ω -Trimethylsilyl-toluol-sulfonsäure-(4)-o-toluidid $C_{17}H_{22}O_2NSSi = (CH_3)_3Si \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus ω -Trimethylsilyl-toluol-sulfonsäure-(4)-chlorid und o-Toluidin in Äther (Bygnén, J. pr. [2] 96, 103). Tafeln (aus Alkohol). F: 153,0—153,5° (korr.). Ziemlich schwer löslich in organischen Lösungsmitteln.
- ω -Trimethylsilyl-toluol-sulfonsäure-(4)-p-toluidid $C_{17}H_{23}O_2NSSi = (CH_3)_3Si \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot CH_3$. B. Aus ω -Trimethylsilyl-toluol-sulfonsäure-(4)-chlorid und p-Toluidin in Äther (Bygpén, J. pr. [2] 96, 103). Tafeln (aus Methanol). F: 97,0—98,00 (korr.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther.
- ω -Trimethylsilyl-toluol-sulfonsäure-(4)-benzylamid $C_{17}H_{23}O_2NSSi = (CH_3)_3Si \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot SO_2 \cdot NH \cdot CH_2 \cdot C_6H_5$. B. Aus ω -Trimethylsilyl-toluol-sulfonsäure-(4)-chlorid und Benzylamin in Äther (BYGDÉN, J. pr. [2] 96, 103). Blättchen (aus Methanol). F: 130,5° bis 131° (korr.).
- Äthyl-propyl-benzyl-[4-sulfo-benzyl]-monosilan, ω -[Äthyl-propyl-benzyl-silyl]-toluol-sulfonsäure-(4) $C_{19}H_{26}O_3SSi = (C_2H_5)(C_2H_5 \cdot CH_2)(C_6H_5 \cdot CH_2)Si \cdot CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H$.
- a) Inaktive Form, dl-Äthyl-propyl-benzyl-[4-sulfo-benzyl]-monosilan. B. Aus Athylpropyldibenzylmonosilan beim Behandeln mit Chlorsulfonsäure in Chloroform im Kohlensäurestrom, neben Athyl-propyl-bis-[4-sulfo-benzyl] monosilan; Trennung von Athyl-propyl-bis-[4-sulfo-benzyl]-monosilan durch fraktionierte Krystallisation der Strychnin-Salze aus verd. Alkohol oder der l-Menthylamin-Salze aus wasserhaltigem Petroläther (Chal-LENGER, KIPPING, Soc. 97, 148). — Läßt sich durch Brucin in die optisch-aktiven Komponenten spalten (CH., K., Soc. 97, 763). — Ammoniumsalz. Ziemlich leicht löslich in Wasser (CH., K., Soc. 97, 153). — Natriumsalz. Krystalle. Ziemlich leicht löslich in kaltem Wasser, sehr leicht in Alkohol (Ch., K., Soc. 97, 153). — Bariumsalz. Amorph. Schwer löslich in kaltem Wasser und Alkohol, ziemlich leicht in heißem verdünntem Alkohol (Ch., K., Soc. 97, 153). — Salz des l-Menthylamins $C_{19}H_{28}O_3SSi+C_{10}H_{21}N+2H_{20}O$. Tafeln (aus feuchtem Petroläther). Schmilzt wasserfrei bei 99—99,5° (CH., K., Soc. 97, 152, 760). Unlöslich in Wasser, leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (CH., K., Soc. 97, 152); Löslichkeit in Petroläther: CH., K., Soc. 97, 768. Kryoskopisches Verhalten in Benzol und ebullioskopisches Verhalten in Methanol: CH., K., Soc. 97, 152. [α],: -13.4° (wasserfreies Ch.) (CH., K., Soc. 97, 152. (α), Soc. 97, 152. (α), Soc. 97, 152. Salz in Methanol; c = 2,8) (CH., K., Soc. 97, 152). — Salz des β-Naphthylamins. F: 124—125° (CH., K., Soc. 97, 770). — Saures Salz des Cinchonidins. Flocken (aus Methanol + Essigester). F: 206-210° (Zers.) (CH., K., Soc. 97, 761). Leicht löslich in Chloroform, Alkohol und Methanol, löslich in heißem Benzol, Toluol und Aceton, unlöslich in Äther und Petroläther. $[\alpha]_n$: —41,2° (Methanol; c = 3,0). — Neutrales Salz des Cinchonidins $C_{19}H_{26}O_3SSi+C_{19}H_{22}ON_2$. Nadeln (aus Essigester). F: 157—159° (Ch., K., Soc. 97, 761). Leicht löslich in Alkohol, Methanol, Chloroform, Benzol und Aceton, unlöslich in Petroläther und Äther. $[\alpha]_p$: $-62,1^o$ (Methanol; c=2,2). — Salz des Chinins. Nadeln (aus Essigester + Petroläther). F: 132—133° (CH., K., Soc. 97, 762). Leicht löslich in Methanol, Alkohol, Benzol, Chloroform und Essigester, unlöslich in Äther und Petroläther. $[\alpha]_p$: —111,3° (Methanol; c = 1,6). — Salz dcs Morphins. Krystalle (aus Essigester + Aceton). Zersetzt sich bei 155—160° (CH., K., Soc. 97, 762). Leicht löslich in Methanol, Alkohol und Aceton, unlöslich in Petroläther, Essigester und Chloroform. [α]_n: —52,2° (Methanol; c = 1,7). — Salz des Strychnins C₁₉H₂₆O₃SSi + C₂₁H₂₂O₂N₂. Blättchen (aus Benzol), Nadeln (aus Essigester + Aceton); Nadeln mit 3 H₂O (aus verd. Alkohol oder wäßr. Aceton). Schmilzt wasserfrei bei 1990 (CH., K., Soc. 97, 150). Das wasserfreie Salz ist leicht löslich in Aceton, Methanol, Alkohol, Chloroform und Toluol, schwer in Essigester, unlöslich in Wasser, Äther und Petroläther. $[\alpha]_0$: -8.26° (wasserfreies Salz in Methanol; c=3.5).
- b) Rechtsdrehende Form, d-Äthyl-propyl-benzyl-[4-sulfo-benzyl]-monosilan. B. Das (optisch unreine) Brucinsalz entsteht neben dem Brucinsalz der linksdrehenden Form aus dem Natriumsalz des dl-Äthyl-propyl-benzyl-[4-sulfo-benzyl]-monosilans beim Behandeln mit Brucin-hydrochlorid in wäßr. Lösung; das Reaktionsprodukt wird aus heißem Essigester umkrystallisiert, worin das Salz der l-Säure sehr schwer, das der d-Säure leicht löslich ist (Challenger, Kipping, Soc. 97, 763). Natriumsalz. Die Lösung in Methanol ist rechtsdrehend (Ch., K., Soc. 97, 769, 772). Salz des l-Menthylamins. F: 97,5° bis 98,5° (Ch., K., Soc. 97, 772). Löslichkeit in Petroläther: Ch., K., Soc. 97, 768. Über das Drehungsvermögen in Methanol vgl. Ch., K., Soc. 97, 769. Salz des β-Naphthylamins. Krystalle. Die Lösungen werden sehr schnell rot (Ch., K., Soc. 97, 769). Salz des Brucins C₁₀H₃₆O₃SSi + C₂₃H₃₆O₄N₂. Krystalle. F: 117—118° (Ch., K., Soc. 97, 772). Leicht löslich in Methanol, Alkohol, Chloroform, Aceton und Essigester, unlöslich in Äther und Petroläther.

c) Linksdrehende Form, l-Athyl-propyl-benzyl-[4-sulfo-benzyl]-monosilan. B. s. bei der rechtsdrehenden Form. — Natriumsalz. Drehungsvermögen in Methanol: CH., K., Soc. 97, 769. — Salz des l-Menthylamins. Wasserhaltige Prismen (aus wasserhaltigem Petroläther). Schmilzt wasserfrei bei ca. 100,5—101,5° (CH., K., Soc. 97, 760, 768). Löslichkeit in Petroläther: Ch., K., Soc. 97, 768. [α]_p (wasserhaltiges Salz): —12,9° (Methanol; c = 14). — Salz des β -Naphthylamins. Nadeln (aus Essigester). F: 123—124° (Ch., K., Soc. 97, 770). Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Aceton, Alkohol und Methanol, unlöslich in Ather und Petroläther. — Salz des Cinchonidins. Krystalle (aus Essigester). F: 158-160° (CH., K., Soc. 97, 771). Leicht löslich in Methanol, Alkohol, Chloroform und Aceton, schwer in Essigester, unlöslich in Ather und Petroläther. [α]₀: -66,3° (Methanol; c = 2). - Salz des Chinins. Nadeln (aus Essigester + Petroläther). F: 133—135° (CH., K., Soc. 97, 771). Leicht löslich in Chloroform, Benzol, Aceton, Essigester, Methanol und Alkohol, unlöslich in Äther und Petroläther. $[\alpha]_0:-109,5^0$ (Methanol; c=2). Salz des Morphins. Krystalle (aus Aceton + Essigester). F: 160-1630 (Zers.) (CH., K., Soc. 97, 771). Leicht löslich in Alkohol, Methanol und Aceton, sehr schwer in Benzol, Chloroform und Essigester, unlöslich in Petroläther und Ather. $[\alpha]_0$: —56° (Methanol; c=1,7). — Salz des Brucins $C_{19}H_{26}O_3SSi+C_{23}H_{26}O_4N_2$. Krystalle (aus Essigester + Methanol). F: 207° (Ch., K., Soc. 97, 763). Leicht löslich in Alkohol, Methanol, Chloroform und Aceton, sehr schwer in heißem Essigester, unlöslich in Petroläther und Äther. $[\alpha]_0$: —11,8° (Chloroform; c=13), —6,2° (Methanol; c=13). — Salz des Strychnins. Wasserhaltige Nadeln (aus Essigester + Aceton). Schmilzt wasserfrei bei 197—198° (Сн., К., Soc. 97, 770). Leicht löslich in Methanol, Alkohol, Chloroform, Benzol und heißem Aceton, sehr schwer in Essigester, unlöslich in Äther und Petroläther. [α]_D (wasserfreies Salz): -11,1° (Methanol; e = 3,5).

Äthyl-propyl-bis-[4-sulfo-benzyl]-monosilan $C_{19}H_{26}O_6S_2Si = (C_2H_5)(C_2H_5 \cdot CH_2)Si$ $(CH_2 \cdot C_6H_4 \cdot SO_3H)_2$. B. Aus Äthylpropyldibenzylmonosilan beim Behandeln mit Chlorsulfonsäure in Chloroform im Kohlcnsäurestrom, neben Äthyl-propyl-benzyl-[4-sulfo-benzyl]-monosilan durch fraktionierte Krystallisation der Strychnin-Salze aus verd. Alkohol oder der]-Menthylamin-Salze aus wasserhaltigem Petroläther (Challenger, Kipping, Soc. 97, 148). — Das Natriumsalz liefert beim Erhitzen mit konz. Kalilauge auf dem Wasserbad p-Toluolsulfonsäure (Ch., K., Soc. 97, 773). — Ammoniumsalz. Tafeln (aus Essigester + Methanol). Leicht löslich in kaltem Wasser, Methanol und Alkohol, unlöslich in Essigester, Aceton und Petroläther (Ch., K., Soc. 97, 153). — Natriumsalz. Krystalle. Leicht löslich in Wasser, schwerer in Alkohol, unlöslich in Benzol, Essigester und Aceton (Ch., K., Soc. 97, 153). — Ba $C_{19}H_{24}O_6S_2Si$. Krystalle (aus verd. Alkohol). Schwer löslich in Wasser (Ch., K., Soc. 97, 153). — Salz des l-Menthylamins. Krystallwasserhaltige Aggregate (aus Essigester + Methanol). Schmilzt wasserfrei bei 205—208° (Ch., K., Soc. 97, 153). Das wasserfreie Salz ist leicht löslich in Methanol und Alkohol, unlöslich in Wasser, Aceton, Essigester, Petroläther und Benzol. — Salz des Strychnins $C_{19}H_{26}O_6S_2Si+2C_{21}H_{22}O_2N_2$. Nadeln (aus Methanol). F: 231°; zersetzt sich bei weiterem Erhitzen (Ch., K., Soc. 97, 151). Wasserhaltige Krystalle (aus Wasser), die bei ca. 110° schmelzen. Leicht löslich in Chloroform und wäßr. Aceton, ziemlich leicht in siedendem Wasser, schw schwer in kaltem Methanol und Alkohol, unlöslich in Aceton, Benzol und Petroläther. (21). —15,2° (90°/oiges wäßr. Methanol; c=2,5), —22,4° (64°/oiges wäßr. Methanol; c=2,1).

E. Monosilan-derivate der C-Arsen-Verbindungen.

Triäthyl-[4-diphenylarsino-phenyl]-monosilan, Diphenyl-[4-triäthylsilyl-phenyl]-arsin $C_{24}H_{29}AsSi=(C_2H_5)_3Si\cdot C_6H_4\cdot As(C_6H_5)_2$. B. Aus Triäthyl-[4-chlor-phenyl]-monosilan beim Behandeln mit Diphenylchlorarsin und Natrium in Essigester + Äther (Grüttner, Krause, B. 50, 1567). — Kp_{17} : 279—281° (unkorr.). $D_1^{n,3}$: 1,1661. $n_{\alpha}^{n,3}$: 1,6078; $n_{\beta}^{n,3}$: 1,6318; $n_{\alpha}^{2i,3}$: 1,6472. Löslich in Alkohol, Äther und Benzol, schwer löslich in Methanol. — $C_{24}H_{29}AsSi+HgCl_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: 188° (unkorr.). Leicht löslich in Benzol und Chloroform. — $C_{24}H_{29}AsSi+HgBr_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: 181° (unkorr.). Leicht löslich in Benzol und Chloroform. — $C_{24}H_{29}AsSi+HgI_2$. Krystalle (aus Alkohol). F: 139,5° (unkorr.). Leicht löslich in Benzol und Chloroform.

2. Abkömmlinge des Monosilanols SiH₃·OH, Verbindungen, die vom Typus R·SiH₂·OH ableitbar sind.

Monosilanol-derivate der Kohlenwasserstoffe.

1. Phenylmonosilanol $C_6H_8OSi=C_6H_5\cdot SiH_2\cdot OH.$

Methyläthylphenylmonosilanol, Methyläthylphenylsilicol, Methyläthylphenylsiliciumhydroxyd $C_9H_{14}OSi=(CH_3)(C_2H_5)(C_6H_5)Si\cdot OH$. B. Aus Äthylphenylmonosilanon (S. 532) beim Behandeln mit Methylmagnesiumjodid in Äther und Erhitzen des vom Äther befreiten Reaktionsgemisches auf ca. 190° (KIPPING, HACKFORD, Soc. 99, 141). — Kp₁₇: 115°. Unlöslich in Wasser. — Spaltet nach kurzem Aufbewahren Wasser ab.

Diäthylphenylmonosilanol, Diäthylphenylsilicol, Diäthylphenylsiliciumhydroxyd $C_{10}H_{16}OSi = (C_2H_5)_2(C_6H_5)Si \cdot OH$. B. Aus Äthylphenylmonosilanon beim Behandeln mit Äthylmagnesiumbromid in Äther und Erhitzen des Reaktionsprodukts auf ca. 1900 (Kipping, Hackford, Soc. 99, 141). — Kp₆₀: 165°. — Zersetzt sich beim Aufbewahren.

Triphenylmonosilanol, Triphenylsilicol, Triphenylsiliciumhydroxyd, "Silicotriphenylcarbinol" $C_{18}H_{16}OSi = (C_6H_5)_3Si \cdot OH$ (S. 905). Triklin-pinakoidale Krystalle (aus Chloroform + Petroläther) (Jerusalem, Soc. 97, 2194; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 293). D: 1,1777 (J.). — Natriumverbindung. Krystalle. Löslich in siedendem Toluol und Xylol (Schlenk, Renning, Racky, B. 44, 1180).

Triphenylmonosilylchlorid, Triphenylchlormonosilan, Triphenylsiliciumchlorid $C_{18}H_{15}ClSi = (C_8H_5)_2SiCl~(S. 905)$. Liefert beim Kochen mit Natrium in Xylol in einer Stickstoff-Atmosphäre Hexaphenyldisilan (S. 537) (Schlenk, Renning, Racky, B. 44, 1178).

2. Benzylmonosilanol $C_7H_{10}OSi = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot SiH_2 \cdot OH$.

Diäthylbenzylmonosilanol, Diäthylbenzylsilicol, Diäthylbenzylsiliciumhydroxyd $C_{11}H_{18}OSi=(C_2H_5)_2(C_6H_5\cdot CH_2)Si\cdot OH$. B. Aus trimolekularem Äthylbenzylmonosilanon (S. 535) beim Behandeln mit Äthylmagnesiumbromid in Äther und Erhitzen des vom Äther befreiten Reaktionsgemisches auf ca. 190° (KIPTING, HACKFORD, Soc. 99, 140). — Kp₄₀: 165°. Leicht löslich in den üblichen Lösungsmitteln. — Spaltet beim Aufbewahren Wasser ab. Einw. von Acetylchlorid: K., H.

Äthylpropylbenzylmonosilanol, Äthylpropylbenzylsilicol, Äthylpropylbenzylsiliciumhydroxyd $C_{12}H_{20}OSi=(C_2H_5)(C_2H_5\cdot CH_2)(C_6H_5\cdot CH_2)Si\cdot OH$ (S. 905). B. Aus trimolekularem Äthylbenzylmonosilanon (S. 535) beim Behandeln mit Propylmagnesiumbromid in Äther und Erhitzen des vom Äther befreiten Reaktionsgemisches auf ca. 190° (KIPPING, HACKFORD, Soc. 99, 141). — Kp₄₀: 169—174°. — Spaltet beim Aufbewahren Wasser ab.

Methyldibenzylmonosilanol, Methyldibenzylsilicol, Methyldibenzylsilicium-hydroxyd $C_{15}H_{18}OSi = (CH_3)(C_6H_5 \cdot CH_2)_2Si \cdot OH$. B. Aus trimolekularem Dibenzylmonosilanon (S. 536) beim Behandeln mit Methylmagnesiumjodid in Äther und Erhitzen des vom Äther befreiten Reaktionsgemisches auf ca. 200° (KIPPING, HACKFORD, Soc. 99, 142). — Kp₆₀: 240—242°. Unlöslich in Wasser, löslich in organischen Lösungsmitteln. — Geht beim Aufbewahren bei Zimmertemperatur in Bis-[methyldibenzylmonosilyl]-äther über.

Bis - [methyldibenzylmonosily1] - äther $C_{30}H_{34}OSi_2 = [(CH_3)(C_6H_5 \cdot CH_5)_2Si]_2O$. B. Aus Methyldibenzylmonosilanol beim Aufbewahren bei Zimmertemperatur (KIPPING, HACKFORD, Soc. 99, 142). — Krystalle (aus Äther). F: 56°. Leicht löslich in Äther, Chloroform und Benzol, mäßig in Alkohol.

Äthyldibenzylmonosilylchlorid, Äthyldibenzylchlormonosilan, Äthyldibenzylsiliciumchlorid $C_{16}H_{19}ClSi=(C_2H_5)(C_6H_5\cdot CH_2)_2SiCl$. B. Aus Äthylsiliciumtrichlorid beim Behandeln mit Benzylmagnesiumchlorid, Benzylchlorid und Magnesium in Äther neben Äthylbenzylsiliciumdichlorid (S. 535) (CHALLENGER, KIPPING, Soc. 97, 145). — Kp $_{70}$: 249°. Raucht an feuchter Luft. Liefert beim Behandeln mit Wasser Äthyldibenzylmonosilanol. Beim Behandeln mit Propylmagnesiumbromid in Äther und Erhitzen des Reaktionsprodukts auf 140—180° erhält man Äthylpropyldibenzylmonosilan (S. 526).

Tribenzylmonosilanol, Tribenzylsilicol, Tribenzylsiliciumhydroxyd, "Silicotribenzylcarbinol" $C_{21}H_{22}OSi = (C_6H_5, CH_2)_3Si \cdot OH \ (S.\ 906)$. Rhombische (bipyramidale!) Krystalle (aus Chloroform + Petroläther) (Jerusalem, Soc. 97, 2192; vgl. Groth, Ch. Kr. 5, 322). Dichte der festen Substanz: 1,1772 (J.).

3. Abkömmlinge des Monosilandiols SiH₂(OH)₂, Verbindungen, die vom Typus R·SiH(OH)₂ bezw. R·SiHO ableitbar sind.

1. Phenylmonosilandiol $C_6H_6O_2Si=C_6H_5\cdot SiH(OH)_2$ bezw. Anhydroform $C_6H_6OSi=C_6H_5\cdot SiHO$.

Äthylphenylmonosilandiol, Äthylphenylsiliciumdihydroxyd $C_8H_{12}O_4Si = (C_2H_8)C_6H_8)Si(OH)_2$. B. Aus Äthylphenylsiliciumdichlorid in Äther bei Einw. von kaltem, verdünntem, wäßrigem Ammoniak unter Rühren (Robison, Kipping, Soc. 101, 2158). — Nadeln (aus Äther + Petroläther). F: 70° (bei schnellem Erhitzen). Mäßig löslich in kaltem Wasser, schwer in Petroläther, leicht in anderen organischen Lösungsmitteln. — Zersetzt sich beim Aufbewahren, beim Erhitzen sowie bei Einw. von Alkalien oder Säuren; beim Behandeln mit verd. Salzsäure bei Zimmertemperatur erhält man Anhydro-bis-[äthylphenylmonosilandiol] (s. u.) und geringe Mengen einer aus Petroläther in Nadeln krystallisierenden Verbindung vom Schmelzpunkt 81°.

Äthylphenylmonosilanon, Äthylphenylsilicon, Äthylphenylsiliciumoxyd $C_6H_{10}OSi=(C_2H_6)(C_6H_5)SiO$ (S. 909). Liefert beim Behandeln mit Methylmagnesiumjodid in Äther, Abdestillieren des Äthers und Erhitzen des Rückstands auf ca. 190° Methyläthylphenylmonosilanol (S. 531); reagiert analog mit Äthylmagnesiumbromid (Kipping, Hackford, Soc. 99, 141).

Anhydro-bis-[äthylphenylmonosilandiol], Anhydro-bis-[äthylphenylsilicium-dihydroxyd] $C_{16}H_{32}O_3Si_2=[(C_2H_5)(C_6H_5)Si(OH)]_2O$. B. Aus Äthylphenylmonosilandiol bei Einw. von verd. Salzsäure bei Zimmertemperatur (Robison, Kipping, Soc. 101, 2159). — Nadeln (aus Petroläther oder Petroläther + Äther). F: 87,5°. Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther, unlöslich in Wasser. Kryoskopisches Verhalten in Benzol und ebullioskopisches Verhalten in Chloroform: R., K. — Zersetzt sich beim Erhitzen auf 150°. Verwandelt sich bei Einw. von Chlorwasserstoff in ein Öl. Liefert mit wenig Natron-lauge ein krystallines Natrium-Derivat; mit mehr Natronlauge entsteht Äthylphenylmonosilandiol.

Äthylphenyldichlormonosilan, Äthylphenylsiliciumdichlorid $C_8H_{10}Cl_2Si = (C_2H_5)$ (C_8H_5)SiCl₂ (S.~909). B. Aus Phenylsiliciumtrichlorid (S.~536) und etwas über 1 Mol Äthylmagnesiumbromid in Äther (Bygdén, B.~45, 711). — Nicht ganz rein dargestellt (ebenso wie das Präparat des Hptw.). Kp: 228—230° (korr.). — Liefert mit 2,3 Mol Methylmagnesiumbromid in Äther Dimethyläthylphenylmonosilan (S.~525).

Diphenylmonosilandiol, Diphenylsiliciumdihydroxyd C₁₂H₁₂O₂Si = (C₆H₅)₂Si(OH)₂ (S. 909). B. Aus Diphenylsiliciumdichlorid durch Behandeln mit Wasser (KIPPING, Soc. 101, 2114; MARTIN, B. 45, 405) oder mit verd. Kalilauge (K., Soc. 101, 2116). Beim Zufügen von Essigsäure zu der Lösung von Anhydro-bis-[diphenylmonosilandiol] in Kalilauge (K., Soc. 101, 2132). Wird zur Reinigung abwechselnd aus wäßr. Aceton und Chloroform umkrystallisiert (K., Soc. 101, 2111, 2121). — Über verschiedene Modifikationen des Diphenylmonosilandiols vgl. M.; K., Soc. 101, 2112, 2124. Trikline Prismen (aus Essigester) (K., Robison, Soc. 105, 487). Sintert bei ca. 125°, schmilzt bei ca. 128—132° (Zers.) (K., Soc. 101, 2122). Unlöslich in Wasser und Petroläther, schwer löslich in kaltem Chloroform und siedendem Benzol, leicht in siedendem Essigester und Aceton (K., Soc. 101, 2122). — Liefert beim Erhitzen auf 125—128° Anhydro-bis-[diphenylmonosilandiol] und Dianhydro-tris-[diphenylmonosilandiol] neben anderen Produkten (K., R., Soc. 105, 488). Beim Erhitzen auf 140—180° erhält man als Hauptprodukt Trianhydro-tris-[diphenylmonosilandiol] neben wenig Tetraanhydro-tetrakis-[diphenylmonosilandiol] und anderen Produkten (K., Soc. 101, 2136; K., R., Soc. 105, 487). Verhalten beim Erhitzen in Toluol oder Xylol: K., R., Soc. 105, 489. Über die Einw. von Salzsäure vgl. K., Soc. 101, 2119, 2129, 2132, 2134. Diphenylmonosilandiol] und Dianhydro-tris-[diphenylmonosilandiol] (K., R., Soc. 105, 491). Geht bei mehrstündigem Erwärmen mit Kalilauge in eine in den meisten Lösungsmitteln unlösliche, bei 360° noch nicht schmelzende Verbindung C₁₂H₁₀OSi über (M., B. 45, 408). Bei der Einw. von Acetylchlorid entstehen Trianhydro-tris-[diphenylmonosilandiol] und wenig Tetraanhydro-tetrakis-[diphenylmonosilandiol] (K., Soc. 101, 2137). Einw. von Piperidin auf die Lösung in Aceton: K., R., Soc. 105, 490.

Anhydro-bis-[diphenylmonosilandiol], Anhydro-bis-[diphenylsiliciumdihydroxyd] C₂₄H₂₂O₃Si₂ = [(C₆H₅)₂Si(OH)]₂O. B. Neben anderen Produkten aus Diphenylmonosilandiol beim Erhitzen auf 125—128° oder bei Einw. von wäßr. Ammoniak in Aceton (Kipping, Robison, Soc. 105, 488, 491) oder beim Behandeln mit Salzsäure (K., Soc. 101, 2132). Aus Diphenylsiliciumdichlorid bei Einw. von konzentriertem wäßrigem Ammoniak, neben anderen Produkten (K., Soc. 101, 2132). — Trikline Krystalle (aus Chloroform + Petroläther) (K., R., Soc. 105, 491). F: 113—114° (K., Soc. 101, 2131). Löslich in Benzol, Äther, Essigester und Aceton, unlöslich in kaltem Petroläther (K.). Löslich in Kalilauge (K.). Kryoskopisches Verhalten in Benzol: K. — Liefert beim Erhitzen über freier Flamme in der Hauptsache Tetraanhydro-tetrakis-[diphenylmonosilandiol] neben Trianhydro-tris-[diphenylmonosilandiol] und einem unlöslichen Pulver (K.). Beim Zufügen von Essigsäure zu der Lösung in Kalilauge erhält man Diphenylmonosilandiol (K.). Lösungen von Anhydro-bis-[diphenylmonosilandiol] in Methanol oder Alkohol zersetzen sich beim Aufbewahren oder Erhitzen (K.). Liefert bei Einw. von methylalkoholischer Salzsäure Trianhydro-tris-[diphenylmonosilandiol] (K., R., Soc. 105, 492). Bei Einw. von Acetylchlorid entsteht Tetraanhydro-tetrakis-[diphenylmonosilandiol] und weniger Trianhydro-tris-[diphenylmonosilandiol] (K., R., Soc. 105, 492).

Dianhydro-tris-[diphenylmonosilandiol], Dianhydro-tris-[diphenylsilicium-dihydroxyd] C₃₆H₃₂O₄Si₃ = [HO·Si(C₆H₅)₂·O]₂Si(C₆H₅)₂. B. Neben anderen Produkten aus Diphenylmonosilandiol beim Erhitzen auf 125—128° oder bei Einw. von wäßr. Ammoniak in Aceton (Kipping, Robison, Soc. 105, 488, 491) sowie bei Behandlung mit Salzsäure (K., Soc. 101, 2134). Aus Diphenylsiliciumdichlorid bei Einw. von kaltem Wasser oder besser von konz. wäßr. Ammoniak, neben anderen Produkten (K., Soc. 101, 2130, 2134). Aus Trianhydro-tris-[diphenylmonosilandiol] bei ganz kurzer Einw. von 3º/oiger wäßr. Natronlauge auf die Lösung in Aceton + Äther oder bei Einw. von Salzsäure auf die Lösung in Chloroform + Aceton (K., R., Soc. 105, 494). — Trikline Prismen (aus Chloroform + Petroläther) (K.) R., Soc. 105, 493). F: 111—112° (K., Soc. 101, 2134). Krystallisiert aus Benzol mit 1 Mol Krystallbenzol (K., Soc. 101, 2135). Sehr leicht löslich in Chloroform, Äther, Aceton und Essigester, unlöslich in kaltem Petroläther (K.). Unlöslich in 5º/oiger wäßriger Kalilauge (K.). Kryoskopisches Verhalten in Benzol und ebullioskopisches Verhalten in Chloroform: K. — Liefert beim Erhitzen Trianhydro-tris-[diphenylmonosilandiol] (K., Soc. 101, 2135). Wird durch alkoh. Kalilauge zersetzt unter Bildung von Diphenylmonosilandiol (K.). Einw. von Methanol: K. Bei Einw. von methylalkoholischer Salzsäure entsteht Trianhydro-tris-[diphenylmonosilandiol] (K.). Bei Einw. von Piperidin in Äther entsteht in der Hauptsache Tetraanhydro-tetrakis-[diphenylmonosilandiol] (K., R.).

Trianhydro-tris-[diphenylmonosilandiol], Trianhydro-tris-[diphenylsilicium-dihydroxyd], trimolekulares Diphenylmonosilanon, trimolekulares Diphenylsilicium-dihydroxyd], trimolekulares Diphenylmonosilanon, trimolekulares Diphenylsilicion (C₁₂H₁₀OSi)₃ = (C₆H₅)₂Si — O — Si(C₆H₅)₂ (S. 910). B. Aus Diphenylmonosilandiol beim Erhitzen auf 140—180° (Kipping, Soc. 101, 2136; K., Robison, Soc. 105, 488) oder beim Behandeln mit Acetylchlorid (K., Soc. 101, 2137). Aus Anhydro-bis-[diphenylmonosilandiol] beim Erhitzen über freier Flamme (K., Soc. 101, 2133) oder beim Behandeln mit methylalkoholischer Salzsäure (K., R., Soc. 105, 492). Aus Dianhydro-tris-[diphenylmonosilandiol] beim Erhitzen (K., Soc. 101, 2135), bei Behandlung mit Acetylchlorid (K., Soc. 101, 2135) oder mit methylalkoholischer Salzsäure (K., R., Soc. 105, 494). Neben anderen Produkten bei Einw. von konz. Ammoniak auf Diphenyldichlormonosilan (K., Soc. 101, 2136). — Rhombisch-bisphenoidale Krystalle (aus Essigester) (K., R., Soc. 105, 495). F: 188—189° (K., Soc. 101, 2137). Sehr leicht löslich in Chloroform und Benzol, schwer in kaltem Ather, unlöslich in Methanol, Alkohol und Petroläther (K., Soc. 101, 2137). Kryoskopisches Verhalten in Benzol: K., Soc. 101, 2138. — Liefert bei ganz kurzer Einw. von 3°/oiger wäßriger Natronlauge auf die Lösung in Aceton + Ather sowie beim Behandeln mit Salzsäure in Chloroform + Aceton Dianhydro-tris-[diphenylmonosilandiol] (K., R., Soc. 105, 494).

Trianhydro-tetrakis-[diphenylmonosilandiol], Trianhydro-tetrakis-[diphenylsiliciumdihydroxyd] $C_{48}H_{42}O_5Si_4=[HO\cdot Si(C_6H_5)_2\cdot O\cdot Si(C_6H_5)_2]_2O$. B. Aus Tetra-anhydro-tetrakis-[diphenylmonosilandiol] in Chloroform bei sehr kurzer Einw. von überschüssiger Natriumäthylat-Lösung (KIPPING, ROBISON, Soc. 105, 496). — Prismen (aus Äther + Petroläther). Schmilzt bei raschem Erhitzen bei 128,5°. Leicht löslich in den meisten üblichen Lösungsmitteln, schwer in kaltem Alkohol, unlöslich in Petroläther. Unlöslich in $5^0/_0$ iger Kalilauge. Kryoskopisches Verhalten in Benzol: K., R. — Liefert beim Erhitzen

für sich sowie beim Erwärmen mit wenig Natriumhydroxyd oder Salzsäure in Alkohol Tetraanhydro-tetrakis-[diphenylmonosilandiol]; daneben entsteht meist Trianhydro-tris-[diphenylmonosilandiol].

Tetraanhydro-tetrakis-[diphenylmonosilandiol], Tetraanhydro-tetrakis-[diphenylsiliciumdihydroxyd] $(C_{12}H_{10}OSi)_4 = O < \frac{Si(C_6H_5)_2 \cdot O \cdot Si(C_6H_5)_2}{Si(C_6H_5)_2 \cdot O \cdot Si(C_6H_5)_2} > O$. B. In geringer Menge aus Diphenylmonosilandiol beim Erhitzen auf 140—180° (Kipping, Robison, Soc. 105, 488) oder bei längerer Einw. von Acetylchlorid (K., Soc. 101, 2137). Aus Diphenylsilicium-dichlorid beim Behandeln mit einer nicht zu großen Menge Kalilauge (K., Soc. 101, 2138). Aus Anhydro-bis-[diphenylmonosilandiol] beim Erhitzen über freier Flamme sowie bei Einw. von Acetylchlorid (K., Soc. 101, 2133). Entsteht als Hauptprodukt bei der Einw. von Piperidin auf Diphenylmonosilandiol] (K., R., Soc. 105, 494). Aus Trianhydro-tetrakis-[diphenylmonosilandiol] beim Erhitzen für sich sowie beim Erwärmen mit wenig Natriumhydroxyd oder Salzsäure in Alkohol (K., R., Soc. 105, 498). — Trikline Platten (aus Essigester) (K., R.). F: 200—201° (K., Soc. 101, 2139). Leicht löslich in Chloroform und Benzol, mäßig löslich in kaltem Aceton und Essigester, sehr schwer in Methanol, Alkohol und Petroläther (K., Soc. 101, 2139). — Bei der Destillation in einer Kohlensäure-Atmosphäre findet nur geringe Zersetzung statt (K., R., Soc. 105, 500). Bei sehr kurzer Einw. von Natriumäthylat in Alkohol + Chloroform entsteht Trianhydro-tetrakis-[diphenylmonosilandiol] (K., R., Soc. 105, 496).

Diphenyldichlormonosilan, Diphenylsiliciumdichlorid $C_{12}H_{10}Cl_2Si = (C_0H_5)_2SiCl_2$ (S. 910). B. Aus Siliciumtetrachlorid beim Behandeln mit $2^1/_4$ Mol Phenylmagnesiumbromid in Äther (Kipping, Soc. 101, 2113). — Kp_{45} : 202—204°. — Raucht an feuchter Luft. Über die bei der Hydrolyse entstehenden Produkten s. K., Soc. 101, 2114, 2129; vgl. auch Martin, B. 45, 405.

Diäthoxy-phenyl-[4-brom-phenyl]-monosilan, Phenyl-[4-brom-phenyl]-monosilandiol-diäthyläther $C_{16}H_{19}O_5$ BrSi = $(C_6H_5)(C_6H_4$ Br)Si $(O\cdot C_2H_5)_2$. B. Aus Phenyl-[4-brom-phenyl]-siliciumdichlorid (s. u.) und überschüssigem Alkohol (GRÜTTNER, CAUER, B. 51, 1290). — Kp₁₇: 201°. $D_5^{n,s}$: 1,2474. $n_2^{n_2}$: 1,5452; $n_2^{n_2}$: 1,5503; $n_2^{n_2}$: 1,5632; $n_2^{n_2}$: 1,5747.

Anhydro - bis - [phenyl - (4 - brom - phenyl) - monosilandiol - monoäthyläther] (?) $C_{28}H_{28}O_3Br_2Si_2 = [(C_6H_5)(C_6H_4Br)Si(O \cdot C_2H_5)]_2O$ (?). B. Aus Phenyl-[4-brom-phenyl]-silicium-dichlorid und überschüssigem Alkohol (GRÜTTNER, CAUER, B. 51, 1291). — Kp₂₀: 317—318°. D_4^{as} : 1,3350. n_5^{as} : 1,5787; n_5^{bs} : 1,5844; n_5^{bs} : 1,5990; n_5^{ts} : 1,6115.

Phenyl-[4-brom-phenyl]-dichlormonosilan, Phenyl-[4-brom-phenyl]-silicium-dichlorid $C_{12}H_{9}Cl_{2}BrSi=(C_{6}H_{5})(C_{6}H_{4}Br)SiCl_{2}$. B. Aus Phenylsiliciumtrichlorid beim Kochen mit 4-Brom-phenylmagnesiumbromid in Äther (Grüttner, Cauer, B. 51, 1290). — Kp₁₄: 199—200°. $D_{1}^{n,1}$: 1,5019. n_{3}^{n} : 1,6029; n_{3}^{n} : 1,6092; n_{3}^{n} : 1,6253; n_{3}^{n} : 1,6395. — Raucht an der Luft. Liefert beim Behandeln mit überschüssigem Alkohol Diäthoxy-phenyl-[4-brom-phenyl]-monosilan (s. o.) und Anhydro-bis-[phenyl-(4-brom-phenyl)-monosilandiol-monosithyläther] (?) (s. o.). Beim Kochen mit Äthylmagnesiumbromid in Äther und Erhitzen des Reaktionsprodukts auf ca. 140° entstehen Diäthyl-phenyl-[4-brom-phenyl]-monosilan (S. 526) und Diäthyl-phenyl-[4-äthyl-phenyl]-monosilan (S. 526).

Bis-[4-brom-phenyl]-dichlormonosilan, Bis-[4-brom-phenyl]-siliciumdichlorid $C_{12}H_{9}Cl_{2}Br_{2}Si=(C_{6}H_{4}Br)_{2}SiCl_{2}$. B. Aus Siliciumtetrachlorid beim Behandeln mit 4-Bromphenylmagnesiumbromid in Äther unter anfänglicher Kühlung und folgendem Erwärmen zum Sieden (Grüttner, Krause, B. 50, 1563). — Krystalle. F: 60° (unkorr.). Kp₂₁: 238° bis 240° (unkorr.).

2. Benzylmonosilandiol $C_7H_{10}O_2Si=C_6H_5\cdot CH_2\cdot SiH(OH)_2$ bezw. Anhydroform $C_7H_8OSi=C_6H_5\cdot CH_2\cdot SiHO$.

Äthylbenzylmonosilandiol, Äthylbenzylsiliciumdihydroxyd $C_9H_{14}O_3Si = (C_9H_5)(C_9H_5\cdot CH_2)Si(OH)_2$. B. Aus Äthylbenzylsiliciumdichlorid in Äther beim Behandeln mit kaltem wäßrigem Ammoniak (Robison, Kipping, Soc. 101, 2161). — Nadeln (aus Benzol, Petroläther oder Äther + Petroläther). Ändert die Krystallform bei ca. 85°, schmilzt dann bei ca. 100°. Mäßig löslich in kaltem Wasser, schwer in kaltem Benzol, unlöslich in kaltem Petroläther, leicht löslich in den meisten anderen organischen Lösungsmitteln. — Zersetzt sich beim Außewahren im Vakuum, beim Erhitzen auf 100°, bei Behandlung mit verd. Salzsäure sowie bei Einw. von Alkalien an der Luft.

 $0 \cdot \operatorname{Si}(\operatorname{CH}_2 \cdot \operatorname{C}_6 \operatorname{H}_5) \cdot \operatorname{C}_2 \operatorname{H}_5) \cdot \operatorname{Si}(\operatorname{CH}_2 \cdot \operatorname{C}_6 \operatorname{H}_5) \cdot \operatorname{C}_2 \operatorname{H}_5) \cdot \operatorname{O}_3 \cdot \operatorname{Si}(\operatorname{CH}_2 \cdot \operatorname{C}_6 \operatorname{H}_5) \cdot \operatorname{O}_4 \cdot \operatorname{C}_5 \operatorname{H}_5) \cdot \operatorname{O}_5 \cdot$

handeln mit Athylmagnesiumbromid in Ather und Erhitzen des Reaktionsprodukts auf ca. 190° Diäthylbenzylmonosilanol (S. 531) (KIPPING, HACKFORD, Soc. 99, 140).

Äthylbenzyldichlormonosilan, Äthylbenzylsiliciumdichlorid $C_9H_{12}Cl_2Si = (C_2H_6)$ $(C_6H_5 \cdot CH_2)SiCl_2$ (S. 910). B. Neben Äthyldibenzylsiliciumchlorid (S. 531) aus Äthylsiliciumtrichlorid beim Behändeln mit Benzylmagnesiumchlorid, Benzylchlorid und Magnesium in Äther (Challenger, Kipping, Soc. 97, 145). — Kp_{100} : 168—170°. — Beim Eintropfenlassen der äther. Lösung in kalte Ammoniaklösung entsteht Äthylbenzylmonosilandiol (Robison, K., Soc. 101, 2161).

Phenylbenzylmono ilandiol, Phenylbenzylsiliciumdihydroxyd $C_{13}H_{14}O_2Si = (C_8H_5)(C_6H_5\cdot CH_2)\cdot Si(OH)_2$. B. Aus Phenylbenzylsiliciumdichlorid beim Behandeln mit wäßr. Ammoniak (Martin, B. 45, 409; Robison, Kirping, Soc. 101, 2164) oder mit verd. Natronlauge (R., K.). — Nadeln (aus wäßr. Aceton). F: ca. 1060 (bei schnellem Erhitzen (R., K.), 1040 (M.). — Liefert beim Erhitzen, beim Behandeln mit Salzsäure, beim Aufbewahren in alkal. Lösung an der Luft sowie bei Einw. von Acetylchlorid ölige Produkte (R., K.).

Phenylbenzyldichlormonosilan, Phenylbenzylsiliciumdichlorid $C_{13}H_{12}Cl_2Si = (C_6H_5)(C_6H_5 \cdot CH_2)SiCl_2$. B. Aus Benzylsiliciumtrichlorid bei Einw. von 1,1 Mol Phenylmagnesiumbromid in Äther (Martin, B. 45, 409; Robison, Kipping, Soc. 101, 2164). Aus Phenylsiliciumtrichlorid und Benzylmagnesiumchlorid (R., K.). — Nicht ganz rein dargestellt. Kp: 316—320°; Kp_{100} : 235—240° (R., K.). — Liefert beim Behandeln mit 5% iger wäßr. Natronlauge oder mit verd. Ammoniak Phenylbenzylmonosilandiol (R., K.; M.).

Dibenzylmonosilandiol, Dibenzylsiliciumdihydroxyd $C_{14}H_{16}O_2Si = (C_eH_5 \cdot CH_2)_2 \cdot Si(OH)_2$ (S. 910). B. Zur Bildung aus Dibenzylsiliciumdichlorid durch Hydrolyse vgl. Robison, Kipping, Soc. 101, 2146. Aus Anhydro-bis-[dibenzylmonosilandiol] beim Behandeln mit $5^0/_0$ iger Kalilauge in wenig Methanol oder Alkohol (Martin, B. 45, 403; vgl. R., K., Soc. 101, 2152). — Nadeln (aus wäßr. Aceton). F: 101° (bei schnellem Erhitzen) (R., K., Soc. 101, 2148). Ziemlich leicht löslich in heißem Wasser (R., K., Soc. 101, 2148). Ultraviolettes Absorptionsspektrum in alkoh. Lösung: R., K., Soc. 105, 48. — Liefert beim Erhitzen auf ca. 110° in der Hauptsache Anhydro-bis-[dibenzylmonosilandiol]; bei höherer Temperatur entsteht in größerer Menge Trianhydro-tris-[dibenzylmonosilandiol] (R., K., Soc. 101, 2149). Zersetzt sich beim Erwärmen in wäßr. Lösung (R., K., Soc. 101, 2148). Bei der Einw. von Salzsäure bildet sich Trianhydro-tris-[dibenzylmonosilandiol], daneben mitunter Anhydro-bis-[dibenzylmonosilandiol] (R., K., Soc. 101, 2150). Anhydro-bis-[dibenzylmonosilandiol] und Trianhydro-tris-[dibenzylmonosilandiol] entstehen auch beim Behandeln von Dibenzylmonosilandiol mit Acetylchlorid (R., K., Soc. 101, 2150). Beim Aufbewahren einer Lösung in Natronlauge an der Luft scheint sich Dianhydro-tris-[dibenzylmonosilandiol] neben Anhydro-tris-[dibenzylmonosilandiol] zu bilden; beim Erwärmen mit Alkalien auf 100° erhält man Trianhydro-tris-[dibenzylmonosilandiol] (R., K., Soc. 105, 41; vgl. auch M.). Dibenzylmonosilandiol] (R., K., Soc. 105, 42).

Anhydro-bis-[dibenzylmonosilandiol], Anhydro-bis-[dibenzylsiliciumdihydroxyd] $C_{28}H_{30}O_3Si_2=[(C_8H_5\cdot CH_2)_2Si(OH)]_2O$ (S. 910). B. Aus Dibenzylmonosilandiol beim Zusatz von Salzsäure zur äther. Lösung oder besser beim Behandeln mit Acetylchlorid in Äther (Robison, Kipping, Soc. 101, 2151). — Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: R., K., Soc. 105, 48. — Liefert beim Erhitzen auf 250° Trianhydro-tris-[dibenzylmonosilandiol] (R., K., Soc. 101, 2154). Bei längerem Erhitzen an der Luft auf 130—150° bildet sich u. a. Benzaldehyd (R., K., Soc. 101, 2153). Trianhydro-tris-[dibenzylmonosilandiol] entsteht auch bei Einw. von Salzsäure in Alkohol auf Anhydro-bis-[dibenzylmonosilandiol] (R., K., Soc. 105, 43). Bei der Behandlung mit Alkalien oder mit Piperidin in Alkohol sowie bei Einw. von Phosphorpentoxyd in der Hitze entstehen ölige Produkte (R., K., Soc. 105, 42).

Dianhydro-tris-[dibenzylmonosilandiol], Dianhydro-tris-[dibenzylsilicium-dihydroxyd] $C_{42}H_{44}O_4Si_3=[HO\cdot Si(CH_2\cdot C_6H_5)_2\cdot O-]_2Si(CH_2\cdot C_6H_5)_2\cdot B$. Aus Trianhydrotris-[dibenzylmonosilandiol] beim Versetzen der Aceton-Lösung mit verd. Kalilauge oder einem Tropfen konz. Salzsäure (Robison, Kipping, Soc. 105, 44). — Krystalle (aus Äther + Petroläther). F: 82°. Unlöslich in Wasser, schwer löslich in Petroläther, leicht in den üblichen organischen Lösungsmitteln. Unlöslich in kalter verdünnter Kalilauge. Kryoskopisches Verhalten in Benzol: R., K. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: R., K.

— Verhalten beim Erhitzen: R., K. Liefert beim Versetzen der alkoh. Lösung mit einem Tropfen Salzsäure oder Natronlauge sowie bei Einw. von Acetylchlorid Trianhydro-tris-[dibenzylmonosilandiol].

4. Abkömmlinge der Monosilansäure HSiO·OH, Verbindungen vom Typus R·SiO·OH bezw. H·Si(OH)₃.

monosilanol (S. 531) (K., HACKFORD, Soc. 99, 142).

A. Monosilansäure-derivate der Kohlenwasserstoffe.

Monosilansäuren $C_nH_{2n-7} \cdot SiO_2H$.

1. Phenylmonosilansäure, Phenylsiliconsäure, "Silicobenzoesäure"

 $C_6H_6O_2Si = C_6H_5 \cdot SiO_2H.$

Phenylmonosilanorthosäure - trichlorid, Phenylorthosiliconsäure - trichlorid, Phenyltrichlormonosilan, Phenylsiliciumtrichlorid $C_6H_5Cl_3Si=C_6H_5\cdot SiCl_3$ (S. 911). Kp_{40,4}: 200,5—201,5° (korr.) (Bygdén, B. 45, 710). — Über die bei Einw. von Wasser und verd. Ammoniak auf Phenylsiliciumtrichlorid entstehenden Produkte vgl. Kipping, Hackford, Soc. 99, 144; Meads, K., Soc. 105, 682. Beim Behandeln mit 3,3 Mol Methylmagnesiumbromid in Äther erhält man Trimethylphenylmonosilan (S. 525) (B.). Mit etwas mehr als 1 Mol Äthylmagnesiumbromid entsteht Äthylphenyldichlormonosilan (S. 532) (B.).

- [4-Chlor-phenyl]-monosilansäure, 4-Chlor-phenyl-siliconsäure $C_6H_5O_9ClSi = C_6H_4Cl\cdot SiO_9H$. B. Aus [4-Chlor-phenyl]-siliciumtrichlorid beim Behandeln mit Wasser (Grüttner, Krause, B. 50, 1564). Amorphes Pulver.
- [4 Chlor phenyl] trichlor-monosilan, [4 Chlor phenyl] siliciumtrichlorid $C_6H_4Cl_4Si=C_6H_4Cl_\cdot SiCl_3$. B. Aus 4-Chlor-phenylmagnesiumbromid und Siliciumtetrachlorid in Äther (Grüttner, Krause, B. 50, 1563). Kp₁₅: 105° (unkorr.). Bei Einw. yon Äthylmagnesiumbromid in Äther entsteht Triäthyl-[4-chlor-phenyl]-monosilan (S. 526). Mit Propylmagnesiumchlorid in Äther bildet sich Tripropyl-[4-chlor-phenyl]-monosilan (S. 526).
- [4-Brom-phenyl]-monosilansäure, 4-Brom-phenylsiliconsäure $C_6H_5O_3BrSi=C_6H_4Br\cdot SiO_3H$. B. Aus [4-Brom-phenyl]-siliciumtrichlorid bei Einw. von Wasser (Geüttner, Krause, B. 50, 1562). Amorphes Pulver.
- [4-Brom-phenyl]-monosilanorthosäure-trimethylester, [4-Brom-phenyl]-orthosiliconsäure-trimethylester $C_9H_{13}O_3BrSi=C_6H_4Br\cdot Si(O\cdot CH_3)_3$. B. Aus [4-Brom-phenyl]-orthosiliconsäure-trimethylester

phenyl]-siliciumtrichlorid bei Einw. von Methanol unter Kühlung (GRÜTTNER, CAUER, B. 51, 1285). — Flüssigkeit von angenehmem Geruch. $Kp_{13,5}$: 136°. $D_4^{16,5}$: 1,3525. $n_{\alpha}^{16,5}$: 1,5079; $n_{\alpha}^{16,5}$: 1,5121; $n_{\alpha}^{16,5}$: 1,5230.

[4-Brom-phenyl]-monosilanorthosäure-triäthylester, [4-Brom-phenyl]-orthosiliconsäure-triäthylester $C_{12}H_{19}O_3BrSi=C_6H_4Br\cdot Si(O\cdot C_2H_5)_3$. B. Aus [4-Bromphenyl]-siliciumtrichlorid bei Einw. von Alkohol in der Kälte (Grüttner, Cauer, B. 51, 1286). — Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp_{12} : 149—150°. $D_4^{16,6}$: 1,2276. $n_{\alpha}^{15,4}$: 1,4887; $n_{\alpha}^{15,4}$: 1,4925; $n_{\beta}^{15,4}$: 1,5021.

- [4-Brom-phenyl]-monosilanorthosäure-tripropylester, [4-Brom-phenyl]-orthosiliconsäure-tripropylester $C_{15}H_{25}O_3BrSi=C_8H_4Br\cdot Si(O\cdot CH_2\cdot C_2H_5)_3$. B. Aus [4-Brom-phenyl]-siliciumtrichlorid und Propylalkohol (Grüttner, Cauer, B. 51, 1286). Flüssigkeit von angenehmem Geruch. Kp₁₄: 175—176°. $D_4^{19.8}$: 1,1564. $n_{\alpha}^{16.6}$: 1,4814; $n_{\beta}^{16.6}$: 1,4850; $n_{\beta}^{16.6}$: 1,4939; $n_{\beta}^{16.6}$: 1,5013.
- [4-Brom-phenyl]-monosilanorthosäure-triisobutylester, [4-Brom-phenyl]-orthostliconsäure-triisobutylester $C_{18}H_{31}O_3BrSi=C_6H_4Br\cdot Si[O\cdot CH_2\cdot CH(CH_3)_2]_3$. B. Aus [4-Brom-phenyl]-siliciumtrichlorid und Isobutylalkohol (Grüttner, Cauer, B. 51, 1286). Angenehm riechende Flüssigkeit. Kp₁₄: 190—191°. D₄^{1,2}: 1,0949. $n_{\alpha}^{14,9}$: 1,4753: $n_{1}^{14,9}$: 1,4870; $n_{1}^{14,9}$: 1,4942.
- [4-Brom-phenyl]-trichlormonosilan, [4-Brom-phenyl]-siliciumtrichlorid C₆H₄Cl₃BrSi = C₆H₄Br·SiCl₃. B. Aus Siliciumtetrachlorid bei Einw. von 4-Brom-phenylmagnesiumbromid in Äther unter anfänglicher Kühlung und folgendem Erwärmen zum Sieden (Grüttner, Krause, B. 50, 1562). Kp₁₅: 120—125° (G., K.). Raucht schwach an der Luft (G., K.). Beim Kochen mit Äthylmagnesiumbromid in Äther erhält man Triäthyl-[4-brom-phenyl]-monosilan (S. 526) (G., K.); kocht man mit überschüssigem Äthylmagnesiumbromid in Äther, destilliert den Äther ab und erhitzt das Reaktionsprodukt auf 180°, so erhält man Triäthyl-[4-äthyl-phenyl]-monosilan (S. 526) (G., CAUER, B. 51, 1292).

2. Benzylmonosilansäure, Benzylsiliconsäure, "Silicophenylessigsäure" $C_7H_8O_2Si=C_6H_5\cdot CH_2\cdot SiO_2H$.

Benzylmonosilanorthosäure - trichlorid, Benzylorthosiliconsäure - trichlorid, Benzyltrichlormonosilan, Benzylsiliciumtrichlorid $C_rH_rCl_3Si=C_6H_5\cdot CH_2\cdot SiCl_3$ (S. 912). Kp₁₈: 106,5—107,5° (Bygdén, B. 45, 712). Kp: 215—216° (Meads, Kipping, Soc. 107, 463). — Liefert beim Behandeln mit 3,3 Mol Methylmagnesiumbromid in Äther Trimethylbenzylmonosilan (S. 526) (B.). Mit 1,1 Mol Phenylmagnesiumbromid in Äther entsteht Phenylbenzylsiliciumdichlorid (S. 535) (Martin, B. 45, 409; Robison, K., Soc. 101, 2164).

B. Monosilansäure-derivate der Monosilane.

[4-Triäthylsilyl-phenyl]-siliciumtrichlorid $C_{12}H_{19}Cl_3Si_2 = (C_2H_5)_3Si \cdot C_6H_4 \cdot SiCl_3$. B. Aus 4-Triäthylsilyl-phenylmagnesiumbromid (S. 556) beim Kochen mit Siliciumtetrachlorid in Äther (Grüttner, Cauer, B. 51, 1288). — Öl von stechendem Geruch. $Kp_{12.5}$: 173° bis 176°. — Raucht an der Luft. Wird durch Wasser sofort zersetzt. Liefert bei Einw. von Äthylmagnesiumbromid in Äther 1.4-Bis-triäthylsilyl-benzol (S. 527).

5. Abkömmlinge des Disilans H₃Si·SiH₃, Verbindungen, die vom Typus R·SiH₂·SiH₃ ableitbar sind.

Hexaphenyldisilan $C_{38}H_{30}Si_2 = (C_6H_5)_3Si \cdot Si(C_8H_5)_3$. B. Beim Kochen von Triphenylsiliciumchlorid (S. 531) mit Natrium und Xylol in einer Stickstoff-Atmosphäre (SCHLENK, Renning, Racky, B. 44, 1178). — Krystalle. F: ca. 354°. Ziemlich leicht löslich in heißem Xylol, schwer in allen anderen gebräuchlichen Lösungsmitteln in der Wärme.

XXVII. C-Zinn-Verbindungen.

1. Verbindungen, die vom Typus R·SnH₃ ableitbar sind,

A. Stannan-derivate der Kohlenwasserstoffe.

1. Stannane $C_n H_{2n+2} Sn$.

Cyclohexylstannan $C_6H_{14}Sn = C_6H_{11} \cdot SnH_3$.

Tetracyclohexylstannan, Zinntetracyclohexyl, Tetracyclohexylzinn $C_{24}H_{44}Sn = (C_6H_{11})_4Sn$. B. Aus Cyclohexylmagnesiumbromid und Zinntetrachlorid in Äther (GRÜTTNER, B. 47, 3265) oder Benzol (Krause, Pohland, B. 57, 535). — Geruchlose Tafeln (aus Benzol); F: 263—264° (unkorr.) (K., P.). Leicht löslich in heißem Benzol, schwerer in warmem Äther, sehr schwer in heißem Alkohol (K., P.), unlöslich in Wasser (Gr.). — Liefert beim Erwärmen mit Zinntetrachlorid in Benzol ein bei 264° schmelzendes Produkt (Gr.). Mit 2,2 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff entsteht Dicyclohexylzinndibromid (S. 541) (Gr.). Beim Erhitzen mit überschüssigem Jod in Benzol auf 110° erhält man Dicyclohexylzinndijodid (S. 541) (Gr.).

2. Stannane $C_nH_{2n-4}Sn$.

1. Phenylstannan $C_6H_8Sn = C_6H_5 \cdot SnH_8$.

Methyltriphenylstannan, Zinnmethyltriphenyl, Methyltriphenylzinn $C_{19}H_{18}Sn=(CH_3)(C_6H_5)_3Sn.$ B. Aus Triphenylzinnchlorid (S. 540) und überschüssigem Methylmagnesiumhalogenid (Krause, Schmitz, B. 52, 2157). — Krystalle (aus Äther). F: 60° (unkorr.). $D_*^{c_3,s}$: 1,3113. $n_*^{c_3,s}$: 1,6000; $n_*^{c_3,s}$: 1,6066; $n_*^{c_3,s}$: 1,6235; $n_*^{c_3,s}$: 1,6383. Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, leicht in Äther, schwer in kaltem Alkohol. — Liefert beim Behandeln mit Silbernitrat in alkoh. Lösung die Verbindung $2C_6H_5Ag+AgNO_3$ (S. 591).

Äthyltriphenylstannan, Zinnäthyltriphenyl, Äthyltriphenylzinn $C_{20}H_{20}Sn = (C_2H_5)(C_6H_5)_Sn$. B. Aus Triphenylzinnchlorid (S. 540) und überschüssigem Äthylmagnesiumhalogenid (Krause, Schmitz, B. 52, 2158). — Prismen (aus Alkohol). Aus der Schmelze krystallisieren Tafeln. F: 56° (unkorr.). D.: 1,2953. n_{α}^{∞} : 1,5992; n_{α}^{∞} : 1,6054; n_{β}^{∞} : 1,6224. — Liefert beim Behandeln mit Quecksilberchlorid in Alkohol Phenylquecksilberchlorid (S. 563), mit Silbernitrat die Verbindung $2C_6H_5Ag + AgNO_3$ (S. 591).

Tetraphenylstannan, Zinntetraphenyl, Tetraphenylginn $C_{4}H_{30}Sn = (C_{6}H_{5})_{4}Sn$ (S. 914). B. Aus Bis-carbäthoxymethyl-zinndijodid (Ergw. Bd. III/IV, S. 589) bei Einw. von Phenylmagnesiumbromid in Ather (EMMERT, ELLER, B. 44, 2331). — F: 223° (CAMBI, R. A. L. [5] 21 I, 776), 225,7° (PASCAL, Bl. [4] 11, 323). Thermische Analyse der binären Systeme mit Triphenylstibin: C.; mit Tetraphenylsilicium (Eutektikum bei 221° und 33 Gew.-% Tetraphenylsilicium) und mit Tetraphenylblei: P.; mit Diphenylquecksilber: C. — Liefert beim Behandeln mit Brom in Pyridin bei —48° Triphenylzinnbromid (S. 540) (Krause, B. 51, 913).

2. Stannane C₇H₁₀Sn.

1. $o-Tolylstannan C_7H_{10}Sn = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SnH_3$.

Tetra-o-tolyl-stannan, Zinn-tetra-o-tolyl, Tetra-o-tolyl-zinn $C_{28}H_{28}Sn = (CH_3 \cdot C_6H_4)_4Sn$. B. Aus o-Tolylmagnesiumbromid bei Einw. von Zinntetrachlorid in Äther (Krause, Schmitz, B. 52, 2158; vgl. a. Pfeiffer, Z. anorg. Ch. 68, 122). — Krystalle (aus Benzol). F: 214—215° (unkorr.) (K., Becker, B. 53, 185 Anm. 1). Ziemlich leicht löslich in Benzol, löslich in Äther, fast unlöslich in Alkohol (K., Sch.).

2. p-Tolylstannan $C_7H_{10}Sn = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot SnH_3$.

Triphenyl-p-tolyl-stannan, Zinn-triphenyl-p-tolyl, Triphenyl-p-tolyl-zinn $C_{35}H_{22}Sn = (C_0H_5)_3(CH_3 \cdot C_0H_4)Sn$. B. Aus Triphenylzinnchlorid (S. 540) bei Einw. von überschüssigem p-Tolylmagnesiumhalogenid (Krause, Schmitz, B. 52, 2156). — Nadeln (aus Alkohol oder Äther). F: 1240 (unkorr.). Sehr leicht löslich in Benzol und Chloroform, leicht in Äther, schwer in kaltem Alkohol. — Reduziert Silbernitrat in alkoh. Lösung beim Kochen (K., Sch., B. 52, 2164).

Tetra-p-tolyl-stannan, Zinn-tetra-p-tolyl, Tetra-p-tolyl-zinn $C_{28}H_{28}Sn=(CH_3\cdot C_8H_4)_4Sn$. B. Aus p-Tolylmagnesiumbromid beim Erwärmen mit Zinntetrabromid in Äther (Pfeiffer, Z. anorg. Ch. 68, 122). — Nadeln (aus Pyridin). F: 230° (Pf.). Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, heißem Pyridin und heißem Essigester, schwer löslich in Äther, Alkohol und heißem Eisessig (Pf.). — Liefert beim Behandeln mit Brom in siedendem Tetrachlorkohlenstoff nicht näher beschriebenes Di-p-tolyl-zinndibromid, das durch Natronlauge zu Di-p-tolyl-zinnoxyd (S. 541) verseift wird (Smith, Kipping, Soc. 103, 2049).

3. Benzylstannan $C_7H_{10}Sn = C_8H_5 \cdot CH_2 \cdot SnH_3$.

Diäthyldibenzylstannan, Zinndiäthyldibenzyl, Diäthyldibenzylzinn $C_{18}H_{24}Sn = (C_2H_5)_2(C_6H_5 \cdot CH_2)_2Sn$. B. Aus Dibenzylzinndichlorid (S. 541) beim Behandeln mit überschüssigem Äthylmagnesiumbromid in Äther, Abdestillieren des Äthers und Erhitzen des Rückstands auf 100° (SMITH, KIPPING, Soc. 101, 2561). — Kp₂₀: 223—224°. Löslich in organischen Lösungsmitteln. — Zersetzt sich beim Erhitzen unter gewöhnlichem Druck. Beim Aufbewahren an der Luft entsteht Benzaldehyd. Einw. von konz. Schwefelsäure und von Chlorsulfonsäure: SM., K.

Äthylpropyldibenzylstannan, Zinnäthylpropyldibenzyl, Äthylpropyldibenzylzinn $C_{19}H_{26}Sn = (C_2H_5)(C_2H_5\cdot CH_2)(C_6H_5\cdot CH_2)_2Sn$. B. Aus Äthyltribenzylstannan (s. u.) durch Einw. von Jod in Kohlenstofftetrachlorid in der Wärme oder am Licht, Behandeln des entstandenen Äthyldibenzylzinnjodids mit Propylmagnesiumbromid in Äther, Abdestillieren des Äthers und Erhitzen des Rückstands auf ca. 140° (Smith, Kipping, Soc. 101, 2561). — Kp₁₅: 220—225°. Löslich in organischen Lösungsmitteln. — Zersetzt sich beim Erhitzen unter gewöhnlichem Druck. Beim Aufbewahren an der Luft entsteht Benzaldehyd. Einw. von konz. Schwefelsäure sowie von Chlorsulfonsäure: Sm., K.

Äthyltribenzylstannan, Zinnäthyltribenzyl, Äthyltribenzylzinn $C_{23}H_{28}Sn = (C_2H_5)(C_6H_5 \cdot CH_2)_3Sn$. B. Aus Tribenzylzinnehlorid (S. 540) beim Behandeln mit überschüssigem Äthylmagnesiumbromid in Äther, Abdestillieren des Äthers und Erhitzen des Rückstandes auf 100° (SMITH, KIPPING, Soc. 101, 2560). — Tafeln (aus Alkohol + Petroläther). F: 31—32°. Leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform, löslich in Alkohol, schwer löslich in Petroläther. — Zersetzt sich beim Erhitzen unter gewöhnlichem Druck. Beim Aufbewahren an der Luft entsteht Benzaldehyd. Liefert bei der Einw. von Jod nicht näher beschriebenes Äthyldibenzylzinnjodid, das sich mit Propylmagnesiumbromid zu Äthylpropyldibenzylstannan (s. o.) umsetzt.

Tetrabenzylstannan, Zinntetrabenzyl, Tetrabenzylzinn $C_{28}H_{28}Sn = (C_6H_5 - CH_4)_4Sn$. B. Aus Zinntetrachlorid beim Behandeln mit Benzylchlorid und Magnesium in Äther, Abdestillieren des Äthers und Erhitzen des Reaktionsgemisches auf 100° (Sмітн, Кіррімс, Soc. 101, 2559). — Prismen (aus Petroläther). F: 42—43°. Leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln außer Petroläther. — Beim Aufbewahren an der Luft entsteht Benzaldehyd.

3. [2.5-Dimethyl-phenyl]-stannan $C_8H_{12}Sn = (CH_3)_2C_8H_3 \cdot SnH_3$.

Triphenyl-[2.5-dimethyl-phenyl]-stannan, Triphenyl-[2.5-dimethyl-phenyl]-zinn $C_{26}H_{24}Sn=(C_6H_6)_3[(CH_3)_2C_6H_3]Sn$. B. Aus Triphenylzinnehlorid (S. 540) bei Einw. von [2.5-Dimethyl-phenyl]-magnesiumhalogenid (Krause, Schmitz, B. 52, 2156). — Tafeln (aus Alkohol). F: 100,5° (unkort.). Leicht löslich in Benzol, Äther und Chloroform, schwer in kaltem Alkohol. — Reduziert Silbernitrat beim Kochen in Alkohol.

3. Stannane $C_nH_{2n-10}Sn$.

α -Naphthyistannan $C_{10}H_{10}Sn = C_{10}H_7 \cdot 3nH_3$.

Triphenyl - α - naphthyl - stannan, Zinn - triphenyl - α - naphthyl, Triphenyl- α - naphthyl - zinn C₂₈H₂₂Sn = (C₆H₅)₂(C₁₀H₇)Sn. B. Aus Triphenylzinnehlorid (s. u.) und α -Naphthylmagnesiumhalogenid (Krause, Schmitz, B. 52, 2157). — Prismen (aus Alkohol). F: 125° (unkorr.).

B. Stannan-derivate der C-Silicium-Verbindungen.

Triäthyl-[4-triäthylsilyl-phenyl]-stannan, Triäthyl-[4-triäthylstannyl-phenyl]-monosilan, 1-Triäthylsilyl-4-triäthylstannyl-benzol $C_{18}H_{34}SiSn = (C_2H_5)_8Si\cdot C_6H_4\cdot Sn(C_2H_5)_8$. B. Aus 4-Triäthylsilyl-phenylmagnesiumbromid (S. 556) beim Kochen mit Triäthylzinnbromid (Ergw. Bd. III/IV, S. 586) in Äther (Grüttner, Krause, B. 50, 1566). — Kp₁₈: 214° (unkorr.). $D_4^{n,p}$: 1,1216. $n_\alpha^{n,p}$: 1,5239; $n_3^{n,p}$: 1,5276; $n_\beta^{n,p}$: 1,5389; $n_\gamma^{n,p}$: 1,5486.

2. Verbindungen, die vom Typus R·SnH₂·OH ableitbar sind.

1. Verbindung $C_6H_8OSn = C_6H_5 \cdot SnH_2 \cdot OH$.

Triphenylzinnhydroxyd $C_{18}H_{16}OSn = (C_6H_5)_3Sn\cdot OH$ (S. 914). B. Das Bromid entsteht aus Tetraphenylstannan (S. 538) bei Einw. von Brom in Pyridin bei -48° (Krause, B. 51, 913). Aus dem Bromid erhält man die freie Base durch Schütteln der äther. Lösung mit Alkalilauge (K.). — Die freie Base ist leicht löslich in Äther (K.). — Chlorid (C_6H_5)_3SnCl. Krystalle (aus Alkohol). F: $112-11^{20}$ (Pfeiffer, A. 376, 341). Kp_{18,5}: 240° (unkorr.) (K., B. 51, 914). Sehr leicht löslich in allen gebräuchlichen Lösungsmitteln (K.). Reaktion mit Alkyl- und Arylmagnesiumhalogeniden: K., Schmitz, B. 52, 2156. Liefert mit salzsaurem Pyridin in chlorwasserstoffhaltigem Methanol die Verbindung (C_6H_5)_3SnCl + 2 HCl + 2 C_5H_5 N (Syst. No. 3051) (Pf.). — Bromid (C_6H_5)_3SnBr. Krystalle (aus Äther), F: $120,5^{\circ}$ (unkorr.) (K., B. 51, 914); Nadeln (aus Alkohol), F: $121-123^{\circ}$ (Pf., A. 376, 342; Z. anorg. Ch. 71, 120). Kp_{18,5}: 249° (unkorr.) (K.); zersetzt sich etwas bei der Destillation (K.). Liefert mit Pyridinhydrobromid in bromwasserstoffhaltigem Methanol die Verbindung (C_6H_5)_3SnBr + 2 HBr + 2 C_5H_5 N (Syst. No. 3051) (Pf.). — Jodid (C_6H_5)_3SnI. Prismen. F: 121° (unkorr.) (Kr., B. 51, 914). Kp_{18,5}: 253° (unkorr.; geringe Zers.).

2. Verbindung $C_7H_{10}OSn = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot SnH_2 \cdot OH$.

Tribenzylzinnhydroxyd C₂₁H₂₂OSn = (C₆H₅·CH₂)₃Sn·OH (S. 915). B. Beim Kochen von Dibenzylzinnoxyd (S. 541) mit Chinolin (Smith, Kipping, Soc. 103, 2047). Neben anderen Produkten aus Dianhydro-tris-[dibenzylzinndihydroxyd] (S. 542) beim Erhitzen mit Wasser und wenig Aceton auf 180° (Sm., K., Soc. 103, 2045). — Tafeln (aus Benzol). F: 117—121° (Pfeiffer, Z. anorg. Ch. 68, 119), 124—125° (Sm., K., Soc. 103, 2047). Leicht löslich in Benzol, Pyridin, heißem Alkohol, heißem Essigester und Schwefelkohlenstoff, schwer löslich in heißem Äther und heißem Ligroin, unlöslich in Wasser (Pf.). Kryoskopisches Verhalten in Benzol und ebullioskopisches Verhalten in Chloroform: Sm., K., Soc. 103, 2042. — Zersetzt sich bei längerem Aufbewahren (Pf.). Liefert bei der Einw. von Acetylchlorid oder Benzoylchlorid das Chlorid (s. u.), bei der Einw. von Acetylbromid das Bromid (s. u.) (Pf.). — Chlorid (C₆H₅·CH₂)₃SnCl. B. Aus Zinntetrachlorid durch Einw. von Benzylchlorid in Gegenwart von Magnesuum in Äther (Sm., K., Soc. 101, 2556). Aus Tribenzylzinnhydroxyd bei Einw. von Acetylchlorid oder Benzoylchlorid (Pf., Z. anorg. Ch. 68, 120). Krystalle (aus Eisessig). F: 142—144° (Pf.), 143—145° (Sm., K., Soc. 101, 2557). Sehr leicht löslich in Aceton, Benzol und Chloroform, löslich in Äther und Alkohol, unlöslich in Wasser (Sm., K., Soc. 101, 2557). Löslich in heißem Pyridin (Pf.). Liefert beim Erwärmen mit Jod in Tetrachlorkohlenstoff unter Belichtung Dibenzylzinndichlorid (S. 541), Dibenzylzinndijodid und Benzyljodid (Sm., K., Soc. 101, 2557). Beim Behandeln mit überschüssigem Äthylmagnesiumbromid in Äther, Abdestillieren des Äthers und Erhitzen des Rückstandes auf 100° erhält man Äthyltribenzylstannan (S. 539) (Sm., K., Soc. 101, 2560). — Bromid (C₆H₅·CH₂)₃RnBr. B. Aus Tribenzylzinnhydroxyd bei Einw. von Acetylbromid (Pf., Z. anorg. Ch. 68, 120). — Krystalle (aus Ligroin). F: 125—128°.

DIBENZYLZINNOXYD

3. Verbindungen, die vom Typus R·SnH(OH)₂ bezw. R·SnHO ableitbar sind.

A. Derivate der Kohlenwasserstoffe.

1. Verbindungen $C_n H_{2n+2} O_2 S_n$.

Verbindung $C_6H_{14}O_2Sn=C_6H_{11}\cdot SnH(OH)_2$ bezw. Anhydroform $C_6H_{12}OSn=C_6H_{11}\cdot SnHO$.

Dicyclohexylzinndihydroxyd $C_{12}H_{24}O_2Sn = (C_6H_{11})_2Sn(OH)_2$. B. Das Dibromid entsteht beim Behandeln von Tetracyclohexylstannan (8.538) mit 2,2 Mol Brom in Schwefelkohlenstoff (Grüttner, B. 47, 3265). Das Dijodid bildet sich beim Erhitzen von Tetracyclohexylstannan mit überschüssigem Jod in Benzol auf 110° (G.; vgl. dazu Krause, Pohland, B. 57, 542). — Dibromid ($C_6H_{11})_2SnBr_2$. Nadeln (aus Äther). F: 58° (G.). — Dijodid ($C_6H_{11})_2SnI_2$. Krystalle. Über den Schmelzpunkt vgl. G.; K., P.

2. Verbindungen $C_n H_{2n-4} O_2 Sn$.

1. Verbindung $C_6H_8O_2Sn=C_6H_5\cdot SnH(OH)_2$ bezw. Anhydroform $C_6H_6OSn=C_6H_5\cdot SnHO$.

Diphenylzinnoxyd, Diphenylstannon $C_{12}H_{10}OSn = (C_6H_5)_2SnO$ und Salze $(C_6H_5)_2SnAc_2$ (S. 915). Zur Konstitution des Diphenylzinnoxyds vgl. Smith, Kipping, Soc. 103, 2039, 2050. — Wird weder durch $15^0/_0$ ige Kalilauge noch durch siedendes Chinolin angegriffen (Sm., K., Soc. 103, 2049). — Dibromid $(C_6H_5)_2SnBr_2$. B. Durch Einw. von 2 Mol Brom auf Tetraphenylzinn in siedendem Kohlenstofftetrachlorid (Sm., K.).

2. Verbindungen $\mathrm{C_7H_{10}O_2Sn.}$

1. **Verbindung** $C_7H_{10}O_2Sn = CH_3 \cdot \bigcirc \cdot SnH(OH)_2$ bezw. Anhydroform $C_7H_8OSn = CH_3 \cdot \bigcirc \cdot SnHO$.

Di-p-tolyl-zinnoxyd, Di-p-tolyl-stannon $C_{14}H_{14}OSn = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2SnO$ und Salze $(CH_3 \cdot C_6H_4)_2SnAc_2$. Zur Konstitution des Di-p-tolyl-zinnoxyds vgl. Smith, Kipping, Soc. 103, 2039, 2050. — B. Das (nicht näher beschriebene) Dibromid entsteht aus Tetra-p-tolyl-stannan (S. 539) bei Einw. von 2 Mol Brom in siedendem Tetrachlorkohlenstoff und wird durch Einw. von Natronlauge in Di-p-tolyl-zinnoxyd umgewandelt; Reinigung über das Dichlorid (Sm., K., Soc. 103, 2049). — Ist bei 300° noch nicht geschmolzen. Unlöslich in den üblichen Lösungsmitteln. — Dichlorid (CH₃ · C_6H_4)₂SnCl₂. Tafeln (aus Petroläther). F: 38° bis 40°. Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

2. Verbindung $C_7H_{10}O_2Sn = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot SnH(OH)_2$ bezw. Anhydroform $C_7H_8OSn = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot SnHO$.

Dibenzylzinnoxyd, Dibenzylstannon C₁₄H₁₄OSn = (C₆H₅·CH₂)₂SnO und Salze (C₆H₅·CH₂)₂SnAc₂. Zur Konstitution des Dibenzylzinnoxyds vgl. Smith, Kipping, Soc. 103, 2038). — B. Dibenzylzinnoxyd entsteht aus Dianhydro-tris-[dibenzylzinndihydroxyd] beim Erhitzen auf ca. 160° in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre, beim Kochen mit Brombenzol sowie beim Behandeln mit 15°/,iger Kalilauge bei Zimmertenperatur (Sm., K., Soc. 103, 2045, 2046). Aus Dibenzylzinndijodid oder Dibenzylzinndichlorid beim Behandeln mit konz. Ammoniak (Sm., K., Soc. 101, 2558; 103, 2047). — Pulver. F: 254—260° (Zers.) (Sm., K., Soc. 103, 2038, 2046). Unlöslich in den meisten Lösungsmitteln (Sm., K., Soc. 103, 2046). — Wird beim Aufbewahren an der Luft im Licht oberflächlich gelb (Sm., K., Soc. 103, 2046). Beim Erhitzen an der Luft auf ca. 115° erhält man ein nach Benzaldehyd riechendes Öl (Sm., K., Soc. 103, 2046). Geht bei Einw. von 15°/,iger Kalilauge teilweise in Dianhydro-tris-[dibenzylzinndihydroxyd] über (Sm., K., Soc. 103, 2047). Liefert beim Behandeln mit Salzsäure in Aceton Dibenzylzinndichlorid (Sm., K., Soc. 103, 2045). Beim Kochen mit Benzylacetat erhält man ein krystallines Pulver, das bei ca. 155—170° schmilzt (Sm., K., Soc. 103, 2047). Beim Kochen mit Chinolin entsteht Tribenzylzinnhydroxyd (S. 540) (Sm., K., Soc.

103, 2047). — Dichlorid (C₆H₅·CH₂)₂SnCl₂. B. Neben viel Tribenzylzinnchlorid (S. 540) bei Einw. von 2 Mol Benzylchlorid auf Zinntetrachlorid in Gegenwart von Magnesium in Ather (Sm., K., Soc. 101, 2557). Aus Tribenzylzinnchlorid beim Erwärmen mit Jod in Tetrachlorkohlenstoff unter Belichtung, neben Dibenzylzinndijodid (Sm., K., Soc. 101, 2557). Aus Dibenzylzinnoxyd bei Einw. von Salzsäure in Aceton (Sm., K., Soc. 101, 2558). Nadeln (aus Eisessig). F: 163—164° (Sm., K., Soc. 101, 2558). Leicht löslich in Aceton, Alkohol, Äther und Chloroform, schwer in heißem Petroläther (Sm., K., Soc. 101, 2558). Über die bei der Hydrolyse des Dichlorids mit Kalilauge entstehenden Produkte vgl. Sm., K., Soc. 103, 2039. Beim Behandeln mit verdünntem wäßrigem Ammoniak in der Kälte erhält man Dianhydrotris-[dibenzylzinndihydroxyd]; beim Erwärmen mit konzentriertem wäßrigem Ammoniak bildet sich als Hauptprodukt Dibenzylzinnoxyd (Sm., K., Soc. 103, 2040, 2047). Dibenzylzinndichlorid liefert beim Behandeln mit Äthylmagnesiumbromid in Äther, Abdestillieren des Äthers und Erhitzen des Rückstands auf 100° Diäthyldibenzylstannan (S. 539) (Sm., K., Soc. 101, 2561). — Dibromid (C₆H₅·CH₂)₂SnB₂. B. Aus Dibenzylzinnoxyd bei Einw. von Bromwasserstoff in Aceton (Sm., K., Soc. 101, 2559). — Nadeln (aus Petroläther). F: 130°. Ziemlich leicht löslich. — Dijodid (C₆H₅·CH₂)₂SnI₂. B. Neben dem Dichlorid aus Tribenzylzinnchlorid beim Erwärmen mit Jod in Tetrachlorkohlenstoff unter Belichtung (Sm., K., Soc. 101, 2558). Aus Dibenzylzinnoxyd bei Einw. von Jodwasserstoffsäure und Aceton (Sm., K., Soc. 101, 2559). Gelbe Nadeln (aus Äther und Petroläther). F: 86—87°. Sehr leicht löslich in Tetrachlorkohlenstoff. — Diacetat (C₆H₅·CH₂)₂Sn(O·CO·CH₃)₂. B. Aus Dibenzylzinnoxyd beim Lösen in heißem Eisessig (Sm., K., Soc. 101, 2559). Nadeln (aus verd. Alkohol). F: 136—137°. Leicht löslich in Aceton, Alkohol, Benzol und Chloroform. Löst sich langsam in Kalilauge. Kryoskopisches Verhalten in Benzol: Sm., K., Soc. 103, 2042.

Dianhydro-tris-[dibenzylzinndihydroxyd] $C_{42}H_{44}O_4Sn_3 = [HO \cdot Sn(CH_2 \cdot C_6H_5)_2 \cdot O]_2$ $Sn(CH_2 \cdot C_6H_5)_2 \cdot B$. Aus Dibenzylzinndichlorid beim Behandeln mit ca. $7^{\circ}/_{\circ}$ iger Kalilauge und darauf mit Kohlendioxyd oder einer zur Neutralisation der Kalilauge unzureichenden Menge verd. Essigsäure; man läßt das Reaktionsprodukt an der Luft altern (SMITH, KIPPING, Soc. 103, 2039, 2040). Aus Dibenzylzinndichlorid bei Einw. von verdünntem wäßrigem Ammoniak in der Kälte (SM., K., Soc. 103, 2040). Aus Dibenzylzinnoxyd beim Aufbewahren mit $15^{\circ}/_{\circ}$ iger wäßriger Kalilauge (SM., K., Soc. 103, 2047). — Krystallisiert mit Krystall-lösungsmitteln: $3C_{43}H_{44}O_4Sn_3 + 5C_6H_6$ (aus Benzol); $3C_{42}H_{44}O_4Sn_3 + 4CH_3 \cdot CO_2 \cdot C_2H_5$ (aus Essigester); $3C_{43}H_{44}O_4Sn_3 + 5CHCl_3$ (aus Chloroform); $3C_{42}H_{44}O_4Sn_3 + 4CCl_4$ (aus Tetrachlor-kohlenstoff). Das Krystallösungsmittel entweicht sehr schnell an der Luft; das von Lösungsmittel freie Produkt geht beim Erhitzen in Dibenzylzinnoxyd über und schmilzt wie dieses bei 254—260° (unter geringer Zers.) (SM., K., Soc. 103, 2038, 2040). Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform und Tetrachlorkohlenstoff, löslich in Essigester, schwer löslich in kaltem Ather und Aceton, unlöslich in Alkohol, Petroläther und Wasser. Löst sich langsam in Alkalien. Kryoskopisches Verhalten in Benzol und ebullioskopisches Verhalten in Chloroform: SM., K.— Zersetzt sich beim Erhitzen an der Luft unter Bildung von Benzaldehyd. Bleibt beim Erhitzen in einer Kohlendioxyd-Atmosphäre auf 100° unverändert; bei 160—170° entsteht Dibenzylzinnoxyd; bei 170—175° findet weitergehende Zersetzung statt. Beim Erhitzen mit Wasser und wenig Aceton auf 180° bilden sich Tribenzylzinnhydroxyd, wenig Dibenzyl und andere Produkte. Geht beim Kochen mit Brombenzol vollständig, bei 3-tägiger Einw. von $15^{\circ}/_{\circ}$ iger Kalilauge bei Zimmertemperatur zum Teil in Dibenzylzinnoxyd über.

B. Derivate der Carbonsäuren.

Bis-[2-carbāthoxy-phenyl]-zinndijodid $C_{18}H_{18}O_4I_2Sn = (C_2H_5\cdot O\cdot CO\cdot C_6H_4)_2SnI_2$. B. Beim Erhitzen von 2-Jod-benzoesäureäthylester mit Zinn und etwas Jod im Rohr auf 150° (Emmert, Eller, B. 44, 2331). — Mikroskopische graugelbe Nadeln. Zersetzt sich oberhalb 300° ohne zu schmelzen. Sehr schwer löslich in allen Lösungsmitteln.

XXVIII. C-Blei-Verbindungen.

1. Verbindungen, die von dem Radikal R·PbH₂ ableitbar sind.

Tricyclohexylblei $C_{18}H_{33}Pb = (C_6H_{11})_3Pb$. Zur Konstitution und Zusammensetzung vgl. Krause, B. 54, 2062. — B. Durch allmähliches Zugeben von Bleichlorid zu Cyclohexylmagnesiumbromid in Äther und mehrstündiges Kochen des Reaktionsgemisches (Grüttner, B. 47, 3260; K.). — Stark zum Niesen reizende, gelbe, hexagonale Krystalle (aus Benzol) (Gr.). Verpufft bei raschem Erhitzen bei ca. 225°, zersetzt sich bei langsamem Erhitzen von 200° an (Gr.). Färbt sich am Licht braun. Löslichkeit in verschiedenen Lösungsmitteln bei 22,5°: Gr. — Liefert bei der Einw. von Chlor in Tetrachlorkohlenstoff + Chloroform bei 0° oder bei der Einw. von Chlorwasserstoff in Chloroform bei 5—10° Dicyclohexylbleidichlorid (S. 547), reagiert analog mit Brom in Tetrachlorkohlenstoff und mit Bromwasserstoff oder Jod in Benzol (Gr.).

Tris-[2.5-dimethyl-phenyl]-blei, "Tri-p-xylyl-blei" $C_{24}H_{27}Pb = [(CH_3)_2C_8H_3]_3Pb$. Kryoskopische Molekulargewichts-Bestimmung in Benzol ergab doppeltes Molekulargewicht (Krause, Schmitz, B. 52, 2167, 2169). — B. Durch allmähliches Zugeben von 0,5 Mol Bleichlorid zu 1 Mol [2.5-Dimethyl-phenyl]-magnesiumbromid in Äther und folgendes Kochen des Reaktionsgemisches (Kr., Sch., B. 52, 2166, 2167). — Grünlichgelbes Krystallpulver (aus Benzol). F: 220—225° (unkorr.; Zers.). Leicht löslich in heißem Benzol, schwer in Äther. Bei 30,4° lösen 100 g Methanol 0,024 g, 100 g Benzol 3,75 g, 100 g Chloroform 5,12 g. Die Lösungen sind blaßgelb. — Im Sonnenlicht werden die Lösungen unter Bildung eines weißen Niederschlags entfärbt. Ist gegen Sauerstoff beständig. Liefert mit 0,5 Mol Brom in Pyridin bei —40° Tris-[2.5-dimethyl-phenyl]-bleidromid (S. 547), mit 1 Mol Brom in Chloroform bei —10° Bis-[2.5-dimethyl-phenyl]-bleidibromid (S. 547).

2. Verbindungen, die vom Typus R·PbH₃ ableitbar sind.

A. Derivate der Kohlenwasserstoffe.

a) Verbindungen $C_n H_{2n-7} \cdot PbH_3$.

1. Phenylplumban $C_6H_8Pb = C_6H_5 \cdot PbH_3$.

Trimethylphenylplumban, Bleitrimethylphenyl, Trimethylphenylblei $C_9H_{14}Pb=C_9H_{15}\cdot Pb(CH_3)_3$. B. Durch Kochen von Trimethylbleibromid mit Phenylmagnesiumhalogenid in Ather (Grüttner, Grüttner, B. 51, 1294). — Kp₁₃: 104° (unkorr.). D $_{17}^{20}$: 1,7342. n_{17}^{20} : 1,5753; n_{17}^{20} : 1,5816; n_{17}^{20} : 1,5988; n_{17}^{20} : 1,6138. Löslich in Alkohol und anderen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. — Gibt mit Brom in Äther bei —75° Brombenzol, Trimethylbleibromid und geringe Mengen Dimethylbleidibromid.

Triäthylphenylplumban, Bleitriäthylphenyl, Triäthylphenylblei $C_{12}H_{30}$ Pb = $C_{6}H_{5} \cdot Pb(C_{2}H_{5})_{2}$. B. Durch Erhitzen von Triäthylbleibromid mit Fhenylmagnesiumhalogenid in Ather (Grüttner, Grüttner, B. 51, 1296). — Kp₁₂: 135° (unkorr.). $D_{1_{1}}^{n_{1}}$: 1,5920. $n_{N}^{n_{1}}$: 1,5698; $n_{N}^{n_{1}}$: 1,5757, $n_{N}^{n_{1}}$: 1,5917; $n_{N}^{n_{1}}$: 1,6057. Löslich in Alkohol und anderen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. — Verhält sich gegen Brom analog Trimethylphenylblei.

Diäthyldiphenylplumban, Bleidiäthyldiphenyl, Diäthyldiphenylblei $C_{14}H_{20}Pb = (C_8H_8)_8Pb(C_4H_8)_2$. B. Durch Einw. von Diphenylbleidibromid auf Äthylmagnesiumbromid in Äther (Möller, Pfeiffer, B. 49, 2442). — Läßt sich teilweise ohne Zersetzung destillieren. D. 1,6435. n. 1,5939. — Beim Einleiten von Chlorwasserstoff in die äther. Lösung entsteht Diäthylbleidichlorid; analog erhält man mit Brom oder Bromwasserstoff Diäthylbleidibromid.

Dicyclohexyldiphenylplumban, Ble dicyclohexyldiphenyl, Dicyclohexyldiphenylblei $C_{24}H_{32}Pb = (C_6H_5)_2Pb(C_6H_{11})_2$. B. Aus Diphenylbleidibromid und Cyclohexylmagnesiumbromid oder aus Dicyclohexylbleidibromid und Phenylmagnesiumbromid in Ather (Grüttner, B. 47, 3263). — Blaßgelbe, hexagonale Blättchen (aus Benzol). Schmilzt unter Zersetzung bei 178—180° (unkorr.) im auf 175° vorgewärmten Bad. Färbt sich am Licht bräunlich, die Farbe geht im Dunkeln wieder zurück. Bei 22,5° lösen 100 g absol. Alkohol 0,32 g, 100 g Benzol 2,3 g, 100 g Tetrachlorkohlenstoff 0,84 g, 100 g Essigester 0,23 g Dicyclohexyldiphenylblei. — Gibt mit Brom, Jod, Chlorwasserstoff oder Bromwasserstoff Dicyclohexylbleidihalogenide.

Äthyltriphenylplumban, Bleiäthyltriphenyl, Äthyltriphenylblei $C_{20}H_{20}Pb = (C_5H_5)_3Pb \cdot C_2H_5$. B. Aus Triphenylbleibromid und Äthylmagnesiumhalogenid in siedendem Äther (Krause, Schmitz, B. 52, 2155). — Nadeln (aus Alkohol). F: 42° (unkorr.). Bei 235° erfolgt Bleiabscheidung. $D_{4\text{-vac.}}^{si}:1,5885$. $n_a^{si}:1,62628$. Sehr leicht löslich in Äther, Benzol und Chloroform, ziemlich leicht in heißem Alkohol. — Gibt mit Silbernitrat in absol. Alkohol die Verbindung $(C_6H_5\cdot Ag)_3+AgNO_3$ (S. 591). Bei der Einw. von Quecksilberchlorid entsteht Phenylquecksilberchlorid.

Cyclohexyltriphenylplumban, Bleicyclohexyltriphenyl, Cyclohexyltriphenylblei $C_{24}H_{26}Pb=(C_6H_{5})_3Pb\cdot C_6H_{11}$. B. Aus Triphenylbleibromid und Cyclohexylmagnesiumbromid in siedendem Ather (Krause, Schmtz, B. 52, 2154). — Krystalle (aus Alkohol). F: 119° (unkorr.). Zersetzt sich bei 160° unter Bleiabscheidung. Bei 30,4° lösen 100 g Methanol 0,57 g, 100 g Alkohol 1,3 g, 100 g Benzol 47 g, 100 g Chloroform 39 g. — Gibt mit Silbernitrat einen gelben Niederschlag von organischen Silberverbindungen.

Tetraphenylplumban, Bleitetraphenyl, Tetraphenylblei $C_{24}H_{20}Pb = (C_6H_5)_4Pb$ (S. 917). B. {Aus Phenylmagnesiumbromid und Bleichlorid (Pfeiffer, Truskier, B. 37, 1126}; vgl. a. Krause, Schmitz, B. 52, 2165). — F: 227,70 (korr.) (Pascal, Bl. [4] 11, 323). Bei 30,4° lösen 100 g Methanol 0,052 g, 100 g Äthylalkohol 0,11 g, 100 g Benzol 1,69 g und 100 g Chloroform 1,88 g Tetraphenylblei (K., Sch., B. 52, 2153). Thermische Analyse der binären Gemische mit Tetraphenylsilicium (Eutektikum bei 218,8° und 34 Gew.-% Tetraphenylsilicium) und mit Tetraphenylzinn: Pa. — Liefert mit Brom in Pyridin bei -50° Triphenylbleibromid (Grüttner, B. 51, 1300), in Äther bei -75° dagegen hauptsächlich Diphenylbleidibromid und geringe Mengen Triphenylbleibromid (Gr., Krause, B. 50, 575 Anm. 2; Gr., B. 51, 1299).

2. Verbindungen C₇H₁₀Pb.

1. o-Tolylplumban $C_7H_{10}Pb = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot PbH_3$.

Trimethyl-o-tolyl-plumban, Blei-trimethyl-o-tolyl, Trimethyl-o-tolyl-blei $C_{10}H_{16}Pb=CH_3\cdot C_6H_4\cdot Pb(CH_3)_3$. B. Durch Kochen von Trimethylbleibromid mit o-Tolyl-magnesiumhalogenid in Äther (Grüttner, Grüttner, B. 51, 1295). — Kp₁₈: 117,5—1180 (unkorr.). $D_1^{n,4}$: 1,7395. $n_1^{n,4}$: 1,5734; $n_1^{n,4}$: 1,5793; $n_1^{n,4}$: 1,5954; $n_1^{n,4}$: 1,6095. Löslich in Alkohol und anderen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser.

Triäthyl-o-tolyl-plumban, Blei-triäthyl-o-tolyl, Triäthyl-o-tolyl-blei $C_{15}H_{22}Pb=CH_3\cdot C_6H_4\cdot Pb(C_8H_5)_5$. B. Durch Kochen von Triäthylbleibromid mit o-Tolylmagnesium-halogenid in Äther (Grüttner, Grüttner, B. 51, 1297). — Kp_{15} : 153,5° (unkorr.). $D_4^{n.5}$: 1,5832. $n_6^{n.5}$: 1,5682; $n_5^{n.5}$: 1,5740; $n_5^{n.5}$: 1,5897; $n_7^{n.5}$: 1,6035. Löslich in Alkohol und anderen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser.

Diphenyl-di-o-tolyl-plumban, Blei-diphenyl-di-o-tolyl, Diphenyl-di-o-tolyl-blei $C_{36}H_{34}Pb = (CH_3 \cdot C_6H_4)_3Pb(C_6H_5)_3$. B. Aus Diphenylbleidijodid und o-Tolylmagnesium-bromid in Äther (Lederer, B. 49, 349). — Nadeln (aus Alkohol). F: 134—135°. Sehr leicht löslich in Benzol, Chloroform und Ligroin.

TETRAPHENYLBLEI

2. p-Tolylplumban $C_7H_{10}Pb = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot PbH_3$.

Trimethyl - p - tolyl - plumban, Blei - trimethyl - p - tolyl, Trimethyl - p - tolyl - blei $C_{10}H_{16}Pb = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot Pb(CH_3)_3$. B. Durch Kochen von Trimethylbleibromid mit p-Tolyl-magnesiumhalogenid in Ather (Grüttner, Grüttner, B. 51, 1295). — Kp_{13} : 118—119° (unkorr.). D_1^{∞} : 1,6826. n_{α}^{∞} : 1,5672; n_{β}^{∞} : 1,5732; n_{β}^{∞} : 1,5895; n_{γ}^{∞} : 1,6039. Löslich in Alkohol und anderen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser.

Triäthyl-p-tolyl-plumban, Blei-triäthyl-p-tolyl, Triäthyl-p-tolyl-blei $C_{13}H_{22}Pb = CH_3 \cdot C_4H_4 \cdot Pb(C_2H_{5/3}, B.$ Durch Kochen von Triäthylbleibromid mit p-Tolyl-magnesiumhalogenid in Äther (GRÜTTNER, GRÜTTNER, B. 51, 1296). — Kp₁₃: 1540 (unkorr.). $D_{\text{trac.}}^{\alpha}$: 1,5629; n_{α}^{α} : 1,5686; n_{β}^{α} : 1,5842; n_{γ}^{α} : 1,5979. Löslich in Alkohol und anderen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser.

Triphenyl-p-tolyl-plumban, Blei-triphenyl-p-tolyl, Triphenyl-p-tolyl-blei $C_{25}H_{22}Pb=CH_3\cdot C_6H_4\cdot Pb(C_6H_5)_3\cdot B$. Aus Triphenylbleibromid und p-Tolylmagnesiumbromid in siedendem Äther (Krause, Schmitz, B. 52, 2153). — Nadeln (aus Alkohol). F: 125,5° (unkorr.). Zersetzt sich bei 260°. Bei 30,4° lösen 100 g Methanol 0,40 g, 100 g Alkohol 0,74 g, 100 g Benzol 71 g, 100 g Chloroform 65 g Triphenyl-p-tolyl-blei. — Gibt mit Silbernitrat in konzentrierter alkoholischer Lösung einen gelben Niederschlag.

3. $Benzylplumban C_7H_{10}Pb = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot PbH_3$.

Trimethylbenzylplumban, Bleitrimethylbenzyl, Trimethylbenzylblei $C_{10}H_{16}Pb=C_6H_5\cdot CH_2\cdot Pb(CH_3)_3$. B. Durch Kochen von Trimethylbleibromid mit Benzylmagnesiumhalogenid in Äther (GRÜTTNER, GRÜTTNER, B. 51, 1298). — Kp₁₃: ca. 124° (Zers.).

Triäthylbenzylplumban, Bleitriäthylbenzyl, Triäthylbenzylblei $C_{13}H_{22}Pb = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot Pb(C_2H_5)_3$. B. Durch Kochen von Triäthylbleibromid mit Benzylmagnesiumhalogenid in Äther (GRÜTTNER, GRÜTTNER, B. 51, 1297). — Kp₁₃: 149—150,5° (geringe Zers.). D²₄: 1,5374. $n^{21,4}$: 1,5843. Löslich in Alkohol und anderen organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser.

3. Verbindungen $C_8H_{12}Pb$.

1. [2.4-Dimethyl-phenyl]-plumban $C_8H_{12}Pb = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot PbH_3$.

Triphenyl-[2.4-dimethyl-phenyl]-plumban, Triphenyl-[2.4-dimethyl-phenyl]-blei $C_{26}H_{24}Pb=(CH_3)_2C_6H_3$ Pb $(C_6H_5)_3$. B. Aus Triphenylbeibromid und [2.4-Dimethyl-phenyl]-magnesiumbromid in siedendem Äther (Krause, Schmtz, B. 52, 2154). — Krystalle (aus Benzol + Alkohol oder aus Alkohol). F: 111,5—112° (unkorr.). Bei 30,4° lösen 100 g Methanol 0,94 g, 100 g Alkohol 1,62 g, 100 g Benzol 150 g Triphenyl-[2.4-dimethyl-phenyl]-blei. — Gibt mit Silbernitrat in alkoh. Lösung einen gelben Niederschlag.

2. [2.5-Dimethyl-phenyl]-plumban $C_8H_{12}Pb = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot PbH_3$.

Triphenyl-[2.5-dimethyl-phenyl]-plumban, Triphenyl-[2.5-dimethyl-phenyl]-blei $C_{26}H_{24}Pb = (CH_3)_2C_6H_5 \cdot Pb(C_6H_5)_3$. B. Aus Triphenylbleibromid und [2.5-Dimethyl-phenyl]-magnesiumbromid in siedendem Ather (Krause, Schmtz, B. 52, 2153). — Krystalle (aus Alkohol). F: $104,5^{\circ}$ (unkorr.). Zersetzt sich bei 265° . Bei $30,4^{\circ}$ lösen 100 g Methanol 0,83 g, 100 g Alkohol 1,88 g, 100 g Benzol 185 g, 100 g Chloroform 172 g Triphenyl-[2.5-dimethyl-phenyl]-blei. — Gibt mit Silbernitrat in konzentrierter alkoholischer Lösung einen gelben Niederschlag.

Tetrakis-[2.5-dimethyl-phenyl]-plumban, Tetrakis-[2.5-dimethyl-phenyl]-blei $C_{32}H_{36}Pb=[(CH_3)_2C_6H_3]_4Pb$. B. Durch Kochen von [2.5-Dimethyl-phenyl]-magnesium-bromid mit Tris-[2.5-dimethyl-phenyl]-bleibromid in Äther (Krause, Schmitz, B. 52, 2170). — Tafeln (aus Benzol). F: 255° (unkorr.). Zersetzt sich bei 270° (unkorr.). Ziemlich leicht löslich in Benzol und Chloroform, schwer in Äther, fast unlöslich in Alkohol.

b) Verbindungen $C_nH_{2n-13} \cdot PbH_3$.

α -Naphthylplumban $C_{10}H_{10}Pb = C_{10}H_7 \cdot PbH_3$.

Triäthyl- α -naphthyl-plumban, Blei-triäthyl- α -naphthyl, Triäthyl- α -naphthylblei $C_{16}H_{22}Pb=C_{10}H_7\cdot Pb(C_2H_5)_3$. B. Durch Kochen von Triäthylbleibromid mit α -Naphthylmagnesiumhalogenid in Äther (GRÜTTNER, GRÜTTNER, B. 51, 1298). — Kp₁₃: ca. 176° (Zers.).

Triphenyl - α - naphthyl - plumban, Blei - triphenyl - α - naphthyl, Triphenyl- α -naphthyl-blei $C_{29}H_{12}Pb = C_{10}H_7 \cdot Pb(C_6H_5)_3$. B. Aus Triphenylbleibromid und α -Naphthylmagnesiumbromid in siedendem Äther (Krause, Schmitz, B. 52, 2154). — Nadeln

(aus Alkohol). F: 101° (unkorr.). Bei 30,4° lösen 100 g Methanol 0,34 g, 100 g Alkohol 0,64 g, 100 g Benzol 105 g, 100 g Chloroform 89 g Triphenyl-α-naphthyl-blei. — Gibt mit Silbernitrat in alkoh. Lösung einen orangegelben Niederschlag.

Diäthyl-di- α -naphthyl-plumban, Blei-diäthyl-di- α -naphthyl, Diäthyl-di- α -naphthyl-blei $C_{24}H_{24}Pb=(C_{10}H_{7)_2}Pb(C_2H_5)_2$. B. Aus Diäthylbleidichlorid und α -Naphthyl-magnesiumbromid in siedendem Äther (Krause, Schmitz, B. 52, 2156). — Prismen (aus Alkohol). F: 116° (unkorr.). — Gibt mit Silbernitrat in alkoh. Lösung einen orangegelben Niederschlag.

Diphenyl-di-α-naphthyl-plumban, Blei-diphenyl-di-α-naphthyl, Diphenyl-di-α-naphthyl-blei $C_{32}H_{24}Pb = (C_{10}H_{7})_2Pb(C_6H_5)_2$. B. Aus Diphenylbleidibromid und α-Naphthylmagnesiumbromid in siedendem Äther (Krause, Schmitz, B. 52, 2155). — Prismen (aus Alkohol). F: 197° (unkorr.). Zersetzt sich kurz oberhalb des Schmelzpunktes. Bei 30,4° lösen 100 g Methanol 0,012 g, 100 g Alkohol 0,041 g, 100 g Benzol 8,71 g, 100 g Chloroform 7,09 g Diphenyl-di-α-naphthyl-blei. — Gibt mit Silbernitrat in alkoh. Lösung keinen Niederschlag.

B. Derivate der Oxy-Verbindungen.

Triphenyl - [4 - äthoxy - phenyl] - plumban, Triphenyl - [4 - äthoxy - phenyl] - blei $C_{26}H_{24}OPb = C_2H_5 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot Pb(C_6H_5)_3$. B. Aus Triphenylbleibromid und [4-Äthoxy-phenyl]-magnesiumbromid in siedendem Äther (Krause, Schmitz, B. 52, 2154). — Nadeln (aus Alkohol). F: 119—120° (unkorr.). Bei 20,4° lösen 100 g Chloroform 90,5 g, 100 g Benzol 99,6 g, 100 g Alkohol 0,80 g, 100 g Methanol 0,49 g. — Gibt mit Silbernitrat eine gelbe Fällung.

C. Derivate der C-Silicium-Verbindungen.

Triäthyl-[4-trimethylplumbyl-phenyl]-monosilan, 1-Triäthylsilyl-4-trimethylplumbyl-benzol $C_{15}H_{28}PbSi=(C_2H_5)_3Si\cdot C_6H_4\cdot Pb(CH_3)_3$. B. Aus [4-Triäthylsilyl-phenyl]-magnesiumbromid (S. 556) und Trimethylbleibromid in siedendem Äther (Grüttner, Krause, B. 50, 1565). — Schwach riechendes Öl. Kp₁₇: 190—192° (unkorr.). $D_4^{rs,s}$: 1,3997. $n_\alpha^{rs,s}$: 1,5438; $n_\alpha^{rs,s}$: 1,5494; $n_\gamma^{rs,s}$: 1,5624; $n_\gamma^{rs,s}$: 1,5742. Schwer löslich in gewöhnlichem Alkohol, leicht in absol. Alkohol, mischbar mit den meisten organischen Lösungsmitteln. — Beim Bromieren in Äther bei —75° erhält man Trimethylbleibromid und Triäthyl-[4-brom-phenyl]-monosilan.

3. Verbindungen, die vom Typus R·PbH₂·OH ableitbar sind.

Triphenylbleihydroxyd $C_{18}H_{16}OPb = (C_8H_5)_3Pb\cdot OH$. B. Das Bromid entsteht durch Einw. von Brom auf Tetraphenylblei in Pyridin bei -50° (Grüttner, B. 51, 1300); in Äther bei -75° erhält man das Bromid in geringer Menge neben viel Diphenylbleidibromid (G., Krause, B. 50, 575 Ann. 2; G., B. 51, 1299). Das Chlorid entsteht aus dem Anhydrid (s. u.) durch Behandeln mit Salzsäure (G., B. 51, 1303). — Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine alkoh. Lösung des Chlorids entsteht Bis-triphenylplumbyl-sulfid (S. 547) (G.). — Salze. Chlorid $C_{18}H_{15}Pb\cdot Cl$. Nadeln (aus Alkohol). F: 206° (G.). Ist etwas leichter löslich als das Bromid. — Bromid $C_{18}H_{15}Pb\cdot Br$. Zum Niesen reizende Nadeln (aus Alkohol). F: 166° (unkorr.; geringe Zers.) (G., K.; G.). Verpufft bei raschem Erhitzen. Unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in kaltem Methanol und Benzin, leicht in heißem Alkohol, Äther und Benzol, sehr leicht löslich in Pyridin. Beim Auflösen in alkoh. Alkalilauge und Verdünnen mit Wasser entsteht Bis-triphenylplumbyl-oxyd (G.). — Jodid $C_{18}H_{15}Pb\cdot I$. Prismen (aus Alkohol). F: 142° (unkorr.) (G.). Sehr beständig. Unlöslich in Wasser, ziemlich schwer löslich in heißem Methanol, löslich in heißem Alkohol, leicht löslich in Äther und Benzol.

Anhydrid, Bis-triphenylplumbyl-oxyd $C_{38}H_{30}OPb_2 = [(C_6H_5)_3Pb]_3O$. B. Durch Behandeln von Triphenylbleibromid in Alkohol mit alkoholischer oder in Äther mit wäßr. Alkalilauge (Grüttner, B. 51, 1302). — Flocken. Unlöslich in wäßriger, löslich in alkoholischer Kalilauge.

Bis-triphenylplumbyl-sulfid $C_{36}H_{30}SPb_2 = [(C_6H_{5})_3Pb]_2S$. B. Durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine alkoh. Lösung von Triphenylbleichlorid (Grüttner, B. 51, 1303). — Ist in frisch gefälltem Zustand löslich in organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in alkoholischem, unlöslich in wäßrigem Ammoniumsulfid.

Tris-[2.5-dimethyl-phenyl]-bleihydroxyd $C_{24}H_{28}OPb = [(CH_3)_2C_6H_3]_3Pb\cdot OH.$ —Bromid $C_{24}H_{27}Pb\cdot Br.$ B. Aus Tris-[2.5-dimethyl-phenyl]-blei (S. 543) und 0,5 Mol Brom in Pyridin bei —40° (Krause, Schmitz, B. 52, 2169). Blättchen (aus Alkohol). F: 177° (unkorr.). Leicht löslich in Benzol, Chloroform, Äther und heißem Alkohol, schwerer in kaltem Alkohol. — Liefert mit [2.5-Dimethyl-phenyl]-magnesiumbromid in Äther Tetrakis-[2.5-dimethyl-phenyl]-blei.

4. Verbindungen, die vom Typus R·PbH(OH)₂ bezw. R·PbHO ableitbar sind.

a) Verbindungen $C_nH_{2n-1} \cdot PbH(OH)_2$ bezw. $C_nH_{2n-1} \cdot PbHO$.

Verbindung $C_6H_{14}O_2Pb = C_6H_{11} \cdot PbH(OH)_2$ bezw. Anhydroform $C_6H_{11} \cdot PbHO$.

Dicyclohexylbleioxyd C₁₂H₂₂OPb = (C₆H₁₁)₂PbO. Nur in Form von Salzen des Typus (C₆H₁₁)₂PbAc₂ bekannt. — Dichlorid (C₆H₁₁)₂PbCl₂. B. Aus Tricyclohexylblei (S. 543) durch Einw. von Chlor in Tetrachlorkohlenstoff bei 0° oder durch Einw. von Chlorwasserstoff in Chloroform bei 5—10° (Grüttner, B. 47, 3261). Blaßgelbe Nadeln (aus Chloroform). Färbt sich von 150° an rotbraun, scheidet von 180° an Blei ab. Bei 21° lösen 100 g Chloroform 0,083 g, 100 g Tetrachlorkohlenstoff 0,004 g, 100 g Benzol 0,016 g, 100 g einer Mischung aus gleichen Raumteilen Alkohol und Pyridin 2,90 g Dicyclohexylbleidichlorid. Beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine Lösung in Pyridin entsteht Dicyclohexylbleisulfid (s. u.). — Dibro mid (C₆H₁₁)₂PbBr₂. B. Aus Tricyclohexylblei durch Einw. von Brom in Tetrachlorkohlenstoff oder von Bromwasserstoff in Benzol bei 10°: G. Blaßgelbe Nadeln. Färbt sich bei 100° orange, wird bis 160° wieder heller, dann allmählich wieder dunkler; scheidet bei 225° plötzlich Blei ab. Gibt mit Phenylmagnesiumbromid Dicyclohexyldiphenylblei. — Dijodid (C₆H₁₁)₂PbI₂. B. Aus Tricyclohexylblei und Jod in Benzol bei 40° (G.). Orangefarbene Nadeln (aus Benzol). Zersetzt sich bei 100°. Schwer löslich in heißem Alkohol, leichter in heißem Benzol. Zersetzt sich bei kurzem Kochen mit Benzol.

Dicyclohexylbleisulfid $C_{12}H_{22}SPb = (C_6H_{11})_2PbS$. B. Durch Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine Lösung von Dicyclohexylbleidichlorid oder dibromid in Pyridin bei -10° (Grüttner, B. 47, 3263). — Gelbliche Blättchen (aus wäßr. Pyridin). Zersetzt sich etwas oberhalb 100° , ohne zu schmelzen. Sehr leicht löslich in Pyridin, schwer in Äther, kaum löslich in Alkohol.

b) Verbindungen $C_nH_{2n-7} \cdot PbH(OH)_2$ bezw. $C_nH_{2n-7} \cdot PbHO$.

1. Verbindung $C_6H_6O_2Pb = C_6H_6 \cdot PbH(OH)_8$ bezw. Anhydroform $C_6H_5 \cdot PbHO$.

Diphenylbleioxyd $C_{12}H_{10}OPb = (C_8H_5)_2PbO$ und Salze des Typus $(C_8H_5)_2PbAc_2$ (S. 918). Die Salze bilden mit Pyridin Molekülverbindungen (s. bei Pyridin, Syst. No. 3051) (Pfeiffer, Truskier, Disselkamp, B. 49, 2445). — $(C_8H_5)_2PbBr_2 + 2NH_3$. B. Beim Überleiten von trocknem Ammoniak über Diphenylbleidibromid (Pf., Tr., D., B. 49, 2449). Gibt beim Durchleiten von Luft Ammoniak quantitativ ab.

2. Verbindung $C_8H_{12}O_2Pb = (CH_3)_2C_6H_3 \cdot PbH(OH)_2$ bezw. Anhydroform $(CH_3)_2C_6H_3 \cdot PbHO$.

Bis-[2.5-dimethyl-phenyl]-bleioxyd $C_{16}H_{16}OPb = [(CH_3)_2C_6H_3]_2PbO$. — Dibromid $[(CH_3)_2C_6H_3]_2PbBr_2$. B. Aus Tris-[2.5-dimethyl-phenyl]-blei (S. 543) und 1 Mol Brom in Chloroform bei —10° (Krause, Schmitz, B. 52, 2169). Stäbchen (aus Chloroform). F: 120° (unkorr.; Zers.). Ziemlich leicht löslich in heißem Chloroform, schwer in Äther, sehr schwer in Alkohol.

XXIX. C-Bor-Verbindungen.

Phenylbordihydroxyd ("Phenylborsäure") $C_6H_7O_2B = C_6H_5 \cdot B(OH)_8$ (S. 920). B. Durch Einw. von Bortrichlorid auf Phenylmagnesiumbromid in Äther und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Wasser (Strecker, B. 43, 1134; vgl. a. W. Schlenk in Houben-Weyl, Die Methoden der organischen Chemie, 2. Aufl., Bd. IV [Leipzig 1924], S. 748). — Elektrische Leitfähigkeit einer wäßr. Lösung bei 25°: Str.

XXX. C-Aluminium-Verbindungen.

Triphenylaluminium, Aluminiumtriphenyl $C_{18}H_{15}Al = (C_6H_5)_3Al$. B. Durch Erhitzen von Quecksilberdiphenyl mit Aluminium auf 140^6 im Wasserstoff- oder Stickstoff-Strom (HILPERT, GRÜTTNER, B. 45, 2829; 46, 1676). — Krystalle. F: 196—200° (unkorr.) (H., G., B. 45, 2830). Unlöslich in Petroläther, löslich in trocknen Kohlenwasserstoffen. Ist im Vakuum nicht destillierbar. — Zersetzt sich allmählich in trockner Luft. Beim Durchleiten eines trockenen Luftstroms durch die Lösung in absol. Äther erhält man unter anderem Diphenyl. Mit Wasser entstehen unter lebhafter Reaktion Tonerde, Benzol und Diphenyl. Einw. von Jod, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff und Alkohol: H., G., B. 45, 2831. Bei der Einw. von Magnesium entsteht Magnesiumdiphenyl (H., G., B. 46, 1677). Bildet mit Äther eine additionelle Verbindung (Nadeln, F: 112—113°), die die Zusammensetzung (C_8H_5)₂Al + $C_4H_{10}O$ (H., G., B. 45, 2831 Anm.) oder $4(C_8H_5)_2$ Al + $3(C_8H_{10}O)$ (Krause, Wendt, B. 56, 467) besitzt.

XXXI. C-Magnesium-Verbindungen.

1. Verbindungen, die vom Typus R·MgH ableitbar sind.

Diphenylmagnesium, Magnesiumdiphenyl $C_{12}H_{10}Mg = C_6H_5 \cdot Mg \cdot C_6H_5$ (S. 925). B. Durch Einw. von Magnesium auf Diphenylzink oder Triphenylaluminium (HILPERT, GRÜTTNER, B. 46, 1677).

2. Verbindungen R·Mg·OH, Hydroxymagnesium-Verbindungen.

Nach dem Literatur-Schlußtermin des Ergänzungswerks [1. I. 1920] wiesen Schlenk, Schlenk jun. (B. 62, 920) und Schlenk jun. (B. 64, 734) nach, daß in den Lösungen der Alkyl- und Arylmagnesiumhalogenide Gleichgewichte der folgenden Art vorliegen: $2R \cdot MgX \rightleftharpoons R_2Mg + MgX_2$.

Literatur über Organomagnesiumverbindungen s. Ergw. Bd. III/IV, S. 602 sowie F. Runge, Organomagnesiumverbindungen [Stuttgart 1932].

A. Hydroxymagnesium-Kohlenwasserstoffe.

1. Verbindungen $C_n H_{2n-1} \cdot Mg \cdot OH$.

Cyclohexylmagnesiumhydroxyd C₆H₁₂OMg = C₆H₁₁·Mg·OH bezw. seine Salze C₆H₁₁·Mg·Ac (S. 926). Cyclohexylmagnesiumchlorid liefert mit Schwefel bezw. Selen Cyclohexanthiol bezw. Cyclohexanthiol bezw. Cyclohexanthiol bezw. Cyclohexylmagnesiumbromid gibt mit Zinntetrachlorid in Äther Tetracyclohexylzinn (Grüttiner, B. 47, 3265). Gibt man zu Cyclohexylmagnesiumbromid in Äther allmählich Bleichlorid zu und kocht das Reaktionsprodukt, so erhält man Tricyclohexylblei (S. 543) (Gr., B. 47, 3260; vgl. Krause, B. 54, 2062). Bei der Umsetzung äquimolekularer Mengen Cyclohexylmagnesiumbromid und Benzophenonchlorid entsteht Tetraphenyl-äthylendichlorid, bei Anwendung von überschüßsigem Cyclohexylmagnesiumbromid erhält man Tetraphenyl-äthylen (Schmidlin, V. Escher, B. 45, 894). Das Chlorid gibt mit Benzalaceton γ-Oxo-α-cyclohexyl-α-phenyl-butan (Kohler, Burnley, Am. 43, 415). Bei der Umsetzung des Chlorids mit Adipinsäure-diäthylester erhält man neben α.ζ-Dioxy-α.α.ζ-ζ-tetracyclohexyl-hexan viel Cyclohexen, Äthylcyclohexyläther (†) und andere Produkte (Bouvet, Bl. [4] 17, 215). Das Bromid gibt mit Dicyan in Äther unter Kühlung Hexahydrobenzoesäurenitril (Grignard, Bellet, C. r. 155, 45; G., B., Courtot, A. ch. [9] 12, 368), mit Chlorcyan sehr wenig Hexahydrobenzoesäurenitril und viel Chlorcyclohexan (G., B.; G., B., C., A. ch. [9] 4, 54).

2. Verbindungen $C_nH_{2n-3} \cdot Mg \cdot OH$.

Cyclohexen-(1)-yl-(4)-magnesiumhydroxyd $C_6H_{10}OMg =$

von Cyclohexen-(1)-yl-(4)-magnesiumbromid entsteht aus 4-Brom-cyclohexen-(1) und Magnesium in Äther (Sobecki, B. 43, 1039). — Beim Versetzen der äther. Lösung des Bromids mit festem Kohlendioxyd erhält man Cyclohexen-(3)-carbonsäure-(1). Beim Erhitzen des Bromids mit Orthoameisensäureäthylester in Toluol und kurzen Kochen des Reaktionsprodukts mit verd. Schwefelsäure erhält man 1-Formyl-cyclohexen-(3).

3. Verbindungen $C_n H_{2n-5} \cdot Mg \cdot OH$.

Cyclopentadien-(1.3)-yl-(5)-magnesiumhydroxyd $C_5H_6OMg =$

CH:CH CH:Mg·OH bezw. seine Salze C₅H₅·Mg·Ac. B. Das Bromid entsteht in Krystallinischer Form bei Einw. von Äthylmagnesiumbromid auf frisch depolymerisiertes Cyclopentadien in Lösung bei 45—50° und Abkühlen des Reaktionsprodukts (GRIGNARD, COURTOT, C. r. 158, 1764; C., A. ch. [9] 4, 68). — Das Bromid liefert mit Brom in Äther 3.4.5-Tribrom-cyclopenten-(1), mit Jod in Toluol polymeres Jodcyclopentadien (Ergw. Bd. V, S. 60) und ein Ol, das bei der Destillation im Vakuum explodiert (G., C.; C.). Bei der Einw. von Kohlendioxyd auf das Bromid in Äther entsteht Dicyclopentadien-dicarbonsäure (Ergw. Bd. IX, S. 394) (G., C.; G., Bellet, C., A. ch. [9] 4, 56; C., A. ch. [9] 4, 75); das Dinitril dieser Säure entsteht bei der Einw. von Chlorcyan auf das Bromid (G., C.; G., B., C.; C.). Kondensation mit Aldehyden und Ketonen: G., C.; C., A. ch. [9] 4, 86.

4. Verbindungen $C_n H_{2n-7} \cdot Mg \cdot OH$.

1. Phonylmagnosiumhydroxyd $C_6H_6OMg = C_6H_5 \cdot Mg \cdot OH$ bezw. seine Selze $C_6H_5 \cdot Mg \cdot Ac$ (S. 929). Eine äther. Lösung von Phenylmagnesiumbromid luminesciert unter dem Einfluß von feuchter Luft intensiv grünlich, das Jodid luminesciert unter denselben Bedingungen wesentlich schwächer (Heczko, Ch. Z. 35, 199).

Einw. von Chlor auf Phenylmagnesiumbromid: Datta, Mitter, Am. Soc. 41, 291. Bei der Einw. von Chlor auf Phenylmagnesiumjodid entsteht Chlorbenzol in geringer Ausbeute (D., M.). Läßt man Brom auf Phenylmagnesiumbromid oder Phenylmagnesiumjodid einwirken, so erhält man Brombenzol in 30—40% Ausbeute und wenig Diphenyl (D., M.). Bei der Einw. von Jod auf Phenylmagnesiumbromid entsteht neben viel Jodbenzol (Bodroux, C. r. 135, 1350) auch etwas Diphenyl (D., M., Am. Soc. 41, 288). Bei der Einw. von Jod auf Phenylmagnesiumjodid entsteht als Hauptprodukt Diphenyl (D., M.). Bei der Zersetzung von Phenylmagnesiumbromid in äther. Lösung mit 70% iger Schwefelsäure entstehen Äthan (?), Wasserstoff, Benzol und Diphenyl (Thorr, Kamm, Am. Soc. 36, 1025). Phenylmagnesiumbromid gibt mit Schwefelchlorür viel Diphenyl und Diphenyldisulfid (Strecker, B. 43, 1134) und geringere Mengen Chlorbenzol, Thiophenol, Diphenylsulfid, Diphenyltrisulfid und Diphenyltetrasulfid (Ferrano, Bl. [4] 7, 522). Mit Schwefeldichlorid liefert Phenylmagnesiumbromid als Hauptprodukt Diphenylsulfid, daneben entstehen Diphenyl, Chlorbenzol, schr wenig Diphenyldigulfid und höher Sulfide (E) mit Schwefeltistrablerid metabler. sehr wenig Diphenyldisulfid und höhere Sulfide (F.), mit Schwefeltetrachlorid entstehen größere Mengen Chlorbenzol, etwas weniger Diphenyl und Diphenylsulfid und nur Spuren von Diphenyldisulfid (F.). Bei der Reaktion von Schwefeldioxyd mit überschüssigem Phenylmagnesiumbromid erhielt Oddo (G. 41 I, 16) Diphenylsulfid und geringe Mengen Diphenyl und Diphenylsulfoxyd. Phenylmagnesiumbromid liefert mit Thionylchlorid Diphenylsulfoxyd GTRECKER, B. 43, 1135; GRIGNARD, ZORN, C. r. 150, 1179); Oddo erhielt dagegen hauptsächlich Diphenylsulfoxyd (Strecker, B. 43, 1135; GRIGNARD, ZORN, C. r. 150, 1179); Oddo erhielt dagegen hauptsächlich Diphenylsulfoxyd. Phenylmagnesiumbromid liefert bei der Einw. von Selenchlorür (STRECKER, WILLING, B. 48, 200) oder Selenbromür (PIERONI, BALDUZZI, G. 45 II, 109; vgl. a. KRAFFT, LYONS, B. 27, 1763) Diphenylselenid und Diphenyldiselenid. Mit Selenylchlorid gibt Phenylmagnesiumbromid Diphenylselenid (STR., WILLING, B. 48, 205). Mit Tellurdibromid gibt Phenylmagnesiumbromid vorwiegend Diphenyltellurid neben geringeren Mengen Tellur. Diphenyldisellurid und Diphenyltellurid neben geringeren Mengen Tellur. wiegend Diphenyltellurid neben geringeren Mengen Tellur, Diphenylditellurid und Diphenyl

(LEDERER, B. 48, 1347), mit Tellurtetrachlorid Triphenyltelluroniumhalogenid, Diphenyltelluriddihalogenid, Diphenyl und Diphenyltellurid (L., C. r. 151, 611; B. 44, 2289). Bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf Triphenyltelluroniumchlorid entstehen Diphenyltellurid und Diphenyl (L., B. 44, 2291).

Bei allmählicher Zugabe einer äther. Lösung von Phosphorsäure-phenylester-dichlorid zu Phenylmagnesiumbromid erhält man Triphenylphosphinoxyd; gibt man jedoch Phenylmagnesiumbromid zur äther. Lösung von Phosphorsäure-phenylester-dichlorid zu, so entsteht neben Triphenylphosphinoxyd auch etwas Diphenylphosphinsäure (S. 426) (MICHAELIS, WEGNER, B. 48, 316; in guter Ausbeute entsteht Diphenylphosphinsaure durch Reaktion von Phenylmagnesiumbromid mit Phosphorsäure-dichlorid-piperidid (Syst. No. 3038) (M., W.). Bei der Einw. von Phosphorsulfochlorid auf Phenylmagnesiumbromid entsteht Triphenylphosphinsulfid (STRECKER, GROSSMANN, B. 49, 74). Durch Einw. von Bortrichlorid auf überschüssiges Phenylmagnesiumbromid und Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Wasser erhält man Phenylborsäure (S. 548) (STR., B. 43, 1134; vgl. dagegen W. Schlenk in Houben-Weyl, Die Methoden der organischen Chemie, 2. Aufl., Bd. IV [Leipzig 1924], S. 748). Über die von Martin (B. 45, 2102) bei der Einw. von Siliciumtetrachlorid beobachteten Reaktionsprodukte vgl. KIPPING, ROBISON, Soc. 105, 484 Anm. Beim Kochen von Phenylmagnesium bromid mit 1,25 Mol Quecksilberbromid in Ather entsteht Phenylquecksilberbromid (HILPERT, GRÜTTNER, B. 46, 1686); ist Phenylmagnesiumbromid im Überschuß, so bildet sich Diphenylquecksilber (H., G., B. 46, 1679; PFEIFFER, TRUSKIER, B. 37, 1127). Phenylmagnesiumbromid gibt mit 1 Mol Zinkchlorid-Ätherat Phenylzinkhalogenid (Blaise, Bl. [4] 9, XIV, XVI). Bei der Einw. von Bleichlorid auf stark gekühlte, sehr verdünnte ätherische Phenylmagnesiumbromid Lösung entstehen Tetraphenylblei (Pf., Tr.; HOFMANN, WÖLFL, B. 40, 2428; vgl. a. MÖLLER, Pr., B. 49, 2443 Anm.) und geringe Mengen ungesättigte organische Bleiverbindungen (Krause, Schmitz, B. 52, 2165). Bei der Umsetzung von Phenylmagnesiumbromid mit wasserfreiem Chromichlorid oder Chromylchlorid unter Kühlung entsteht Pentaphenylchrombromid (S. 591) (Hein, B. 52, 195; 54, 1908; vgl. a. Sand, SINGER, A. 329, 190); in der Wärme erhält man aus Phenylmagnesiumbromid und Chromichlorid nur Diphenyl (Hein, B. 54, 1908; vgl. Bennett, Turner, Soc. 105, 1059; Kon-DYREW, FOMIN, Ж. 47, 196; C. 1916 I, 832). Durch Einw. von Eisenchlorid auf Phenylmagnesiumbromid entsteht Diphenyl (ODDO, G. 44 II, 277). Beim Kochen von Phenylmagnesiumbromid mit Kupferchlorid oder von Phenylmagnesiumjodid mit Kupfersulfat in Ather entsteht ebenfalls Diphenyl (KRIZEWSKY, TURNER, Soc. 115, 560).

Phenylmagnesiumbalogenide geben beim Erhitzen mit Alkylhalogeniden in wenig Äther das entsprechende Alkylbenzol neben Diphenyl und anderen Produkten; die Ausbeuten an Alkylbenzolen sind bei Anwendung von Jodiden am schlechtesten (Späth, M. 34, 1970, 1988). Phenylmagnesiumbromid liefert mit Acetylentetrabromid α.β-Dibrom-āthylen, Brombenzol und Diphenyl; reagiert analog mit anderen Polyhalogenderivaten des Äthans (Swarts, Bl. [4] 25, 145, 151). Läßt man eine Lösung von trocknem Nitrosobenzol in Äther zu einer äther. Lösung von 2,5 Mol Phenylmagnesiumbromid bei —15° zutropfen und zersetzt das Reaktionsprodukt mit Eis, so erhält man N.N-Diphenyl-hydroxylamin (S. 4) (Wieland, Roseeu, B. 45, 496; W., Offenbächer, B. 47, 2113; vgl. a. W., B. 39, 1499). Bei der Einw von Phenylmagnesiumjodid auf Triphenylchlormethan in Äther entstehen Triphenylmethyl und Diphenyl (Schmdlin, B. 43, 1141). Aus Tetraphenyl-āthylendichlorid und Phenylmagnesiumbromid oder -jodid erhält man Tetraphenyläthylen und Triphenyl-diphenylyl-āthylen (Norris, Thomas, Brown, B. 43, 2955; vgl. a. Schmddlin, v. Escher, B. 43, 1159), aus α.β-Dichlor-α.α.β.β-tetrakis-[4-chlor-phenyl]-āthylen und Phenylmagnesiumbromid nur Tetrakis-[4-chlor-phenyl]-āthylen (No. Th., Br.). — Die Reaktion von Phenylmagnesiumbromid mit Diäthylsulfit führt zu Diphenylsulfoxyd (Strecker, B. 43, 1136). 4-Methoxybenzylbromid gibt mit Phenylmagnesiumbromid 4-Methoxy-diphenylmethan, mit Phenylmagnesiumjodid dagegen als Hauptprodukt eine Verbindung C₂₂H₂₂O₂ (Ergw. Bd. VI, S. 204) (Sp., M. 34, 2007, 2008). Beim Erhitzen von Phenylmagnesiumbromid mit Methylbenzyläther auf 170—180° entstehen geringe Mengen Diphenylmethen (Sp., M. 35, 329).

auf 170—180° entstehen geringe Mengen Diphenylmethan (Sp., M. 35, 329).

Erhitzt man Phenylmagnesiumjodid mit Methylal auf 120—130°, so erhält man Methylbenzyläther (Späth, M. 35, 330); analog verläuft die Reaktion zwischen Phenylmagnesiumbromid und Acetal (Tschitschibabin, Jelgasin, Ж. 46, 809; B. 47, 1849; Sp.). Phenylmagnesiumbromid oder -jodid und Äthoxyacetal liefern beim Erhitzen auf 100—200° Phenylglykoldiäthyläther und Äthylstyryläther (Sp., M. 35, 332; 36, 6). Phenylmagnesiumbromid gibt mit Diazomethan Benzaldehyd-phenylhydrazon (Zerner, M. 34, 1634). Bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf überschüssigen Acetaldehyd entsteht als Hauptprodukt Acetophenon (Marshall, Soc. 105, 533; 107, 522). — Bei der Umsetzung äquimolekularer Mengen Phenylmagnesiumbromid und Benzaldehyd in Äther entsteht Benzhydrol als Hauptprodukt (Sabatier, Murat, C. r. 158, 534; A. ch. [9] 4, 278); destilliert man jedoch das Benzhydrol enthaltende Reaktionsprodukt, so erhält man hauptsächlich α.α.β.β-Tetraphenyläthan neben geringen Mengen Benzophenon, Diphenylmethan und sehr wenig Benzhydrol

(SA., Mu., C. r. 157, 1497; 158, 535; A. ch. [9] 4, 279). α.α.β.β-Tetraphenyl-äthan entsteht auch als Hauptprodukt bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf Benzaldehyd in Gegenwart von freiem Magnesium (Ma., Soc. 107, 511, 515). Gibt man eine Lösung von 1 Mol Phenylmagnesiumbromid allmählich zu 2 Mol Benzaldehyd in Äther, erwärmt nach mehrstündigem Aufbewahren bei Zimmertemperatur 12 Stunden auf dem Wasserbad und zersetzt das Reaktionsprodukt, so erhält man Benzylalkohol, Benzophenon und geringe Mengen α.α.β.β-Tetraphenyl-äthan (Ma., Soc. 105, 532). Phenylmagnesiumbromid reagiert mit Benzaldehyddiäthylacetal unter Bildung von Äthylbenzhydryläther und Triphenylmethan (Tschitschibabin, Jelgasin, Ж. 46, 41; B. 47, 50). Behandelt man Benzaldazin mit 4 Mol Phenylmagnesiumbromid in Äther und zersetzt das Reaktionsprodukt durch stark verdünnte Salzsäure unter Kühlung, so erhält man Benzaldehyd-benzylhydrazon und Benzaldehyd-benzhydrylhydrazon (Busch, Fleischmann, B. 43, 743). Bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf Benzaldoxim-N-phenyläther (Ergw. Bd. XI/XII, S. 171) erhält man N-Phenyl-N-benzhydryl-hydroxylamin (S. 11) und N-Phenyl-benzophenonisoxim (Ergw. Bd. XI/XII, S. 175) (Angell, Alessandri, Alazzi-Mancini, R. A. L. [5] 20 I, 549). — Bei längerem Kochen von β-Benzpinskolin mit einem großen Überschuß von Phenylmagnesium-jodid in Äther erhält man Pentaphenyläthylalkohol und eine Verbindung C₃₂H₂₄O vom Sohmelzpunkt 188° (Ergw. Bd. VII/VIII, S. 306) (Schmidlin, Wohl, B. 43, 1147; vgl. a. Gomberg, Cone, B. 39, 1461). Phenylmagnesiumbromid gibt mit monomerem Glyoxal Isohydrobenzoin (Ergw. Bd. VI, S. 490) (Wren, Still, Sci. 103, 1772).

Phenylmagnesiumbromid liefert mit 0,5 Mol Ameisensäureäthylester als Hauptprodukt Benzhydrol; destilliert man das Benzhydrol enthaltende Reaktionsprodukt, so erhâlt man hauptsächlich $\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -Tetraphenyl-äthan neben Benzhydrol, Benzophenon und Diphenylmethan (Sabatier, Murat, C. r. 157, 1497; 158, 535; A. ch. [9] 4, 279). Mit 0,75 Mol Ameisensäureäthylester in siedendem Äther bilden sich Äthylbenzhydryläther und Dibenzhydryl äther; mit 0,75 Mol Ameisensäureäthylester und 0,5 g-Atom Magnesium erhält man unter gleichen Bedingungen $\alpha.\alpha.\beta.\beta$ -Tetraphenyl-äthan neben harzigen Produkten (Stadnikow, 3K. 48, 1871; B. 57, 7). Das Reaktionsprodukt aus Phenylmagnesiumbromid und Benzhydrylacetat gibt bei der Zersetzung mit Wasser Dibenzhydryläther, einen bei 121—1220 nydrylacetat glot bei der Zersetzung mit wasser Dienznydrylather, einen bei 121—122° schmelzenden Kohlen wasserstoff C₂₁H₁₈ und andere Produkte (St., Ж. 46, 881; B. 47, 2139; vgl. a. Boyd, Hatt, Soc. 1927, 901). Phenylmagnesiumbromid gibt mit Acetonitril in Äther Acetophenon (Tröger, Beck, J. pr. [2] 87, 302), mit Jodacetonitril Jodbenzol (v. Braun, Deutsch, Schmatloch, B. 45, 1261). — Erhitzt man Phenylmagnesiumbromid mit 0,5 Mol Methylbenzoat in Äther, so erhält man außer Triphenylcarbinol Methyltriphenylmethyl-äther (St., Ж. 47, 2040; B. 57, 5; vgl. dagegen Boyd, Hatt, Soc. 1927, 904); reagiert analog mit Äthylbenzoat (St., Ж. 48, 297; B. 57, 7). Mit 0,5 Mol Benzylbenzoat liefert Phenylmagnesiumbromid Triphenylmethyl-äther, und Benzylskohol sowie geringe Mengen Diphenyl, Phenol, Benzyl-triphenylmethyl-ather und Benzoesaure (St., K. 46, 883; 47, 2041; B. 47, 2140; 57, 6; Boyd, Hatt, Soc. 1927, 902, 909). Läßt man Phenylmagnesiumbromid mit Benzonitril in Äther reagieren und zersetzt das Reaktionsprodukt mit einem Gemisch von Eis und Ammoniumchlorid, so erhält man Benzophenonimid (MOUREU, MIGNONAC, C. r. 156, 1803; A. ch. [9] 14, 336). — Während Triphenylessigsäurechlorid mit Phenylmagnesiumbromid in Äther hauptsächlich Phenyl-triphenylmethyl-keton gibt, liefert es mit Phenylmagnesiumjodid in Äther bei Zimmertemperatur Kohlenoxyd und Triphenylmethyl, in der Siedehitze Kohlenoxyd, Triphenylmethan und Triphenylcarbinol (Schmidlin, B. 48, 1139, 1140); einmal wurde bei Zimmertemperatur neben Triphenylmethyl auch eine geringe Menge Phenyl-triphenylmethyl-keton erhalten (Schm.). — Behandelt man Maleinsäure-dimethylester mit 4 Mol Phenylmagnesiumbromid in Äther, so erhält man 2.2.5.5-Tetraphenyl-dihydrofuran (Purdie, Arup, Soc. 97, 1544). Bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf Maleinsäureanhydrid entsteht α.δ-Dioxo-α.β.δ-triphenyl-butan (P., A.).

Bei der Einw. von 1 Mol Phenylmagnesiumbromid auf 1 Mol Dicyan erhält man nach der Hydrolyse des Reaktionsprodukts Benzonitril (GRIGNARD, C. r. 152, 390; GR., BELLET, COURTOT, A. ch. [9] 12, 365). Fügt man zu einer äther. Lösung von Chlorcyan tropfenweise die äquimolekulare Menge Phenylmagnesiumbromid in Äther, so erhält man nach der Hydrolyse des Reaktionsprodukts als Hauptprodukt Benzonitril neben geringen Mengen Chlorbenzol und Diphenyl (GRIGNARD, C. r. 152, 388; GR., BELLET, C. r. 158, 459; GR., B., COURTOT, A. ch. [9] 4, 43), bei weiterem Zusatz von Phenylmagnesiumbromid und folgender Hydrolyse mit verd. Salzsäure erhält man Benzophenon (GR., B.; GR., B., C., A. ch. [9] 12, 379). Setzt man tropfenweise 1 Mol Phenylmagnesiumbromid zu einer äther. Lösung von 0,75 Mol Bromcyan zu, so erhält man nach der Zersetzung des Reaktionsprodukts mit Eis als Hauptprodukt Brombenzol, daneben geringe Mengen Benzophenon, Diphenyl und sehr wenig Benzonitril (GR., C. r. 152, 389; GR., B., C. r. 158, 458 Anm.; GR., B., C., A. ch. [9] 4, 34); mit 0,7 Mol Jodcyan liefert Phenylmagnesiumbromid ausschließlich Jodbenzol neben Diphenyl (GR., C. r. 158, 389; GR., B., C. r. 158, 458; GR., B., C., A. ch. [9] 4, 32). Phenylmagnesiumbromid

setzt sich mit Thiokohlensäure-O-methylester-chlorid in Äther unter Bildung von Thiobenzoesäure-O-methylester um (Delépine, C. r. 158, 280; Bl. [4] 9, 904). — Läßt man Phenylmagnesiumjodid auf Phthalaldehydsäure in üblicher Weise einwirken, so entsteht 3-Phenyl-phthalid (MERMOD, SIMONIS, B. 41, 982); bei der Einw. von 10 Mol Phenylmagnesiumbromid auf Phthalaldehydsäure in Anisol bei 160° erhält man 2-[α-Oxy-benzyl]-triphenylcarbinol (Simonis, Remmert, B. 48, 206; vgl. Guyot, Catel, Bl. [3] 35, 1124); analog verläuft die Reaktion mit Isophthalaldehydsäure (S., R.); bei der Reaktion mit Terephthalaldehydsäure entstehen neben 4-[\alpha-Oxy-benzyl]-triphenylcarbinol noch drei Verbindungen, die bei 132°, 166° und 220° schmelzen (S., R.). — Setzt man Phenylmagnesiumbromid mit Äthansulfonsäureäthylester um, so erhält man Äthylphenylsulfon (ŠTRECKER, B. 43, 1136) und geringe Mengen Athylbenzol (FERNS, LAPWORTH, Soc. 101, 284); die Reaktion mit p-Toluolsulfonsäureäthylester ergibt als Hauptprodukt Athylbenzol (F., L., Soc. 101, 283). Phenylmagnesium bromid reagiert mit N-Äthyl-carbamidsäure-azid in Äther unter Bildung von N-Äthyl-benzamid (OLIVERI-MANDALA, G. 44 I, 669); reagiert analog mit Carbanilsäure-azid (O.-M.). Phenylmagnesiumbromid liefert mit Diphenylnitrosamin in Äther bei —150 Triphenylhydrazin (Wieland, Roseeu, B. 48, 1121). — Bei der Umsetzung von Phenylmagnesiumbromid mit "Dijodzinndiessigester" (Ergw. Bd. III/IV, S. 589) entsteht Zinntetraphenyl (Emmert, Eller, B. 44, 2331). Läßt man überschüssiges Phenylmagnesiumbromid auf Äthylquecksilberchlorid oder Benzylquecksilberchlorid unter Vermeidung von Temperatur-Erhöhung einwirken, so erhält man Äthyl-phenyl-quecksilber bezw. Phenylbenzyl-quecksilber (Hilpert, Grüttner, B. 48, 910, 912; vgl. indessen Jones, Werner, Am. Soc. 40, 1268).

Bei der Einw. von 3-Phenyl-phthalid auf überschüssiges Phenylmagnesiumbromid erhält man 2-[α-Oxy-benzyl]-triphenylcarbinol, bei der Einw. von Phenylmagnesiumbromid auf überschüssiges 3-Phenyl-phthalid 1-Oxy-1.3-diphenyl-phthalan (Guyot, Catel, C. r. 140, 1348; Bl. [3] 35, 1124); analog reagiert 3-p-Tolyl-phthalid (G., Vallette, A. ch. [8] 23, 369, 378). Beim Erhitzen von Phenylmagnesiumbromid mit Phthalophenon in Äther + Benzol auf dem Wasserbad entsteht ω.ω.ω'.ω'.-Tetraphenyl-o-xylylenglykol (Schlenk, Brauns, B. 48, 727). 1 Mol Chinolinsäure-methylester-(2) und 6 Mol Phenylmagnesiumbromid geben in Äther + Anisol beim Erhitzen die Verbindung nebenstehender Formel (Syst. No. 4233) (Simonis, Cohn, B. 47, 1244). Bei der Umsetzung von Phenylmagnesiumbromid mit Verbindung nebenstehender Formel (Syst. No. 4233) (Simonis, Cohn, B. 47, 1244). Bei der Umsetzung von Phenylmagnesiumbromid mit Verbindung nebenstehender Formel (Syst. No. 4233) (Simonis, Cohn, No. 3799) erhält man je nach den Bedingungen Dichlor-phenyltriazin oder Chlor-diphenyl-triazin (Ostrogovich, Ch. Z. 36, 738).

[4-Chlor-phenyl]-magnesiumhydroxyd C₈H₅OClMg = C₆H₄Cl·Mg·OH (S. 937). Das Bromid luminesciert bei der Oxydation durch Luft intensiv grünlichblau (SPATH, M. 36, 4). — Das Bromid gibt mit 1,2 Mol Siliciumtetrachlorid [4-Chlor-phenyl]-siliciumtrichlorid (S. 536) (GRÜTTNER, KRAUSE, B. 50, 1563).

[4-Brom-phenyl]-magnesiumhydroxyd $C_6H_6OBrMg = C_6H_4Br\cdot Mg\cdot OH$ (S. 938). Das Bromid gibt mit 1,1 Mol Siliciumtetrachlorid in äther. Lösung [4-Brom-phenyl]-siliciumtrichlorid und Bis-[4-brom-phenyl]-siliciumdichlorid (GRÜTTNER, KRAUSE, B. 50, 1562), mit 0,9 Mol Phenylsiliciumtrichlorid Phenyl-[4-brom-phenyl]-siliciumdichlorid (GR., CAUER, B. 51, 1290).

2. Verbindungen $C_7H_8OMg = C_7H_7 \cdot Mg \cdot OH$.

- 1. o-Tolylmagnesiumhydroxyd $C_7H_8OMg = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot Mg \cdot OH$ (S. 938). Bei der Einw. von Jod auf o-Tolylmagnesiumbromid in Äther entsteht 2-Jod-toluol in guter Ausbeute (Datta, Mitter, Am. Soc. 41, 290). Bei der Einw. von o-Tolylmagnesiumbromid auf überschüssigen Ameisensäureäthylester in Äther bei -50° entsteht o-Tolylaldehyd (Gattermann, A. 393, 218; vgl. a. G., Maffezzoli, B. 36, 4152). o-Tolylaldehyd entsteht auch durch Reaktion von o-Tolylmagnesiumbromid mit N-Phenyl-formiminoäthyläther (Hptw. Bd. XII, S. 235) in siedendem Äther (G.; vgl. a. Monier-Williams, Soc. 89, 275).
- 2. m-Tolylmagnesiumhydroxyd C₇H₈OMg = CH₃·C₆H₄·Mg·OH (S. 938). Bei der Einw. von Jod auf m-Tolylmagnesiumbromid in Äther entsteht 3-Jod-toluol (Datta, Mitter, Am. Soc. 41, 290).
- 3. p-Tolylmagnesiumhydroxyd C₇H₈OMg = CH₃·C₆H₄·Mg·OH (S. 938). Beim Einleiten von Chlor in eine äther. Lösung von p-Tolylmagnesiumbromid entsteht 4-Chlortoluol in geringer Ausbeute (Datta, Mitter, Am. Soc. 41, 292). Zur Bildung von 4-Jodtoluol bei der Einw. von Jod auf p-Tolylmagnesiumbromid in Äther vgl. D., M., Am. Soc. 41, 290. p-Tolylmagnesiumbromid liefert mit Bleichlorid ungesättigte Bleiverbindungen und geringe Mengen Tetra-p-tolyl-blei (Krause, Schmtz, B. 52, 2166). p-Tolylmagnesium-jodid gibt mit Chromichlorid in siedendem Äther 4.4'-Dimethyl-diphenyl (Bennett, Turner,

Soc. 105, 1061). p-Tolylmagnesiumbromid gibt mit 4-Nitroso-toluol in Äther bei —5° bis —10° N.N-Di-p-tolyl-hydroxylamin (S. 8) (Wieland, Roseeu, B. 48, 1118).

4. Benzylmagnesiumhydroxyd C₇H₈OMg = C₆H₅·CH₂·Mg·OH (S. 939). Benzylmagnesiumbromid gibt mit Thionylchlorid als Hauptprodukt Dibenzylsulfoxyd, daneben Dibenzylsulfid (Strecker, B. 43, 1135), mit Diäthylsulfit entsteht ebenfalls Dibenzylsulfoxyd (Str.). Bei der Reaktion von Benzylmagnesiumchlorid mit Selenchlorür entsteht außer Dibenzylselenid Dibenzylseleniddichlorid (Ergw. Bd. VI, S. 232) (Str., Willing, B. 48, 201). Dibenzylseleniddichlorid entsteht auch durch Einw. von Selentetrachlorid und Selenylchlorid auf Benzylmagnesiumchlorid (Str., W.). Bei der Einw. von Phosphorsulfochlorid auf Benzylmagnesiumchlorid in Äther bilden sich Tribenzylphosphinsulfid und Dibenzylthiophosphinsäure (S. 426) (Str., Grossmann, B. 49, 74). Durch Umsetzung von 1 Mol Benzylmagnesiumchlorid in Äther mit 1,1 Mol Quecksilberchlorid erhält man Benzylquecksilberchlorid (HILPERT, GRÜTTNER, B. 48, 913), bei Anwendung von überschüssigem Benzylmagnesiumchlorid entstehen Dibenzylquecksilber (WOLFF, B. 46, 64; JONES, WEBNER, Am. Soc. 40, 1266) und Benzylquecksilberchlorid (J., W.; vgl. POPE, GIBSON, Soc. 101, 735). Durch Einw. von Chromichlorid (Bennett, Turner, Soc. 105, 1061) und Eisenchlorid (Oddo, G. 44 II, 277) auf Benzylmagnesiumbromid in Äther entsteht Dibenzyl.

Benzylmagnesiumchlorid liefert mit Chlordimethyläther in Äther Methyl-β-phenäthyläther (Madinaveitia, Bl. [4] 25, 604)¹). Beim Erhitzen von Benzylmagnesiumchlorid mit Methylal auf 150° im Rohr entsteht anscheinend Methyl-β-phenäthyläther in geringer Menge, beim Erwärmen in Äther entstehen nur Toluol und Dibenzyl (Tschitschibabin, Jelgasin, Ж. 46, 807; B. 47, 1847). Mit Acetal gibt Benzylmagnesiumchlorid den Äthyläther des Methylbenzylearbinols (Tsch., J.). Bei der Einw. von Benzylmagnesiumchlorid auf Diazomethan entsteht in geringer Menge eine bei 124° schmelzende Verbindung C₈H₁₀N₂, die ammoniakalische Silberlösung reduziert (Zerner, M. 34, 1616, 1629). Benzylmagnesiumchlorid gibt mit Citronellal hauptsächlich θ-Oxy-β.β.ζ-trimethyl-α.t-diphenyl-nonan, daneben entsteht auch θ-Oxy-β.ζ-dimethyl-t-phenyl-β (oder α)-nonylen (Rufe, A. 402, 161, 182). Einw. von α-Chlormethylen-d-campher: Rufe, Iselin, B. 49, 38. Bei langsamem Zutropfen von Benzeldehyd zu einer siedenden ätherischen Lösung von Benzylmagnesiumchlorid entsteht Phenylbenzylcarbinol in fast quantitativer Ausbeute, bei Zutropfen einer äther. Benzylmagnesiumchlorid-Lösung zu Benzeldehyd in Äther unter Kühlung entsteht dagegen als Hauptprodukt bei 111,5° schmelzendes 1.3-Diphenyl-isochroman (Syst. No. 2374) und weniger Phenylbenzylcarbinol (Schmidlin, Garcia-Bants, B. 45, 3199); gelegentlich wurde statt des 1.3-Diphenyl-isochromans 1.3-Diphenyl-isochromen erhalten (Schm., G.-B.). Durch Einw. von 4 Mol Benzylmagnesiumchlorid auf 1 Mol Benzaldazin in Äther entstehen Benzaldehyd-[α.β-diphenyl-äthylhydrazon] und N.N'-Dibenzyl-hydrazin (Busch, Fleischmann, B. 43, 746); bei der analogen Reaktion mit Anisaldazin entstehen zwei Verbindungen C₂₂H₂₁O₂N₂ (?; vielleicht stereoisomere Anisaldehyd-[β-phenyl-α-(4-methoxyphenyl)-Äthylhydrazone], von denen die eine bei 84° unter Zersetzung schmilzt und die andere sich bei 99° zersetzt; aus beiden wird durch Mineralsäuren Anisaldehyd abgespalten (B., Fl.). Durch Einw. von Phenylquecksilberbromid auf überschüssi

3. [2.5 - Dimethyl - phenyl] - magnesium hydroxyd $C_8H_{10}OMg$, s. nebenstehende Formel (S.940). [2.5-Dimethyl-phenyl]-magnesium bromid liefert mit 0,5 Mol Bleichlorid in Äther beim Kochen des Reaktionsgemisches Tris - [2.5 - dimethyl - phenyl] - blei (S. 543) (Krause, Schmitz, B. 52, 2167).

5. Verbindungen $C_n H_{2n-11} \cdot Mg \cdot OH$.

1. Phenylacetylenylmagnesiumhydroxyd C₈H₆OMg = C₆H₅·C:C·Mg·OH (vgl. Hptw. Bd. V, S. 512). Phenylacetylenylmagnesiumbromid gibt bei der Oxydation mit Sauerstoff (MOUREU, A. ch. [8] 7, 545) oder mit Nitrobenzol in äther. Lösung (Jozitsch, Ж. 35, 555; J., Orelkin, Ж. 42, 728) Diphenyldiacetylen. Bei der Einw. von Brom auf Phenylacetylenylmagnesiumbromid entsteht Phenylbromacetylen (J., Ж. 35, 1275). Phenylacetylenylmagnesiumjodid liefert bei Einw. von Amylnitrit Phenyljodacetylen (J., Koschelew, Ж. 42, 1491). Durch Reaktion von Phenylacetylenylmagnesiumbromid mit Acetaldehyd in Äther erhält man γ-Oxy-α-phenyl-α-butin (M., Bl. [3] 33, 154), mit Chloral

¹⁾ Das von BAYER & Co. (D. R. P. 154658) bei dieser Reaktion erhaltene Produkt, das von ihnen als Methyl-o-tolubenzyl-äther angesehen wurde, dürfte wahrscheinlich ebenfalls Methyl- β -phenäthyl-äther sein; ein strenger Konstitutionsbeweis liegt nicht vor (Beilstein-Redaktion; Priv.-Mitt. d. I. G. Farbenindustrie).

δ.δ.δ-Trichlor-γ-oxy-α-phenyl-α-butin (J., Ж. 34, 241). Äquimolekulare Mengen Phenylacetylenylmagnesiumbromid und Äthylformiat geben in Äther bei —15° hauptsächlich Phenylpropiolaldehyd; bei der Umsetzung von 2 Mol Phenylacetylenylmagnesiumbromid mit 1 Mol Äthylformiat bei Zimmertemperatur entsteht Bis-phenylacetylenyl-carbinol (J., Ж. 35, 1273). Mit Kohlensäurediäthylester gibt Phenylacetylenylmagnesiumbromid Phenylpropiolsäureäthylester und Tris-phenylacetylenyl-carbinol (J., Seslawin, Ж. 42, 1491). Phenylacetylenylmagnesiumbromid gibt mit Dicyan Phenylpropiolsäurenitril (Grignard, Courtot, Bl. [4] 17, 230; Gr., Bellet, Courtot, A. ch. [9] 4, 55); mit Chlorcyan entstehen neben Phenylpropiolsäurenitril sehr geringe Mengen Phenylchloracetylen (Gr., C.; Gr., B., C.), mit Bromcyan bei 0° erhält man Phenylbromacetylen und sehr wenig Phenylpropiolsäurenitril (Gr., C.; Gr., B., C., A. ch. [9] 4, 39).

2. Indenyl-(3)-magnesiumhydroxyd $C_9H_8OMg = \begin{cases} C_6H_4--CH·Mg·OH \\ CH---CH \\ \end{cases}$. B. Indenyl-(3)-magnesiumhydroxyd $C_9H_8OMg = \begin{cases} C_6H_4---CH·Mg·OH \\ CH---CH \\ \end{cases}$

nyl-(3)-magnesiumbromid entsteht durch Einw. von Äthylmagnesiumbromid auf Inden in Toluol bei 100° (GRIGNARD, COURTOT, C. r. 152, 272; COURTOT, A. ch. [9] 4, 76). — Das Bromid gibt bei der Oxydation 3-Oxy-inden (GR., C.; C.). Gibt man tropfenweise Brom zu Indenyl-(3)-magnesiumbromid zu, so erhält man 1.2.3-Tribrom-hydrinden (GR., C., C. r. 154, 362; GR., Bellet, C., A. ch. [9] 4, 38; C., A. ch. [9] 4, 80). Mit Jod reagiert Indenyl-(3)-magnesiumbromid unter Bildung von Diindenyl-(3.3') (GR., C.; C.). Indenyl-(3)-magnesiumbromid gibt mit Polyoxymethylen in siedendem Äther beim Schütteln 3-Oxymethyl-inden (GR., C., C. r. 160, 501; C., A. ch. [9] 4, 95), mit Aceton in der Kälte 3-[α-Oxy-isopropyl]-inden (C., A. ch. [9] 4, 110); analog verlaufen die Reaktionen mit anderen Aldehyden und Ketonen (GR., C.; C.). Beim Einleiten von Kohlendioxyd in eine Lösung von Indenyl-(3)-magnesiumbromid in Toluol bei 100° entsteht Inden-carbonsäure-(1 oder 3) (GR., C., C. r. 152, 272; C., A. ch. [9] 4, 83). Indenyl-(3)-magnesiumbromid gibt mit Chlorcyan ausschließlich Inden-carbonsäure-(1 oder 3)-nitril, mit Bromcyan in Äther bei 0° 3-Brom-inden (GR., C., C. r. 154, 363; GR., B., C., A. ch. [9] 4, 37; C.). — Bromid. Farblose Körner. Fast unlöslich in Ather, sehr schwer löslich in kalten aromatischen Kohlenwasserstoffen (GR., C., C. r. 152, 272; C., A. ch. [9] 4, 77).

6. Verbindungen $C_n H_{2n-13} \cdot Mg \cdot OH$.

 $\label{eq:condition} \mbox{Verbindungen} \ \ C_{10} \mbox{H}_8 \mbox{OMg} = C_{10} \mbox{H}_7 \cdot \mbox{Mg} \cdot \mbox{OH}.$

- 1. α-Naphthylmagnesiumhydroxyd C₁₀H₈OMg = C₁₀H₇·Mg·OH (S. 941). Über die von Martin (B. 45, 2101) bei der Einw. von Siliciumtetrachlorid auf α-Naphthylmagnesiumbromid erhaltenen Produkte vgl. Κιρριας, Robison, Soc. 105, 484 Ann. α-Naphthylmagnesiumbromid gibt mit Quecksilberbromid α-Naphthylquecksilberbromid (Hildert, Grüttner, B. 46, 1686). α-Naphthylmagnesiumbromid gibt bei der Einw. von Chromichlorid in siedendem Äther α.α-Dinaphthyl (Bennett, Turner, Soc. 105, 1061). α-Naphthylmagnesiumbromid reagiert mit Benzolsulfonsäure-I-menthylester unter Bildung von benzolsulfonsaurem Magnesium und p-Menthen (Ferns, Lapworth, Soc. 101, 285).
- 2. β -Naphthylmagnesiumhydroxyd $C_{10}H_8$ OMg = $C_{10}H_7$ ·Mg·OH. B. β -Naphthylmagnesiumjodid entsteht durch Einw. von Magnesium auf 2-Jod-naphthalin in Äther auf dem Wasserbad (Schmidlin, Huber, B. 43, 2830); analog entsteht β -Naphthylmagnesiumbromid (Tschitschibabin, B. 44, 449). Bei der Einw. von Ameisensäureäthylester auf β -Naphthylmagnesiumjodid (Schm., H.) oder auf β -Naphthylmagnesiumbromid (Tsch.) entsteht Di- β -naphthyl-carbinol; bei Verwendung des Jodids entsteht als Nebenprodukt β - β -Dinaphthofluoren (Ergw. Bd. V, S. 364) (Schm., H.).

7. Verbindungen $C_n H_{2n-15} \cdot Mg \cdot OH$.

p-Diphenylylmagnesium hydroxyd $C_{12}H_{10}OMg = C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot Mg \cdot OH$ (S. 942). B. Bildung von p-Diphenylylmagnesiumjodid: Schlenk, A. 368, 301; von p-Diphenylylmagnesiumbromid: Schmidlin, B. 45, 3172. — p-Diphenylylmagnesiumbromid wird durch Luft zu 4-Oxy-diphenyl oxydiert; bei der Oxydation tritt eine intensive bläuliche Luminescenz auf (Schm.). Einw. von α -Chlormethylen-d-campher auf p-Diphenylylmagnesiumjodid: Rupe, Iselin, B. 49, 45.

8. Verbindungen $C_n H_{2n-17} \cdot Mg \cdot OH$.

Fluorenyl-(9)-magnesiumhydroxyd C₁₃H₁₀OMg, s. nebenstehende Formel. B. Fluorenyl-(9)-magnesiumbromid erhält man durch Einw. von Athylmagnesiumbromid auf Fluoren in Xylol bei 135—140° (GRIGNARD, COURTOT, C. r. 152, 1493; C., A. ch. [9] 4, 84; vgl. a. Maitland, Tucker, Soc. 1929, 2561). — Bei der Einw. von Kohlendioxyd auf Fluorenyl-(9)-magnesiumbromid in Toluol bei 100° entsteht Fluoren-carbonsäure-(9) (Gr., C.; C.). Fluorenyl-(9)-magnesiumbromid liefert mit Acetaldehyd in Äther bei 0° Methyl-fluorenyl-(9)-carbinol, mit Salicylaldehyd in Toluol bei 80—90° [2-Oxy-phenyl]-fluorenyl-(9)-carbinol, mit Aceton in Xylol bei 70° Dimethyl-fluorenyl-(9)-carbinol (C., A. ch. [9] 4, 159, 160, 162). — Bromid. Farblose Körner (C.).

9. Verbindungen $C_n H_{2n-23} \cdot Mg \cdot OH$.

Triphenylmethylmagnesiumhydroxyd $C_{19}H_{16}OMg = C_{19}H_{15} \cdot Mg \cdot OH$ (8. 942). Stabile Form des Triphenylmethylmagnesiumchlorids, β -Triphenylmethylmagnesiumchlorid, gewöhnliches Triphenylmethylmagnesiumchlorid (8. 943). Gibt mit Benzochinon-(1.4) in Benzol Hydrochinon-bis-triphenylmethyläther (SCHMIDLIN, WOHL, THOMMEN, B. 43, 1301). Verhalten gegen andere Chinone: SCHM., W., T. Triphenylmethylmagnesiumchlorid liefert mit Ameisensäureäthylester in siedendem Benzol eine Verbindung $C_{20}H_{16}O$ [F: 223,5° (korr.) unter Kohlenoxyd-Abspaltung] und ein amorphes Produkt, das sich in konz. Schwefelsäure mit blaugrüner Farbe löst (SCHM., B. 43, 1143; vgl. Danilow, Ж. 51, 108 Anm. 3; C. 1923 III, 760; D., Venus-Danilowa, B. 59, 378).

B. Hydroxymagnesiumderivate der Amine.

[3-Amino-phenyl]-magnesiumhydroxyd $C_6H_7ONMg = H_2N \cdot C_6H_4 \cdot Mg \cdot OH$ (S. 945). B. Zur Bildung von [3-Amino-phenyl]-magnesiumbromid vgl. PIERONI, BALDUZZI, G. 45 II, 110. — [3-Amino-phenyl]-magnesiumbromid gibt mit Selenbromür in siedendem Xylol 3.3'-Diamino-diphenylselenid.

C. Hydroxymagnesiumderivate der C-Silicium-Verbindungen.

[4-Triāthylsilyl-phenyl]-magnesiumhydroxyd C₁₂H₂₀OMgSi = (C₂H₅)₈Si·C₆H₄·Mg·OH. B. [4-Triāthylsilyl-phenyl]-magnesiumbromid entsteht durch Einw. von Magnesium auf Triāthyl-[4-brom-phenyl]-monosilan in siedendem Äther (GRÜTTNER, KRAUSE, B. 50, 1564).

— Beim Behandeln von [4-Triāthylsilyl-phenyl]-magnesiumbromid mit Wasser entsteht Triāthylphenylmonosilan (G., K.). Das Bromid gibt mit Jod in āther. Lösung Triāthyl-[4-jod-phenyl]-monosilan (G., K.). Liefert mit Siliciumtetrachlorid in āther [4-Triāthylsilyl-phenyl]-siliciumtrichlorid (S. 537) (G., CAUER, B. 51, 1288). Beim Kochen mit Trimethylbleibromid in āther. Lösung entsteht 1-Triāthylsilyl-4-trimethylplumbyl-benzol (S. 546); analog entsteht mit Triāthylsilyl-4-triāthylstannyl-benzol (S. 540) (G., K.).

XXXII. C-Calcium-Verbindungen.

[4-Oxy-phenyl]-calciumhydroxyd $C_6H_6O_2Ca=HO\cdot C_6H_4\cdot Ca\cdot OH(?)$. Vgl. darüber Spencer, Price, Soc. 97, 389.

XXXIII. C-Zink-Verbindungen.

Zinkdiphenyl, Diphenylsink $C_{12}H_{10}Zn=(C_6H_5)_2Zn$. B. Bei vorsichtigem Erhitzen von Quecksilberdiphenyl mit Zink im Wasserstoff-Strom (HILPERT, GRÜTTNER, B. 46, 1680). — Nadeln (aus Benzol). F: 105—106° (unkorr.). Kp: 280—285° (unkorr.; geringe Zers.). Leicht löslich in Benzol und absol. Äther, schwer in Petroläther. — Zersetzt sich bei der Einw. von trockner Luft unter Bildung von Zinkoxyd und Diphenyl. Bei der Einw. von Wasser entstehen sofort Zinkhydroxyd und Benzol. Entfärbt Jod-Lösung in Benzol. Liefert mit Chloroform Triphenylmethan. Bei der Einw. von Magnesium entsteht Magnesiumdiphenyl (H., Gr., B. 46, 1677).

Phenylsinkhydroxyd $C_0H_0OZn = C_0H_3 \cdot Zn \cdot OH$. B. Phenylzinkhalogenide entstehen bei der Einw. von Zinkchlorid-Ätherat $(ZnCl_2 + 2C_4H_{10}O)$ auf 1 Mol Phenylmagnesiumbromid in Äther (Blaise, Bl. [4] 9, XIV, XVI). — Umsetzungen mit halogenhaltigen organischen Verbindungen: B.

p-Tolylzinkhydroxyd $C_7H_8OZn = CH_3 \cdot C_8H_4 \cdot Zn \cdot OH$. B. p-Tolylzinkbromid entsteht aus p-Tolylmagnesiumbromid durch Einw. von 1 Mol Zinkchlorid-Ätherat in Äther (Blaise, Picard, C. r. 152, 269; A. ch. [8] 25, 268). — Das Bromid gibt mit Äthoxyacetylchlorid in Toluol Äthoxymethyl-p-tolyl-keton.

XXXIV. C-Cadmium-Verbindungen.

Cadmiumdiphenyl, Diphenylcadmium $C_{12}H_{10}Cd = (C_6H_5)_2Cd$. B. Bei kurzem Kochen von Quecksilberdiphenyl mit Cadmium im Wasserstoff-Strom (Hilpert, Grüttner, B. 46, 1683). — Wurde nicht rein erhalten.

XXXV. C-Quecksilber-Verbindungen.

1. Verbindungen, die vom Typus R·HgH ableitbar sind.

A. Derivate der Kohlenwasserstoffe.

1. Verbindungen, die vom Typus C_nH_{2n-1}·HgH ableitbar sind.

Quecksilberdicyclohexyl, Dicyclohexylquecksilber $C_{12}H_{22}Hg = (C_6H_{11})_8Hg$. B. Aus 6 Mol Cyclohexylmagnesiumbromid und 1 Mol Quecksilber in siedendem absolutem Äther (Grüttner, B. 47, 1655). — Krystallkörner (aus verd. Alkohol). F: 78—79°; die Schmelze scheidet nach wenigen Sekunden Quecksilber aus. Sehr leicht löslich in kaltem Äther und Benzol, löslich in absol. Alkohol. — Zersetzt sich beim Aufbewahren, auch im Vakuum und im Dunkeln, und zerfließt zu einem schwarzen Öl. Reduziert Gold- und Silbersalze in saurer Lösung; ammoniakalische Silberlösung und Fehlingsche Lösung werden nur unvollständig reduziert. Gibt mit Quecksilbersalzen die entsprechenden Salze des Cyclohexylquecksilberhydroxyds.

2. Verbindungen, die vom Typus C_nH_{2n-7}·HgH ableitbar sind.

Äthyl-phenyl-quecksilber $C_8H_{10}Hg=C_8H_5\cdot Hg\cdot C_2H_5$. B. Aus Phenylmagnesiumbromid und Äthylquecksilberchlorid in absol. Äther (HILPERT, GRÜTTNER, B. 48, 912). — Farbloses Öl. — Zersetzt sich beim Aufbewahren unter Bildung von Diäthylquecksilber und Diphenylquecksilber.

Quecksilberdiphenyl, Diphenylquecksilber C₁₂H₁₀Hg = (C₆H₅)₂Hg (S. 946). B. Zur Bildung durch Einw. von gelbem Quecksilberoxyd auf Phenylhydrazin in Äther (E. Fischer, Ehrhard, A. 199, 332) vgl. noch Puxeddurgen auf Phenylhydrazin in Äther (E. Fischer, Ehrhard, A. 199, 332) vgl. noch Puxeddurgen auf dem Wasserbad (Höchster Farbw., D. R. P. 272289; C. 1914 I, 1469; Frdl. 11, 1121). — Darst. Man erhitzt 900 g 3°/ojges Natriumamalgam mit 180 g Brombenzol, 200 cm³ Toluol oder Xylol und 10 cm³ Äthylacetat 12 Stunden auf 130°, extrahiert das vom Quecksilber durch Abgießen möglichst befreite Reaktionsprodukt mit Benzol, dampft den Benzolextrakt unter vermindertem Druck ein und wäscht den Rückstand mit eiskaltem Alkohol aus; Ausbeute 32—37°/o der berechneten Menge (Organic Syntheses Coll. Vol. 1 [New York 1932], S. 223). — F: 121,8° (Cambi, R. A. L. [5] 21 I, 776), 121—122° (H. F.). Thermische Analyse der Systeme mit Triphenylstibin (Eutektikum bei ca. 41° und ca. 20°/o Diphenylquecksilber), Triphenylwismut (Eutektikum bei ca. 64,5° und 34°/o Diphenylquecksilber) und Tetraphenylzinn (Eutektikum bei ca. 118° und 98°/o Diphenylquecksilber): C. Ultraviolettes Absorptionsspektrum in Alkohol: Ley, v. Engelhardt, Ph. Ch. 74, 33; in Chloroform: Purvis, McCleland, Soc. 101, 1519. Fluorescenz in Alkohol: L., v. E. — Diphenylquecksilber liefert beim Erhitzen im Wasserstoffstrom mit Zink Diphenylzink, mit Cadmium Diphenylcadmium (Hilpert, Grüttner, B. 46, 1680, 1682), mit Aluminium Triphenylaluminium (H., G., B. 46, 1685). Zur Umsetzung mit Quecksilber gibt beim Erhitzen mit Eisessig auf 220—230° Benzol und Diphenyl (Jones, Werner, Am. Soc. 40, 1268).

1.5 - Bis - phenylmercuri - pentan, Pentamethylen - bis - quecksilberphenyl $C_{17}H_{20}Hg_2=C_6H_5\cdot Hg\cdot [CH_2]_5\cdot Hg\cdot C_6H_5$. B. Aus Phenylmagnesiumbromid und Pentamethylen-bis-quecksilberbromid in absol. Äther (HILPERT, GRÜTTNER, B. 47, 184). — Widerlich riechendes Öl. Fast unlöslich in Wasser und kaltem Alkohol, schwer löslich in siedendem Alkohol. — Spaltet beim Erhitzen auf 180° im Vakuum Quecksilber ab. Gibt mit Jod in Benzol bei 35° Pentamethylen-bis-quecksilberjodid, bei längerem Kochen Jodbenzol, 1.5-Dijodpentan und Quecksilberjodid.

Quecksilber - di - o - tolyl, Di - o - tolyl - quecksilber $C_{14}H_{14}Hg = (CH_3 \cdot C_6H_4)_2Hg$ (S. 947). Existiert in einer stabilen Form vom Schmelzpunkt 102° und einer instabilen Form vom Schmelzpunkt 89° (R. Müller, Ph. Ch. 86, 227). Krystallisationsgeschwindigkeit der beiden Formen; M.

Äthyl-benzyl-quecksilber $C_9H_{12}Hg=C_8H_5\cdot CH_2\cdot Hg\cdot C_2H_5$. B. Aus Äthylmagnesiumbromid und Benzylquecksilberchlorid in absol. Äther (HILPERT, GRÜTTNER, B. 48, 912). — Farbloses Öl. — Zersetzt sich beim Aufbewahren unter Bildung von Diäthylquecksilber und Dibenzylquecksilber.

Phenyl-benzyl-quecksilber $C_{13}H_{12}Hg = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot Hg \cdot C_6H_5$. B. Aus Phenyl-magnesiumbromid und Benzylquecksilberchlorid in absol. Äther (HILPERT, GRÜTTNER, B. 48, 910; vgl. indessen Jones, Werner, Am. Soc. 40, 1268). — Fast farbloses Öl. Schwer löslich in Wasser und kaltem Alkohol, leicht in Äther, Petroläther und Benzol-Kohlenwasserstoffen. Mischbar mit Diphenylquecksilber und Dibenzylquecksilber. Zersetzt sich bei gewöhnlicher Temperatur langsam unter Bildung von Diphenylquecksilber und Dibenzylquecksilber, bei 80° ziemlich rasch unter Bildung von Dibenzyl, Diphenylquecksilber und Quecksilber. Gibt in der Kälte mit neutraler oder schwach saurer Silbernitrat-Lösung einen Niederschlag, der beim Kochen metallisches Silber abscheidet.

o-Tolyl-benzyl-quecksilber $C_{14}H_{14}Hg=C_6H_5\cdot CH_2\cdot Hg\cdot C_6H_4\cdot CH_3$. B. Aus o-Tolyl-magnesiumbromid und Benzylquecksilberbromid in Äther (HILPERT, GRÜTTNER, B. **48**, 912). — Fast farbloses Öl. Löst bei gewöhnlicher Temperatur erhebliche Mengen Dibenzylquecksilber. — Zersetzt sich beim Aufbewahren langsam unter Bildung von Di-o-tolyl-quecksilber und Dibenzylquecksilber. Gibt bei mehrstündigem Erhitzen auf 80° Di-o-tolyl-quecksilber, Dibenzyl und Quecksilber. Liefert mit Jod Benzylquecksilberjodid.

Quecksilberdibenzyl, Dibenzylquecksilber $C_{14}H_{14}Hg = (C_6H_5 \cdot CH_2)_2Hg$. B. Durch Einw. von überschüssigem Benzylmagnesiumehlorid auf Quecksilberchlorid in Ather (Wolff, B. 46, 65; Jones, Werner, Am. Soc. 40, 1266), neben erheblichen Mengen Benzylquecksilberchlorid (J., We.)¹). Bei der Einw. von überschüssigem Benzylmagnesiumbromid auf Phenylquecksilberbromid (Hilfert, Grüttner, B. 48, 907). Bei der Umsetzung von 1 Mol Benzylmagnesiumehlorid mit 1 Mol Benzylquecksilberchlorid (J., We.). — Nadeln (aus Alkohol). F: 111°; leicht löslich in Alkohol, Äther, Chloroform, Eisessig und Benzol, schwer in Ligroin und Petroläther (Wo.). — Zerfällt beim Erhitzen über den Schmelzpunkt in Dibenzyl und Quecksilber (Wo.). Liefert mit Quecksilbersalzen die entsprechenden Salze des Benzylquecksilberhydroxyds (Wo.). Gibt beim Erhitzen mit Eisessig auf 170° Dibenzyl, Toluol, Benzylacetat und Quecksilber (Wo.; J., We.); bei der Einw. von konz. Salzsäure erhält man Toluol und Quecksilberchlorid neben harzigen Produkten (J., We., Am. Soc. 40, 1263).

3. Verbindungen, die vom Typus $C_nH_{2n-13}\cdot HgH$ ableitbar sind.

Quecksilber-di- α -naphthyl, Di- α -naphthyl-quecksilber $C_{20}H_{14}Hg := (C_{10}H_{7)_2}Hg$ (S. 949). Liefert mit Quecksilberchlorid beim Erhitzen mit Alkohol im Rohr (Otto, J. pr. [2] 1, 185) oder beim Kochen mit Aceton (Steinkoff, A. 413, 330) α -Naphthylquecksilberchlorid.

Quecksilber-di- β -naphthyl, Di- β -naphthyl-quecksilber $C_{20}H_{14}Hg = (C_{10}H_{7})_2Hg$ (S. 949). B. und Darst. Durch Einw. von Kupferpulver auf die Additionsverbindung aus β -Naphthalindiazoniumchlorid und Quecksilberchlorid in Aceton (Organic Syntheses 12 [New York 1932], S. 46). — F: 241,5—243,5°.

¹⁾ Eine von Pope, Gibson (Soc. 101, 735) auf diesem Wege erhaltene und als Dibenzylquecksilber angesehene Verbindung vom Schmelzpunkt 1040 ist nach Jones, Werner Benzylquecksilberchlorid gewesen.

B. Derivate der Oxy-Verbindungen.

Bis - [5 - nitro - 2 - oxy - phenyl] - quecksilber, 2.2'-Quecksilber-bis[4-nitro-phenol] $C_{12}H_5O_6N_2Hg$, s. nebenstehende Formel. B. Das Natriumsalz entsteht aus dem Natriumsalz des 4 - Nitro - 2 - hydroxymercuri - phenols
durch Einw. von 1 Mol Natriumsulfid in wäßr. Lösung und Erwärmen des
Reaktionsgemisches (das das Natriumsalz des Bis-[(5 - nitro - 2 - oxy - phenyl) quecksilber]-sulfids [S. 565] enthält) (FOURNEAU, VILA, J. Pharm. Chim. [7] 6, 436, 438;
C. 1913 I, 20). — Hellgelbe Nadeln (aus Aceton). Wird beim Trocknen trübe. Leicht löslich
in siedendem Alkohol, ziemlich leicht in heißem Aceton.

Bis-[8-nitro-4-oxy-phenyl]-quecksilber, 4.4'-Quecksilber-bis-[2-nitro-phenol] C₁₂H₂O₆N₂Hg, s. nebenstehende Formel. B. Durch Einw. von Quecksilberchlorid auf 3-Nitro-4-oxy-phenyl-arsenoxyd in heißer verdünnter Natronlauge (Höchster Farbw., D. R. P. 272289; C. 1914 I, 1469; Frdl. 11, 1121). — Gelbe Nadeln (aus Aceton oder aus Pyridin + Alkohol). Schmilzt nicht bis 270°. Leicht löslich in Natronlauge.

C. Derivate der Carbonsäuren.

Bis - [2 - carboxy - phenyl] - quecksilber, 2.2'-Quecksilber - di - benzoesäure $C_{14}H_{10}O_4Hg = Hg(C_0H_4\cdot CO_3H)_8$ (S. 950). Zeigt nur sehr geringe Giftwirkung (MÜLLER, SCHCALTH, Bio. Z. 33, 387, 399). — Das Natriumsalz gibt mit Ammoniumsulfid bei gewöhnlicher Temperatur erst nach sehr langer Zeit Quecksilbersulfid (M., Sch., Sch., Bio. Z. 33, 401).

Bis-[5-nitro-2-carboxy-phenyl]-quecksilber, 2.2'-Quecksilber-bis-[4-nitro-benzoesäure] $C_{14}H_8O_8N_2Hg$, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Quecksilbersalz der 4-Nitro-benzoesäure durch Erhitzen auf 225' und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Zinnchlorür oder Ferrohydroxyd und Natronlauge in der Wärme (Vereinigte Chem. Werke, D. R. P. 251 332; C. No. No. 1912 II, 1413; Frdl. 11, 1112). — Dunkelgelbes Pulver. Verpufft beim Erhitzen unter Feuererscheinung und Auftreten von Nitrobenzol-Geruch (V. Ch. W.). Unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln; unlöslich in Mineralsäuren, löslich in Alkalien und Ammoniak mit gelber Farbe (V. Ch. W.). — Giftwirkung und Verhalten im Organismus: BLUMENTHAL, OPPENHEIM, Bio. Z. 39, 50. Spirillocide Wirkung: BL., Medizin. Klinik 7 [1911], 1506; vgl. Launoy, Levaditt, C.r. 153, 1521. — Das Natriumsalz gibt mit Schwermetallsalzen farbige Niederschläge (V. Ch. W.). — Na₂C₁₄H₆O₈N₂Hg (bei 100°). Gelbes flockiges Pulver (V. Ch. W.). Verpufft beim Erhitzen unter Feuererscheinung und Auftreten von Anilin-Geruch.

x.x'-Quecksilber-bis-[2-nitro-benzoesäure] $C_{14}H_{8}O_{8}N_{3}Hg = Hg[C_{8}H_{2}(NO_{2})\cdot CO_{3}H]_{2}$. B. Aus dem Quecksilbersalz der 2-Nitro-benzoesäure durch Erhitzen auf 200—225° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Zinnchlorür und Natronlauge (Vereinigte Chem. Werke, D. R. P. 251 332; C. 1912 II, 1413; Frdl. 11, 1113). — Gleicht der vorangehenden Verbindung.

x.x'-Quecksilber-bis-[3-nitro-benzoesäure] $C_{14}H_8O_8N_2Hg = Hg[C_8H_8(NO_8)\cdot CO_8H]_8$. Aus dem Quecksilbersalz der 3-Nitro-benzoesäure durch Erhitzen auf 200° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Zinnchlorür und Natronlauge oder mit Aluminiumspänen in schwach alkal. Lösung in der Kälte (Vereinigte Chem. Werke, D. R. P. 251332; C. 1912 II, 1413; Frdl. 11, 1113). — Gelbes Pulver. Unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in Alkalien und Ammoniak. Löst sich spurenweise in heißer Salzsäure. — Na₂C₁₄H₃O₈N₂Hg. Gelbes, undeutlich krystallinisches Pulver. Verpufft beim Erhitzen unter Feuererscheinung.

3.3' (oder 5.5')-Quecksilber-bis-[2-oxy-benzoesäure], 3.3' (oder 5.5')-Quecksilber-disalicylsäure $C_{14}H_{10}O_6Hg=Hg[C_6H_3(OH)\cdot CO_9H]_9$. B. Durch Reduktion von 3(oder 5)-Hydroxymercuri-salicylsäure (S. 570) mit formaldehydsulfoxylsaurem Natrium (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 255030; C. 1913 I, 353; Frdl. 11, 1116). — Pulver. Unlöslich in Wasser. Löslich in Alkalien und Alkalicarbonaten. Zersetzt sich beim Erhitzen.

2.2'-Quecksilber-bis-[4-oxy-benzoesäure] C₁₄H₁₀O₆Hg, s. nebenstehende Formel. B. Aus 2.2'-Quecksilber-bis-[4-amino-benzoesäure] durch Diazotieren und Verkochen der Diazoverbindung mit Wasser (Blumenthal, Oppenheim, Bio. Z. 39, 52). — Bräunlicher Niederschlag. — Giftwirkung und Verhalten im Organismus: B., O., Bio. Z. 39, 51, 57. — Na₅C₁₄H₈O₆Hg.

D. Derivate der Sulfonsäuren.

1.1' - Quecksilber - bis - [naphthol - (2) - disulfonsäure-(3.6)] C₂₀H₁₄O₁₄S₄Hg, s. nebenstehende Formel. B.

Aus Naphthol-(2)-disulfonsäure-(3.6) durch Mercurierung mit Quecksilberchlorid in sodaalkalischer Lösung und Reduktion des Reaktionsprodukts mit formaldehydsulfoxylsaurem Natrium (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 255030; C. 1913 I, 353; Frdl. 11, 1118). — Das Natriumsalz bildet ein weißes Pulver und ist leicht löslich in Wasser mit neutraler Reaktion.

3.3'- Quecksilber-bis-[5-sulfo-salicylsäure] $C_{14}H_{10}O_{12}S_3Hg$, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Natriumsalz der 3-Hydroxymercuri-5-sulfo-salicylsäure durch Reduktion mit formaldehydsulfoxylsaurem Natrium (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 255030; Ho38 Pt. 11, 1117). — Pulver. Sehr leicht löslich in Wasser, mit Natriumsulfat aussalzbar. — Natriumsalz. Pulver. Leicht löslich in Wasser mit neutraler Reaktion.

E. Derivate der Amine.

Bis - [5-brom - 2 - dimethylamino - phenyl] - quecksilber, (CH₃)₂N N(CH₃)₂ 2.2'-Quecksilber-bis-[4-brom-dimethylanilin] C₁₆H₁₆N₂Br₂Hg, s. nebenstehende Formel. B. Aus 5-Brom-2-dimethylamino-phenyl-quecksilberacetat (S. 576) durch mehrstündige Einw. von Kaliumjodid oder (in schlechter Ausbeute) von Ammoniumbromid in siedendem Br Br Alkohol (Whitmore, Am. Soc. 41, 1850). — Nadeln (aus Benzol + Petroläther). F: 123°. Leicht löslich in Benzol, Äther, Schwefelkohlenstoff und Aceton.

Bis - [4 - amino - phenyl] - quecksilber, 4.4' - Quecksilber - di - anilin $C_{12}H_{12}N_2Hg = Hg(C_6H_4\cdot NH_2)_2$ (S. 950). B. Durch Einw. von Quecksilberoxyd auf in Natronlauge gelöstes 4-Amino-phenylarsenoxyd (Höchster Farbw., D. R. P. 272289; C. 1914 I, 1469; Frdl. 11, 1121).

Bis-[6-amino-3-methyl-phenyl]-quecksilber, 2.2'-Quecksilber-bis-[4-methyl-anilin] $C_{14}H_{16}N_2Hg = [CH_3 \cdot C_6H_3(NH_4)]_2Hg$ (S. 952). Liefert mit [2.4-Dinitro-phenyl]-pyridiniumchlorid in Pyridin + Methanol in der Wärme eine Verbindung $C_{19}H_{19}N_2ClHg$ (braunes Pulver, F: 133°, löslich in Chloroform) (Reitzenstein, Stamm, J. pr. [2] 81, 159).

Bis-[5-amino-2-oxy-phenyl]-quecksilber, 2.2'-Quecksilber-bis[4-amino-phenol] $C_{12}H_{12}O_2N_2Hg$, s. nebenstehende Formel. B. Durch
Reduktion von 2.2'-Quecksilber-bis-[4-nitro-phenol] mit $Na_2S_2O_4$ in alkal.
Lösung (Fourneau, VILA, J. Pharm. Chim. [7] 6, 439, 440; C. 1913 I, 20).

— Nadeln. Unlöslich in Wasser, ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol.
Leicht löslich in verd. Natronlauge. — Oxydiert sich in alkal. Lösung an der Luft außerordentlich rasch unter Abscheidung eines schwarzen quecksilberhaltigen Niederschlags.
Bei der Einw. von Formaldehyd und Na₂S₂O₄ wird sofort Quecksilber abgeschieden. —
Ist stark giftig. — Salzsaures Salz. Nadeln. Löslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol.

Bis-[5-acetamino-2-oxy-phenyl]-quecksilber (?), 2.2'-Quecksilber-bis-[4-acetamino-phenol](?) $C_{16}H_{16}O_4N_2Hg=[CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(OH)]_2Hg(?)$. B. Aus der vorangehenden Verbindung und überschüssigem Essigsäureanhydrid in der Kälte (Fourneau, VILA, J. Pharm. Chim. [7] 6, 441; C. 1913 I, 20). — Nadeln. Ziemlich leicht löslich in siedendem Alkohol. Löslich in Alkalien. — Ist in alkal. Lösung ziemlich luftbeständig. — Ist schwächer giftig als die vorangehende Verbindung.

Bis-[5-amino-2-carboxy-phenyl]-quecksilber, 2.2'-Quecksilber. CO₂H CO₂H bis-[4-amino-benzoesäure] C₁₄H₁₂O₄N₂Hg, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Quecksilbersalz der 4-Nitro-benzoesäure durch Erhitzen auf 225° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit überschüssigem Ferrosulfat und Natronlauge in der Hitze (Vereinigte Chem. Werke, D. R. P. 249725; C. NH₂ NH₂ 1912 II, 777; Frdl. 11, 1110; vgl. Blumenthal, Bio. Z. 32, 60). — Farblos bis gelblichgrau. Sehr schwer löslich oder unlöslich in fast allen Lösungsmitteln; leicht löslich in Alkalien und in heißen Mineralsäuren (V. Ch. W.). — Giftwirkung und Verhalten im Organismus:

BL., Bio. Z. 32, 62; BL., OPPENHEIM, Bio. Z. 36, 295, 299; 39, 50. Spirillocide Wirkung: BL., Medizin. Klinik 7 [1911], 1506; vgl. Launoy, Levaditi, C. r. 153, 1521. — Läßt sich in verd. Lösungen mit Hilfe des grünen, beim Kochen mit Wasser braun werdenden Kupfersalzes nachweisen (V. Ch. W.). Zum Nachweis im Harn versetzt man ca. 10 cm³ Harn mit einigen Tropfen Salzsäure und 2 Tropfen 1% iger Natriumnitrit-Lösung und fügt eine frisch bereitete Lösung von α-Naphthol in Natronlauge zu; bei Anwesenheit von 2.2′-Quecksilber-bis-[4-amino-benzoesäure] bildet sich ein purpurroter, in überschüssiger Natronlauge mit himbeerroter Farbe löslicher Niederschlag; mit α-Naphthylamin entsteht ein blauvioletter Niederschlag (BL., Bio. Z. 32, 61). — Hydrochlorid. Nadeln (aus Wasser). Zersetzt sich beim Erhitzen auf löhere Temperaturen; löslich in heißem Wasser, unlöslich in Alkohol, Benzol und Äther (V. Ch. W.). — Na₂C₁₄H₁₀O₄N₂Hg. Gelbliches Krystallpulver. Zersetzt sich beim Erhitzen auf höhere Temperaturen unter Bildung von Anilin und Quecksilber (V. Ch. W.). Sehr leicht löslich in Wasser mit gelber Farbe. — Kupfersalz s. o. — HgC₁₄H₁₀O₄N₂Hg. Fast farblos (BL., O., Bio. Z. 36, 295).

x.x'-Quecksilber - bis - [2 - amino - benzoesäure] $C_{14}H_{12}O_4N_3Hg = [H_2N \cdot C_6H_2](CO_2H)_2Hg$. B. Aus dem Quecksilbersalz der 2-Nitro-benzoesäure durch Erhitzen auf 200—225° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit überschüssigem Ferrocarbonat und 15°/oiger Natronlauge bei 100° (Vereinigte Chem. Werke, D. R. P. 249725; C. 1912 II, 777; Frdl. 11, 1111). — Gelbliches Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen unter Bildung von Anilin

und Quecksilber.

x.x'- Quecksilber - bis - [3 - amino - benzoesäure] $C_{14}H_{12}O_4N_3Hg = [H_2N\cdot C_6H_3(CO_2H)]_2Hg$. B. Aus dem Quecksilbersalz der 3-Nitro-benzoesäure durch Erhitzen auf ca. 200° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit überschüssigem amalgamiertem Aluminium und $15^0/_0$ iger Natronlauge bei $40-50^0$ (Vereinigte Chem. Werke, D. R. P. 249725; C. 1912 II, 777; Frdl. 11, 1111). — Krystallinisches Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen unter Bildung von Anilin und Quecksilber.

F. Derivate der Arsonsäuren.

Bis-[3-arsono-2-oxy-3-methyl-phenyl]-quecksilber, 3.8'-Quecksilber-bis-[2-oxy-toluol-arsonsäure-(5)] $C_{14}H_{16}O_8As_2Hg$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Reduktion von 3-Hydroxymercuri-2-oxy-toluolarsonsäure-(5) mit formaldehydsulfoxylsaurem Natrium (Chem. Fabr. V. HEVDEN, D. R. P. 255030; C. 1913 I, 353; Frdl. 11, 1118). — Das Natriumsalz löst sich in Wasser mit neutraler Reaktion.

x.x'-Quecksilber-bis-[salicylsäure-arsonsäure-(5)] $C_{14}H_{12}O_{12}As_2Hg = [H_2O_5As \cdot C_6H_2(OH)(CO_2H)]_2Hg$. B. Durch Reduktion von x-Hydroxymercuri-salicylsäure-arsonsäure-(5) mit formaldehydsulfoxylsaurem Natrium (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 255030; C. 1913 I, 353; Frdl. 11, 1117). — Pulver. — Natriumsalz. Pulver. Leicht löslich in Wasser mit neutraler Reaktion, schwer in Alkonol.

2. Verbindungen R·Hg·OH, Hydroxymercuri-Verbindungen.

A. Hydroxymercuri-Kohlenwasserstoffe.

1. Verbindungen $C_n H_{2n-1} \cdot Hg \cdot OH$.

Hydroxymercuri-cyclohexan, Cyclohexylquecksilberhydroxyd C_6H_{12} OHg = C_6H_{11} ·Hg·OH (S. 952). — Chlorid C_6H_{11} ·HgCl. B. Aus Cyclohexylmagnesiumchlorid und Quecksilberchlorid in siedendem Äther (Grüttner, B. 47, 1654). Aus Dicyclohexylquecksilber und Quecksilberchlorid (G., B. 47, 1656). Blättchen (aus Benzol oder Alkohol). F: 163—164° (unkorr.). Gleicht in der Löslichkeit dem Bromid. — Bromid C_6H_{11} ·HgBr. B. Analog dem Chlorid (G., B. 47, 1653, 1656). Blättchen (aus Benzol).

F: 153° (unkorr.). Unlöslich in kaltem Wasser, schwer löslich in kaltem Petroläther, sehr leicht in Pyridin, Anilin und Dimethylanilin. Bei 29° lösen 10 g Benzol 0,33 g, 10 g absol. Alkohol 0,04 g. Lichtempfindlich. Wird beim Reiben stark elektrisch. — Jod id C_6H_{11} ·HgI B. Aus dem Chlorid oder dem Bromid und Kaliumjodid in Alkohol + Benzol (G., B. 47, 1654). F: 143° (unkorr.); zersetzt sich bei 159° unter Gasentwicklung und Abscheidung von Quecksilberjodid. Lichtempfindlich. — Sulfid $(C_6H_{11}\cdot Hg)_2S$. B. Aus dem Bromid und Schwefelwasserstoff in Pyridin + Äther bei —10° (G., B. 47, 1654). Farbloser Niederschlag. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Ziemlich leicht löslich in Pyridin und in Schwefelammoniumlösung, unlöslich in anderen Lösungsmitteln. Ist im Vakuum im Dunkeln über Phosphorpentoxyd mehrere Tage haltbar; zersetzt sich in feuchtem Zustand rasch. — Cyanid $C_6H_{11}\cdot Hg\cdot CN$. B. Durch Eindampfen einer Lösung von Dicyclophexylquecksilber und Quecksilbercyanid in Alkohol + Äther auf dem Wasserbad (G., B. 47, 1656). Lichtempfindliche Blättchen (aus Alkohol). F: 144° (unkorr.); zersetzt sich bei 190° unter Gasentwicklung und Quecksilber-Abscheidung. Ist leichter löslich als das Bromid; unlöslich in kaltem Wasser.

2. Verbindungen $C_n H_{2n-7} \cdot Hg \cdot OH$.

1. Hydroxymercuri-benzol, Phenylquecksilberhydroxyd $C_eH_eOHg = C_eH_b$. Hg·OH (S. 952). — Chlorid C_eH_b ·HgCl. B. Aus Diphenylquecksilber und Quecksilberchlorid in Aceton oder Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur (Steinkopf, A. 413, 329). Aus dem Acetat und Calciumchlorid in Alkohol (Roeder, Blast, B. 47, 2751). Bei der Einw. von Quecksilberchlorid auf Äthyltriphenylblei und Äthyltriphenylzinn in heißem Alkohol (Krause, Schmitz, B. 52, 2161, 2162). F: 250—251° (St.), 250° (unkort.) (K., Sch.). Gibt mit überschüssigem Arsentrichlorid auf dem Wasserbad Phenyldichlorarsin (R., B.). — Bromid C_eH_b ·HgBr. B. Aus Phenylmagnesiumbromid und Quecksilberbromid in Äther (Hilpert, Grüttner, B. 46, 1686). Blättchen (aus Pyridin). F: 275°. — Jodid C_eH_b ·HgI. B. Aus dem Chlorid und Natriumjodid in Aceton (St., A. 413, 329). F: 264°. — Acetat C_eH_b ·Hg·O·CO·CH₃. B. Durch 5-stdg. Erhitzen von 100 cm³ thiophenfreiem Benzol mit 50 g Quecksilberacetat und 50 cm³ Eisessig auf 100° unter Druck (R., B., B. 47, 2751; vgl. Tausz, Peter, C. 1919 II, 125). Gibt beim Erhitzen mit Eisessig auf 220—230° Benzol, Diphenyl und teerige Produkte (Jones, Werner, Am. Soc. 40, 1268). — Rhodanid C_eH_b ·Hg·S·CN. B. Neben Phenylrhodanid bei der Einw. von Rhodan (Ergw. Bd. III/IV, S. 72) auf Diphenylquecksilber in Äther (Söderbäck, A. 419, 267). Aus Phenylquecksilbergieldid und Rhodan in Schwefelkohlenstoff (Sö., A. 419, 268). Tafeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 231—232,5°; zersetzt sich beim Erhitzen über den Schmelzpunkt. Wird beim Aufbewahren gelblich.

2. Verbindungen $C_7H_8OHg = C_7H_7 \cdot Hg \cdot OH$.

- 1. 2-Hydroxymercuri-toluol, o-Tolyl-quecksilberhydroxyd C₇H₈OHg = CH₃·C₈H₄·Hg·OH (S. 955). Bromid CH₃·C₈H₄·HgBr. B. Aus o-Tolylmagnesiumbromid und Quecksilberbromid in absol. Äther (HILPERT, GRÜTTNER, B. 48, 914). Nadeln (aus Xylol oder Alkohol). F: 168° (unkorr.). Leicht löslich in Pyridin, Anilin und in warmen Benzolhomologen, schwer löslich in Äther, Chloroform und Aceton. Jodid CH₃·C₆H₄·HgI. B. Aus dem Bromid und Kaliumjodid in Alkohol (H., G.). Krystalle (aus Alkohol). F: 176° bis 177,5° (unkorr.). Sulfid (CH₃·C₆H₄·Hg)₂S. B. Aus dem Jodid und Schwefelwasserstoff in Pyridin + Äther bei —10° (H., G.). Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen. Schwer löslich in Pyridin, unlöslich in anderen Lösungsmitteln. Ist in trocknem Zustand mehrere Tage haltbar; zersetzt sich in feuchtem Zustand rasch unter Abscheidung von Quecksilbersulfid.
- 2. 4-Hydroxymercuri-toluol, p-Tolylquecksilberhydroxyd $C_7H_8OHg = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot Hg \cdot OH$ (S. 956). Bromid $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot HgBr$. B. Durch Umsetzung von p-Tolylmagnesiumbromid in Äther mit Quecksilberchlorid (Pope, Gibson, Soc. 101, 736) oder mit Quecksilberbromid (Hilpert, Grüttner, B. 48, 914). Nadeln oder Schuppen aus Benzol). F: 234—235° (unkorr.; bei raschem Erhitzen) (H., Gr.), 228° (P., Gi.). Ist in den gewöhnlichen Lösungsmitteln in der Hitze schwer löslich, in der Kälte fast unlöslich (P., Gi.). Gibt mit Phenyldichlorphosphin bei 270° Phenyl-p-tolyl-chlorphosphin (P., Gi.). Jodid $CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot HgI$. B. Aus dem Chlorid und Natriumjodid in Aceton (Steinkopf, A. 413, 329). Aus dem Bromid und Kaliumjodid in siedendem Alkohol (H., Gr., B. 48, 915). Krystalle (aus Toluol oder Alkohol). F: 213—214° (St.), 217° (unkorr.) (H., Gr.).

3. \(\omega - \text{Hydroxymercuri} - \text{tokuol.} \) Benzylquecksilberhydroxyd \(C_7H_6\text{OHg} = C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot Hg \cdot OH \((S. 956) \). — Chlorid \(C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot HgCl^1 \)). \(B. \) Aus Dibenzylquecksilber und Quecksilberchlorid in heißer alkoholischer Lösung (WOLFF, B. 46, 65, 66). Aus Benzylmagnesiumchlorid und Quecksilberchlorid in Ather (HILPEBT, GRÜTTNER, B. 48, 913). Blättchen (aus Xylol + Alkohol). \(F: 104^0 \) (W.; \(H., \scrt{G.} \)). \(10 \text{ g } 99,8^0/\text{oiger Alkohol lösen bei } 25^0 0,145 \text{ g } (H., \scrt{G.}). \(- \text{ Bro mid } C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot HgBr. \) \(B. \) Aus Dibenzylquecksilber und Quecksilberbromid in heißem Alkohol (W.). Blättchen. \(F: 119^0 \cdot - \text{ Jodid } C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot HgI. \) \(B. \) Aus Dibenzylquecksilber und Quecksilbercysnid in Alkohol bei 130^0 im Rohr (W.). Nadeln. \(F: 124^0 \cdot - \text{ Acetat } C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot Hg \cdot O \cdot C \cdot CH_3. \) \(B. \text{ Aus Dibenzylquecksilber und Quecksilberacetat in Alkohol bei vorsichtigem Erhitzen (W.). \(Aus \text{ Benzylquecksilberchlorid und Silberacetat in Alkohol (W.). Nadeln. \(F: 126^0 \cdot Gibt \) beim Erhitzen mit Eisessig auf 170^0 im Rohr Benzylacetat und metallisches Quecksilber (Jones, Werner, \(Am. Soc. \) 40, 1268).

3. Verbindungen $C_n H_{2n-13} \cdot Hg \cdot OH$.

1-Hydroxymercuri-naphthalin, α -Naphthyl-quecksilberhydroxyd $C_{10}H_{10}OHg = C_{10}H_{1}\cdot Hg\cdot OH$ (8. 957). — Chlorid $C_{10}H_{1}\cdot HgCl$. B. Aus Di- α -naphthyl-quecksilber und Quecksilberchlorid in siedendem Aceton (Steinkoff, A. 413, 330). F: 188° bis 189°. — Bromid $C_{10}H_{1}\cdot HgBr$. B. Aus α -Naphthylmagnesiumbromid und Quecksilberbromid in siedendem Äther (Hilpert, Grüttner, B. 46, 1686). Blättchen (aus Pyridin). F: 202°. Sehr leicht löslich in Anilin. — Jodid $C_{10}H_{1}\cdot HgI$. B. Aus dem Chlorid und Natriumjodid in Aceton (St.). Krystalle (aus Toluol). F: 185,5—186°.

B. Hydroxymercuri-derivate der Oxy-Verbindungen.

1. Hydroxymercuri-derivate der Monooxy-Verbindungen.

a) Hydroxymercuri-derivate der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-6} O$.

1. Hydroxymercuri-derivate des Phenois $C_6H_6O=C_6H_5\cdot OH$.

2-Hydroxymercuri-phenol, [2-Oxy-phenyl]-quecksilberhydroxyd $C_6H_6O_3Hg = HO \cdot C_8H_6 \cdot Hg \cdot OH$ (S. 959). Anwendung des Natriumsalzes zur Herstellung von desinfizierenden Seifen: BAYER & Co., D.R.P. 246880, C. 1912 I, 1938. Herstellung von Lösungen des Chlorids in Ölen und Fetten: Gebr. AVENARIUS, WOLFF, D.R.P. 272605; C. 1914 I, 1720; Frdl. 11. 1100.

4-Chlor-2-hydroxymercuri-phenol, [5-Chlor-2-oxy-phenyl]-queck-silberhydroxyd C₆H₅O₂ClHg, s. nebenstehende Formel. B. Das Sulfat entsteht durch Erhitzen von 4-Chlor-phenol mit Quecksilbersulfat in schwefelsaurer Lösung (BAYER & Co., D.R.P. 234851; C. 1911 I, 1769; Frdl. 10, 1272; I. G. Farbenind., Priv. Mitt.). — Wird aus saurer Lösung durch Neutralisation climit Natronlauge oder aus alkal. Lösungen durch Kohlendioxyd als Anhydroverbindung (s. u.) gefällt. — Das Natriumsalz wird als Saatgutbeize verwendet (B. & Co., D.R.P. 312281; C. 1919 IV, 637; Frdl. 13, 983).

Anhydro - [4 - chlor - 2 - hydroxymercuri - phenol] $\begin{bmatrix} C_0H_3OClHg \end{bmatrix}_x = \begin{bmatrix} C_0H_3Cl \\ 0 \end{bmatrix}_x$.

B. s. im vorangehenden Artikel. — Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol; leicht löslich in Säuren und Alkalien unter Bildung von Salzen des 4-Chlor-2-hydroxymercuriphenols (BAYER & Co., D.R.P. 234851; C. 1911 I, 1769; Frdl. 10, 1272). — Liefert beim Kochen mit starker Salzaäure 4-Chlor-phenol.

¹⁾ Vergl. a. S. 559 Anm.

- 4-Nitro-2-hydroxymercuri-phenol, [5-Nitro-2-oxy-phenyl]-queck-silberhydroxyd C₆H₅O₄NHg, s. nebenstehende Formel (S. 960). B. Das Acetat entsteht aus dem Natriumsalz des 4-Nitro-phenols und Quecksilberacetat in siedendem Wasser (FOUNDAU, VILA, J. Pharm. Chim. [7] 6, 435; C. 1913 I, 20). Das Natriumsalz gibt mit 1 Mol Natriumsulfid in der Wärme das Natriumsalz des Bis-[5-nitro-2-oxy-phenyl]-quecksilbers (S. 560), in der Kälte das Natriumsalz des Bis-[(5-nitro-2-oxy-phenyl)-quecksilber]-sulfids (s. u.). Acetat, 4-Nitro-2-acetoxymercuri-phenol HO·C₆H₃(NO₂)·Hg·O·CO·CH₃. B. s. o. Fast farblose Nadeln (aus Wasser).
- Bis-[(5-nitro-2-oxy-phenyl)-quecksilber]-sulfid $C_{12}H_8O_6N_2SHg_2=[HO\cdot C_6H_3(NO_2)\cdot Hg]_2S$. B. Aus dem Natriumsalz des [5-Nitro-2-oxy-phenyl]-quecksilberhydroxyds und Natriumsulfid in der Kälte; das Reaktionsprodukt wird mit verd. Schwefelsäure neutralisiert (FOURNEAU, VILA, J. Pharm. Chim. [7] 6, 438; C. 1913 I, 20). Goldgelber, allmählich braun werdender Niederschlag. Unlöslich in Wasser und Alkohol. Gibt bei der Einw. von verd. Natronlauge Bis-[5-nitro-2-oxy-phenyl]-quecksilber und ein amorphes Sulfid $[HO\cdot C_6H_3(NO_3)\cdot Hg\cdot S]_2Hg$, das seinerseits bei der Einw. von Natronlauge in Bis-[5-nitro-2-oxy-phenyl]-quecksilber und Quecksilbersulfid zerfällt. Das Natriumsalz ist orangerot.
- 2-Hydroxymercuri [aci 4 nitro phenol]anhydrid C₆H₃O₃NHg, Formel I (S. 960). B. Aus
 [5-Nitro-2-oxy-phenyl]-quecksilberacetat durch Auflösen in verd. Natronlauge und Einleiten von Kohlendioxyd (Fourneau, Villa, J. Pharm. Chim. [7] 6,
 435; C. 1913 I, 20).
- 4 Chlor 6 nitro 2 hydroxymercuri phenol, [5 Chlor 3 nitro 2 oxyphenyl]-quecksilberhydroxyd C₆H₄O₄NClHg, Formel II. B. Das Acetat entsteht beim Erhitzen von 4-Chlor-2-nitro-phenol mit einer Lösung von Quecksilberoxyd in Eisessig (BAYER & Co., D.R.P. 234851; C. 1911 I, 1769; Frdl. 10, 1272). Das Acetat bildet ein gelbes Krystallpulver und gibt beim Auflösen in Alkalien und nachfolgenden Ansäuern eine in Wasser und organischen Lösungsmitteln unlösliche, in Alkalien und Essigsäure leicht lösliche Anhydroverbindung.
- 4-Hydroxymercuri-phenol, [4-Oxy-phenyl]-quecksilberhydroxyd $C_6H_6O_2Hg = HO \cdot C_6H_4 \cdot Hg \cdot OH$ (S. 961). Herstellung von Lösungen des Chlorids in Ölen oder Fetten: Gebr. Avenarius, Wolff, D.R.P. 272605; C. 1914 I, 1720; Frdl. 11, 1100.
- 2-Chlor-4-hydroxymercuri-phenol, [3-Chlor-4-oxy-phenyl]-queck-silberhydroxyd C₆H₈O₂ClHg, s. nebenstehende Formel. B. Das Acetat entsteht durch Behandlung von 2-Chlor-phenol mit Quecksilberacetat in Alkohol (Schrauth, Schoeller, Arch. Hyg. 82 [1916], 281). Das Sulfat entsteht bei der Einw. von Quecksilbersulfat auf 2-Chlor-phenol (I. G. Farbenind., Priv.-Mitt.).

 Desinfizierende Wirkung des Natriumsalzes: Schr., Schoe., Arch. Hyg. 82 [1916], 286; Remy, Vasters, Landw. Jahrb. 58 [1923], 379. Das Sulfat wird unter der Bezeichnung Uspulun als Saatgutbeize verwendet (I. G. Farbenind.).
- 2-Nitro-4-hydroxymercuri-phenol, [3-Nitro-4-oxy-phenyl]-quecksilberhydroxyd $C_6H_5O_4NHg$, s. nebenstehende Formel (S. 962). B. Das Nitrat entsteht aus 2-Nitro-phenol und Quecksilbernitrat in heißer salpetersaurer Lösung (BAYER & Co., D.R.P. 234851; C. 1911 I, 1769; Frdl. 10, 1272).
- 4-Hydroxymerouri- [aci-2-nitro-phenol]-anhydrid C₆H₃O₃NHg, s. nebenstehende Formel (S. 962). B. Aus [3-Nitro-4-oxy-phenyl]-quecksilbernitrat durch Auflösen in verd. Natronlauge und Einleiten von Kohlendioxyd (Bayer & Co., D.R.P. 234851; C. 1911 I, 1769; Frdl. 10, 1272). Unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in Alkalien. Gibt beim Kochen mit starker Salzsäure 2-Nitro-phenol und Quecksilberchlorid.
- 2 (oder 4) Hydroxymerouri phenoxyessigsäure $C_8H_8O_4Hg = HO \cdot Hg \cdot C_6H_4 \cdot O \cdot CH_4 \cdot CO_4H$. Krystalle. Unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln; leicht löslich in Alkalien (Bayer & Co., D. R. P. 264 267; C. 1913 II, 1182; Frdl. 11, 1106). Zersetzt sich beim Erhitzen. Wird beim Kochen mit konz. Salzsäure in Phenoxyessigsäure und Quecksilberchlorid gespalten. Das Natriumsalz gibt mit Alanin eine in Wasser mit neutraler Reaktion lösliche Doppelverbindung.

6-Chlor-2-hydroxymercuri-phenoxyessigsäure oder 2-Chlor-4-hydroxymercuri-phenoxyessigsäure $C_8H_7O_4\text{ClHg} = \text{HO}\cdot\text{Hg}\cdot C_6H_3\text{Cl}\cdot O\cdot\text{CH}_2\cdot \text{CO}_3\text{H}$. Krystalle. Unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln; leicht löslich in Alkalien (BAYER & Co., D. R. P. 264267; C. 1913 II, 1182; Frdl. 11, 1106). — Zersetzt sich beim Erhitzen. Wird beim Kochen mit konz. Salzsäure in 2-Chlor-phenoxyessigsäure und Quecksilberchlorid gespalten. — Das Natriumsalz gibt mit diäthylbarbitursaurem Natrium eine in Wasser mit neutraler Reaktion lösliche Doppelverbiudung.

2.4-Bis-hydroxymercuri-phenol C₆H₆O₃Hg₂, s. nebenstehende Formel (S. 963). Das Diacetat gibt mit Jod in verd. Essigsäure 2.4-Dijod-phenol (Brieger, Ar. 250, 63). — Natriumsalz (HO·Hg)₂C₆H₃·ONa. Desinfektionskraft: Schbauth, Schoeller, Arch. Hyg. 82 [1916], 287; Friedenthal, Hig·OH

2. Hydroxymercuri-derivate des 2-0xy-p-xylols $C_8H_{10}O=(CH_3)_2C_6H_3\cdot OH$.

5-Brom-3-hydroxymercuri-2-oxy-p-xylol, 4-Brom-6-hydroxy-mercuri-2.5-dimethyl-phenol C₈H₉O₂BrHg, s. nebenstehende Formel. — Acetat, 4-Brom-6-acetoxymercuri-2.5-dimethyl-phenol HO·C₈H₇Sr·Hg·O·CO·CH₂. B. Aus 4-Brom-p-xylenol (Ergw. Bd. VI, 8s. 245) beim Erwärmen mit Quecksilberacetat in verd. Methanol (BAYER & Co., D. R. P. 250746; C. 1912 II, 1245; Frdl. 11, 1104). — Krystalle (aus verd. Alkohol). Löslich in Alkalien.

3 (oder 5)-Hydroxymercuri-2-oxy-p-xylol, 4 (oder 6)-Hydroxymercuri-2.5-dimethyl-phenol $C_8H_{10}O_3Hg=(CH_3)_3C_8H_3(OH)\cdot Hg\cdot OH$. — Acetat, 4 (oder 6)-Acetoxymercuri-2.5-dimethyl-phenol $HO\cdot C_8H_6\cdot Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus p-Xylenol beim Erhitzen mit Quecksilberacetat in verd. Methanol (Bayer & Co., D. R. P. 250746; C. 1912 II, 1245; Frdl. 11, 1104). Krystalle. Löslich in Alkalien. Gibt krystallnische Alkalisalze.

3. Hydroxymercuri-derivate der Monooxy-Verbindungen $\mathrm{C_{10}H_{14}O.}$

1. Hydroxymercuri - derivate des Methyl - āthyl - phenyl - carbinols

 $C_{10}H_{14}O = C_6H_5 \cdot C(C_2H_5)(OH) \cdot CH_3$.

Hydroxymercurimethyl-āthyl-phenyl-carbinol $C_{10}H_{14}O_2Hg = C_0H_5 \cdot C(C_2H_5)(OH) \cdot CH_2 \cdot Hg \cdot OH$. — Chlorid, Chlormercurimethyl-āthyl-phenyl-carbinol $HO \cdot C_0H_{10} \cdot CH_5 \cdot HgCl$. B. Aus rohem Phenacylquecksilberchlorid (S. 568) und Athylmagnesiumbromid in Ather in Wasserstoff-Atmosphäre unter Lichtabschluß, neben geringen Mengen der nachfolgenden Verbindung (Abelmann, B. 47, 2933; Grignard, Abelmann, Bl. [4] 19, 21). Schwach gelbliches Krystallpulver (aus Chloroform). F: 129—131° (Zers.). Sehr lichtempfindlich. Gibt mit Schwefelammonium Quecksilbersulfid. Gibt mit konz. Schwefelsäure eine hellgrüne Färbung, die auf Zusatz von Wasser wieder verschwindet.

Hydroxymercurimethyl - äthyl - [2 (?) - hydroxymercuri - phenyl] - carbinol $C_{10}H_{14}O_3Hg_8 = HO \cdot Hg \cdot C_0H_4 \cdot C(C_2H_8)(0H) \cdot CH_2 \cdot Hg \cdot OH$. — Dichlorid, Chlormercurimethyl-äthyl-[2 (?)-chlormercuri-phenyl]-carbinol $HO \cdot C_{10}H_{11}(HgCl)_2$. B. Ingeringen Mengen bei der Umsetzung von rohem Phenacylquecksilberchlorid (S. 568) mit Äthylmagnesiumbromid in Äther in Wasserstoff-Atmosphäre unter Lichtabschluß (Abbelmann, B. 47, 2934; Grignard, Abelmann, Bl. [4] 19, 23). Blättchen (aus Chloroform). F: 138—139° (Zerš.). Sehr lichtempfindlich. Gleicht im chemischen Verhalten der vorangehenden Verbindung.

2. Hydroxymercuri-derivate des Thymols $C_{10}H_{14}O = (CH_3)_2CH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot OH$.

Anhydrid der 6-Hydroxymercuri-5-methyl-2-isopropylphenoxyessigsäure, Anhydrid der 2-Hydroxymercuri-thymoxyessigsäure [C₁₂H₁₄O₃Hg]_x, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von Thymoxyessigsäure (Ergw. Bd. VI, S. 265) in wäßr. Suspension mit Quecksilberacetat auf 70—80°, Auflösen des Reaktions. CH(CH₃)s x produkts in verd. Natronlauge und Einleiten von Kohlendioxyd (BAYER & Co., D. R. P. 261 229; C. 1913 II, 193; Frdl. 11, 1105). — Unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in Alkalien sowie in Lösungen von Glykokollnatrium oder diäthylbarbitursaurem Natrium. — Gibt beim Erhitzen mit verd. Salzsäure Thymoxyessigsäure und Quecksilberchlorid (B. & Co., D. R. P. 261 229). — Darstellung eines leicht löslichen Silberpräparats durch Überführung in das Silbersalz der 2-Hydroxymercuri-thymoxyessigsäure und Umsetzung mit diäthylbarbitursaurem Natrium: B. & Co., D. R. P. 261 875; C. 1913 II, 395; Frdl. 11, 1107.

2.6-Bis-hydroxymercuri-3-oxy-p-cymol, 2.4-Bis-hydroxy-mercuri-thymol $C_{10}H_{14}O_3Hg_2$, s. nebenstehende Formel (S. 964). B. (Das Diacetat entsteht (DIMROTH, B. 35, 2865); RUPP, Ar. 255, 194). — Das Diacetat liefert beim Behandeln mit Salpeter und konz. Schwefelsäure in Eisessig 2.4-Dinitro-thymol. — Natriumsalz (CH₃)₂CH·C₆H(CH₂)(O·Na)(Hg·OH)₂+3H₂O. B. Beim Auflösen des Diacetats in warmer verdünnter Natronlauge (R., Ar. 255, 194). Schuppen (aus Wasser).

Salze vom Typus (CH₃)₂CH·C₃H(CH₃)(OH)(Hg·Ac)₂. Dichlorid HO·C₁₀H₁₁(HgCl)₂. B. Aus dem Diacetat und Natriumchlorid (RUPP, Ar. 255, 195). Krystalle. Schwer löslich in Wasser. — Dijodid HO·C₁₀H₁₁(HgI)₂. B. Aus dem Diacetat und Kaliumjodid in essigsaurer Lösung (R., Ar. 255, 195). Gelblicher, am Licht grau werdender Niederschlag. Unlöslich in Wasser. — Dinitrat HO·C₁₀H₁₁(Hg·NO₃)₂. B. Aus dem Diacetat durch Auflösen in verd. Natronlauge und Eintragen in verd. Salpetersäure (R., Ar. 255, 196). Krystalle. Schwer löslich in Wasser.

Anhydro - [2.6 - bis - hydroxymercuri - 3 - oxy - p - cymol], Anhydro - [2.4 - bis - hydroxymercuri - thymol] $[C_{10}H_{12}O_2Hg_2]_x$, s. nebenstehende Formel. B. Durch Auflösen von 2.4-Bis-acetoxymercuri-thymol in verd. Natronlauge und Sättigen der Lösung mit Kohlendioxyd (Rupp, Ar. 255, 194). — Farbloser, allmählich gelblich werdender amorpher Niederschlag.

$$\begin{bmatrix} \mathbf{HO} \cdot \mathbf{Hg} \cdot & \mathbf{Hg} \cdot \\ \mathbf{O} \cdot \mathbf{Hg} \cdot & \mathbf{CH} \cdot \mathbf{GH}_{3} \rangle_{2} \end{bmatrix}$$

b) Hydroxymercuri-derivate der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-12}O$.

- 2-Hydroxymercuri-naphthol-(1), [1-Oxy-naphthyl-(2)]-quecksilberhydroxyd $C_{10}H_8O_2Hg = HO \cdot C_{10}H_6 \cdot Hg \cdot OH$. Acetat, 2-Acetoxymercuri-naphthol-(1) HO· $C_{10}H_6 \cdot Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus α -Naphthol und 1 Mol Quecksilberacetat in essigsaurer Lösung (Brieger, Schulemann, J. pr. [2] 89, 133; vgl. Gadamer, Z. ang. Ch. 26, 628). Farblose Krystalle. Leicht löslich in Eisessig und in Natronlauge. Geht beim Waschen mit Wasser in eine gelbe amorphe Verbindung $C_{10}H_8O_2Hg$ über, die bei Einw. von Natronlauge wieder farblos wird und mit Schwefelammonium nach einigen Minuten unter plötzlicher Schwarzfärbung reagiert.
- 2.4 Bis hydroxymercuri naphthol (1) C₁₀H₈O₃Hg₂, s. nebenstehende Formel. Diacetat, 2.4 · Bis acetoxymercuri naphthol · (1) HO·C₁₀H₅(Hg·O·CO·CH₂)₂. B. Aus α·Naphthol und 2 Mol Quecksilberacetat in essigsaurer Lösung (Brieger, Schulemann, J. pr. [2] 89, 135; vgl. Gadamer, Z. ang. Ch. 26, 628). Farblose Nadeln. Wird beim Wasser gelb, beim Auflösen in Essigsäure wieder farblos.

c) Hydroxymercuri-derivate der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-14}O$.

Äthyl-phenyl-[2-hydroxymercuri-phenyl]-carbinol $C_{15}H_{16}O_2Hg = C_6H_5 \cdot C(C_2H_5)$ (OH)· $C_6H_4 \cdot Hg \cdot OH$. — Chlorid, Äthyl-phenyl-[2-chlormercuri-phenyl]-carbinol HO· $C_{15}H_{14} \cdot HgCl$. B. Aus dem Chlorid des 2-Hydroxymercuri-benzophenons und Äthylmagnesiumbromid in Äther in Wasserstoff-Atmosphäre unter Lichtabschluß (Abellmann, B. 47, 2934; Grignard, Abelmann, Bl. [4] 19, 24). Krystallpulver (aus Ligroin). F: 106° (Zers.). Gibt mit konz. Schwefelsäure eine dunkelgrüne, auf Wasserzusatz sofort wieder verschwindende Färbung. Reagiert in der Kälte nicht mit Schwefelwasserstoff oder Schwefelammonium.

2. Hydroxymercuri-derivate der Dioxy-Verbindungen.

Anhydrid der α -[8-Hydroxymercuri-2-methoxy-phenoxy]-propionsäure [$C_{10}H_{10}O_4Hg$]_x, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Quecksilbersalz der α -[2-Methoxy-phenoxy]-propionsäure beim Erhitzen auf 100—110° (BAYER & Co., D. R. P. 261229; C. 1913 II, 193; Frdl. 11, 1105). — Unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in Alkalilauge sowie in wäßr. Lösungen von Glykokollnatrium und diäthylbarbitursaurem Natrium.

- β-Hydroxymercuri-γ-oxy-α-methoxy-α-phenyl-propan $C_{10}H_{14}O_3Hg = C_6H_6 \cdot CH(O \cdot CH_3) \cdot CH(Hg \cdot OH) \cdot CH_2 \cdot OH$. Chlorid $(CH_2 \cdot O)(HO)C_9H_9 \cdot HgCl$. B. Durch Einw. von Mercuriacetat auf Zimtalkohol in Methanol und Behandlung des Reaktionsprodukts mit Ammoniumchlorid-Lösung (Βυμμανν, A. 388, 272). Krystalle (aus Benzol). F: 121°. Löslich in Benzol, Eisessig, Chloroform und Alkohol, schwer löslich in Ligroin und Wasser. Leicht löslich in Natronlauge. Wird durch Kaliumjodid zersetzt.
- 4 Hydroxymercuri 3 oxy 2 [α oxy isopropyl]-naph-thalin, Dimethyl [4 hydroxymercuri 3 oxy naphthyl (2)]-carbinol $C_{13}H_{14}O_3Hg$, s. nebenstehende Formel. Acetat, Dimethyl [4 acetoxymercuri 3 oxy naphthyl 2)] carbinol (HO) $_2C_{13}H_{11}$ Hg·O·C·C·CH $_3$. B. Aus Dimethyl [3 oxy naphthyl (2)] carbinol und Queck-silberacetat in Eisessig (Lammer, M. 35, 176). Nadeln (aus Eisessig). F: 177—178°. Unlöslich in Wasser, Benzol und Ather, etwas löslich in heißem Chloroform, Alkohol und Aceton. Spaltet beim Kochen mit Salzsäure Quecksilber ab. Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine grüne Färbung.
- 4 Hydroxymercuri 3 oxy 2 [α oxy benehydryl] naphthalin, Diphenyl-[4-hydroxymercuri-3-oxy-naphthyl-(2)]-carbinol $C_{13}H_{18}O_3Hg$, s. nebenstehende Formel. Acetat, Diphenyl-[4-acetoxymercuri-3-oxy-naphthyl-(2)]-carbinol (HO)₂ $C_{23}H_{15}$ · Hg·O·CO·CH₃. B. Aus Diphenyl-[3-oxy-naphthyl-(2)]-carbinol und Queck-silberacetat in Eisessig (Lammer, M. 35, 181). Krystalle (aus Eisessig). F: 197—198°. Etwas löslich in Alkohol, Aceton und Chloroform, unlöslich in anderen Lösungsmitteln. Gibt mit Eisenchlorid eine intensive grüne Färbung.

Dibenzyl - [4 - hydroxymercuri - 3 - oxy - naphthyl - (2)] - carbinol $C_{25}H_{22}O_3Hg$, s. nebenstehende Formel. — Acetat, Dibenzyl - [4 - acetoxymercuri - 3 - oxy - naphthyl - (2)] - carbinol (HO)₂C₂₅H₁₉· Hg·O·CO·CH₂. B. Aus Dibenzyl - [3 - oxy - naphthyl - (2)] - carbinol und Quecksilberacetat in Eisessig (Lammer, M. 35, 183). Prismen (aus Eisessig). F: 183°. Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine grüne Färbung.

Di - [naphthyl - (1)] - [4 - hydroxymercuri - 3 - oxy - naphthyl-(2)]-oarbinol $C_{21}H_{22}O_3Hg$, s. nebenstehende Formel. — Acetat, Di - [naphthyl-(1)] - [4 - acetoxymercuri - 3 - oxy - naphthyl-(2)] - carbinol (HO) $C_{21}H_{19}$ · Hg·O·CO·CH $_3$. B. Aus Dinaphthyl-(1)]-(3-oxy-naphthyl-(2)]-carbinol und Quecksilberacetat in Eisessig (Lammer, M. 35, 188). Mikroskopische Nadeln. Färbt sich bei 185° braun, verkohlt bei höherer Temperatur. Gibt mit Eisenchlorid in alkoh. Lösung eine grüne Färbung.

C. Hydroxymercuri-derivate der Oxo-Verbindungen.

- ω-Hydroxymercuri-acetophenon, Phenacylquecksilberhydroxyd $C_8H_8O_2Hg = C_6H_5 \cdot CO \cdot CH_2 \cdot Hg \cdot OH$ (S. 968). Chlorid C_8H_7OHgCl . Nadeln (aus Aceton). F: 142—143° (Grignard, Abelmann, Bl. [4] 19, 19). Enthält geringe Mengen 2(?).ω-Bischlormercuri-acetophenon und liefert deshalb bei der Umsetzung mit Äthylmagnesiumbromid Chlormercurimethyl-äthyl-phenyl-carbinol und geringe Mengen Chlormercurimethyl-äthyl-[2(?)-chlormercuri-phenyl]-carbinol (Abelmann, B. 47, 2932; G., A.).
- 2-Hydroxymercuri-bensophenon $C_{18}H_{10}O_{2}Hg = C_{6}H_{5}\cdot CO\cdot C_{6}H_{4}\cdot Hg\cdot OH$ (S. 968). Das Chlorid liefert mit Äthylmagnesiumbromid in Äther in Wasserstoff-Atmosphäre unter Lichtabschluß Äthyl-phenyl-[2-chlormercuri-phenyl]-carbinol (Abelmann, B. 47, 2934; Geignard, Abelmann, Bl. [4] 19, 24).

D. Hydroxymercuri-derivate der Carbonsäuren.

a) Hydroxymercuri-derivate der Monocarbonsäuren C_nH_{2n-4}O₂.

x-Hydroxymercuri-cyclohexen-(1)-carbonsäure-(1)-äthylester $C_9H_{14}O_3Hg = C_9H_5 \cdot O_2C \cdot C_6H_8 \cdot Hg \cdot OH$. — Acetat $C_9H_{13}O_2 \cdot Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Cyclohexen-(1)-carbonsäure-(1)-äthylester und Quecksilberacetat in wäßrig-alkoholischer Lösung bei gewöhnlicher Temperatur (BAYER & Co., D. R. P. 245571; C. 1912 I, 1407; Frdl. 10, 1270). Krystallinisch. Gibt beim Verseifen mit 2 Mol Alkali und Ansäuern mit verd. Schwefelsäure eine Anhydroverbindung.

b) Hydroxymercuri-derivate der Monocarbonsäuren C_n H_{2n-8}O₂.

1. Hydroxymercuri-derivate der Benzoesäure $C_7H_6O_2=C_6H_5\cdot CO_2H$.

2-Hydroxymercuri-benzoesäure $C_7H_6O_3Hg = HO_2C\cdot C_6H_4\cdot Hg\cdot OH$ (S. 968). Das Anhydrid $\begin{bmatrix} C_6H_4 < CO_2 \\ Hg \end{bmatrix}_X$ gibt mit Na₂SO₃ das Salz NaO₂C· C₆H₄· Hg· SO₃Na (s. u.) (SCHOELLER, SCHRAUTH, D. R. P. 221483; C. 1910 I, 1767; Frdl. 9, 1067). Das Anhydrid und das Natriumsalz NaO₂C· C₆H₄· HgOH bilden leicht lösliche Doppelverbindungen mit β-Amino-α-oxy-isobuttersäure (F. MÜLLER, SCHOELLER, SCHRAUTH, Bio. Z. 33, 389), mit den Natriumsalzen des Asparagins und der Diäthylbarbitursäure und mit Kaffein (BAYER & Co., D. R. P. 229574, 229575, 229781; C. 1911 I, 275, 276; Frdl. 10, 1265, 1266, 1267). Das Silbersalz gibt eine leicht lösliche Verbindung mit Succinimid-natrium (B. & Co., D. R. P. 261875; C. 1913 II, 395; Frdl. 11, 1107). — Verhalten des Natriumsalzes gegen Ammoniumsulfid: M., SCH., Sch., Bio. Z. 33, 401, 406. Physiologisches Verhalten und Giftigkeit des Natriumsalzes und seiner Verbindung mit β-Amino-α-oxy-isobuttersäure: M., SCH., SCH., Bio. Z. 33, 387, 398. Desinfizierende Wirkung: SCH.. SCH.. Arch. Hug. 82 [1916]. 282.

zeierende Wirkung: Sch., Sch., Arch. Hyg. 82 [1916], S82.
Salze vom Typus MeO₂C·C₆H₄·Hg·Ac. — NaO₂C·C₆H₄·Hg·SO₃Na. B. Aus dem Anhydrid und Na₂SO₃ in wäßr. Lösung (Schoeller, Schrauth, D. R. P. 221483; C. 1910 I, 1767; Frdl. 9, 1067). Leicht löslich in Wasser. — NaO₂C·C₆H₄·Hg·S₂O₃Na. Giftwirkung: MÜLLER, Sch., Sch., Bio. Z. 33, 387, 398. — NaO₂C·C₆H₄·Hg·CN. Giftwirkung: M., Sch., Sch.

4-Nitro-2-hydroxymercuri-benzoesäure $C_7H_5O_5NHg$, s. nebenstehende Formel. Physiologisches Verhalten des Natriumsalzes $NaO_2C \cdot C_6H_3(NO_2) \cdot Hg \cdot OH$: Blumenthal, Oppenheim, Bio. Z. 36, 293; 57, 275; 65, 461.

6-Chlor-2-hydroxymercuri-benzoesäure $C_7H_5O_3ClHg = HO_2C \cdot C_6H_3Cl \cdot NO_2$

Anhydrid (C₇H₈O₂ClHg)_x = $\left[C_6H_3Cl < \frac{Hg}{CO} > 0\right]_x$. B. Durch Erhitzen von 2-Chlorbenzoesäure mit Quecksilberoxyd auf 140—145° (BAYER & Co., D. R. P. 229574; C. 1911 I, 275; Frdl. 10, 1265; SCHRAUTH, SCHOELLER, D. R. P. 234054; C. 1911 I, 1566; Frdl. 10, 1276). Durch Erhitzen von 2-Chlor-benzoesäure mit Quecksilberacetat auf 130—140°, Auflösen des Reaktionsprodukts in verd. Natronlauge und Einleiten von Kohlendioxyd (B. & Co., D. R. P. 234914; C. 1911 II, 112; Frdl. 10, 1269). — Krystallinisches Pulver. Unlöslich in Wasser, Alkohol und Äther; leicht löslich in Alkalien, Alkalicarbonaten und Ammoniak (B. & Co., D. R. P. 229574). — Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen (B. & Co.). Gibt in alkal. Lösung mit Glutarsäureimid eine Doppelverbindung, die sich in Wasser mit neutraler Reaktion löst (B. & Co.).

Natriumsalz NaO₂C·C₆H₃Cl·Hg·OH. B. Aus dem Anhydrid durch Erwärmen mit 0,1n-Sodalösung (Schrauth, Schoeller, D. R. P. 234054; C. 1911 I, 1566; Frdl. 10, 1276). Desinfizierende Wirkung: Schr., Schoe., Arch. Hyg. 82 [1916], 282. Giftwirkung der Verbindung mit β-Amino-α-oxy-isobuttersäure: Müller, Schoe., Schr., Bio. Z. 33, 387. Verhalten gegen Ammoniumsulfid: M., Schoe., Schr., Bio. Z. 33, 401, 406.

2-Jod-x-hydroxymercuri-benzoesäure $C_7H_5O_5IHg = HO_5C \cdot C_6H_2I \cdot Hg \cdot OH$. B. Das Anhydrid entsteht beim Erhitzen von in Paraffinöl suspendiertem o-jod-benzoesaurem Quecksilber auf 170—180° (Bayer & Co., D. R. P. 234914; C. 1911 II, 112; Frdl. 10, 1269). — Giftwirkung der Verbindung des Natriumsalzes mit β -Amino- α -oxy-isobuttersäure: MÜLLER, SCHOELLER, SCHRAUTH, Bio. Z. 33, 387. Verhalten des Natriumsalzes gegen Ammoniumsulfid: M., Sch., Sch., Bio. Z. 33, 401, 406.

2. Hydroxymercuri-derivat der o-Toluylsäure $C_8H_8O_2=CH_3\cdot C_0H_4\cdot CO_2H$.

6-Hydroxymercuri-2-methyl-benzoesäure, 6-Hydroxymercuri-o-toluylsäure $C_8H_8O_3Hg=CH_2\cdot C_6H_4(CO_2H)\cdot Hg\cdot OH$.

Anhydrid (C₈H₈O₂Hg)_x = $\begin{bmatrix} \text{CH}_3 \cdot \text{C}_6\text{H}_3 < \text{C}_0^2 > 0 \end{bmatrix}_x$. B. Durch Erhitzen von o-Toluylsäure mit Quecksilberoxyd auf 130—140°, Auflösen des Reaktionsprodukts in verd. Natronlauge und Einleiten von Kohlendioxyd (BAYER & Co., D. R. P. 234914; C. 1911 II, 112; Frdl. 10, 1269; vgl. SCHRAUTH, SCHOELLER, D. R. P. 234054; C. 1911 I, 1566; Frdl. 10, 1276).—Farbloses Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen; fast unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln; sehr leicht löslich in Alkalien (B. & Co.). — Gibt beim Erhitzen mit Salzsäure o-Toluylsäure und Quecksilberchlorid (B. & Co.).

Natriumsalz CH₃·C_eH₃(CO₂Na)·Hg·OH. B. Aus dem Anhydrid (s. o.) beim Auflösen in verd. Natronlauge (Schrauth, Schoeller, D.R.P. 234054; C. 1911 I, 1566; Frdl. 10, 1276). Krystalle. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in den meisten organischen Lösungsmitteln (Schr., Schoel). Desinfizierende Wirkung: Schr., Schoel, Arch. Hyg. 82 [1916], 282. Giftwirkung des Natriumsalzes und seiner Verbindung mit β-Amino-a-oxy-isobuttersäure: Müller, Schoel, Schr., Bio. Z. 38, 387, 399. Das Natriumsalz wird unter der Bezeichnung Afridol als Zusatz zu desinfizierenden Seifen verwendet (Schr., C. 1911 I, 695; M. Dohrn in F. Ullmanns Enzyklopädie der technischen Chemie, 2. Aufl., Bd. I [Berlin-Wien 1928], S. 181). Verhalten gegen Ammoniumsulfid: M., Schoel, Schr., Bio. Z. 33, 401, 406.

E. Hydroxymercuri-derivate der Oxy-carbonsäuren.

- 1. Hydroxymercuri-derivate der Oxy-carbonsäuren mit 3 Sauerstoffatomen.
- a) Hydroxymercuri-derivate der Oxy-carbonsäuren C_nH_{2n-8}O₃.
- 1. Hydroxymercuri-derivate der Oxy-carbonsäuren $\mathrm{C_7H_6O_3}$.
- 1. Hydroxymercuri derivate der Salicylsäure $C_7H_6O_3 = HO \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$. 3(oder 5) Hydroxymercuri 2 oxy benzoesäure, 3(oder 5) Hydroxymercurisalicylsäure $C_7H_6O_4Hg = HO \cdot C_6H_3(CO_2H) \cdot Hg \cdot OH$ (S. 970). Zur Konstitution des Anhydrids und der Salze vgl. noch Gadamer, Ar. 256, 276; ferner Lajoux, C. 1917 I, 859.

Anhydrid (Hydrargyrum salicylicum) (C₇H₄O₃Hg)_x. Löslich in 8°/oiger Piperazin-Lösung (Blumenthal, Oppenheim, Bio. Z. 57, 267). Bildet in alkal. Lösung oder nach Umwandlung in Salze der 3 (oder 5)-Hydroxymercuri-salicylsäure leicht lösliche Verbindungen mit Harnstoff, Dicyandiamid, Glycin, Alanin, β-Amino-α-oxy-isobuttersäure (s. u.), Succinimid, Barbitursäure, Diäthylbarbitursäure, Albumose (Bayer & Co., D.R. P. 224435, 224864, 227391, 231092; C. 1910 II, 609, 701, 1423; 1911 I, 602; Frdl. 10, 1262, 1263, 1263) und mit Alkali-Quecksilber-Salzen und Erdalkali-Quecksilber-Salzen der o-Sulfamid-benzoesäure und der 2.4-Disulfamid-benzoesäure (Kerb, D.R.P. 247625; C. 1912 II, 166; Frdl. 10, 1273). Gibt bei der Reduktion mit formaldehydsulfoxylsaurem Natrium 3.3′(oder 5.5′)-Quecksilber-disalicylsäure (S. 560) (Chem. Fabr. v. Heyden, D.R.P. 255030; C. 1913 I, 353; Frdl. 11, 1116). Überführung in quecksilberhaltige Azofarbstoffe: Fahhberg, List & Co., D. R. P. 300561; C. 1917 II, 579; Frdl. 13, 990. — Giftwirkung und Verhalten im Organismus: Blumenthal, Bio. Z. 32, 69; Bl., Oppenheim, Bio. Z. 36, 297; 57, 267; 65, 461; Buchtala, H. 83, 279, 295. — Prüfung und Gehaltsbestimmung: Deutsches Arzneibuch, 6. Ausgabe [Berlin 1926], S. 350; Rupp, Kropat, C. 1912 II, 151; Lajoux, C. 1917 II, 194; Gadamer, Ar. 256, 264.

Natriumsalz der 3 (oder 5)-Hydroxymercuri-salicylsäure $\mathrm{HO}\cdot\mathrm{C_eH_2(CO_2Na)}\cdot\mathrm{Hg}\cdot\mathrm{OH}$. Giftwirkung: Müller, Schoeller, Schrauth, Bio. Z. 33, 387, 398. Verhalten gegen Ammoniumsulfid: M., Sch., Sch., Bio. Z. 33, 401, 406. — Verbindung mit dem Natriumsalz der β -Amino- α -oxy-isobuttersäure, "Asurol" $\mathrm{HO}\cdot\mathrm{C_eH_2(CO_2Na)}\cdot\mathrm{Hg}\cdot\mathrm{OH}+\mathrm{H_2N}\cdot\mathrm{CH_2}\cdot\mathrm{C(CH_2)(OH)}\cdot\mathrm{CO_2Na}$. B. Aus dem Anhydrid der 3 (oder 5)-Hydroxymercurisalicylsäure und β -Amino- α -oxy-isobuttersäure in $8^0/_{piger}$ Natronlauge (Bayer & Co., D.R.P. 224435; C. 1910 II, 609; Frdi. 10, 1262). Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol,

Äther und Benzol (B. & Co.). Giftwirkung und Verhalten im Organismus: Blumenthal, Bio. Z. 32, 68; Bl., Oppenheim, Bio. Z. 36, 293; 57, 270; 65, 461; M., Sch., Sch., Bio. Z. 33, 387, 398; Buchtala, H. 83, 280.

3 (oder 5)-Brommercuri-salicylsäure HO·C₆H₃(CO₂H)·HgBr (S. 970). Giftwirkung einer Verbindung des Natriumsalzes mit Natriumbromid: MÜLLER, SCHOELLER, SCHRAUTH, Bio. Z. 33, 398.

3 (oder 5)-Jod mercuri-salicylsäure $HO \cdot C_6H_3(CO_2H) \cdot HgI$ (S. 970). Giftwirkung einer Verbindung des Natriumsalzes mit Natriumjodid: MÜLLER, SCHOELLER, SCHRAUTH, Bio. Z. 33, 398.

Anhydrid der 3 (oder 5)-Hydroxymercuri-2-methoxy-benzoesäure $(C_8H_6O_3Hg)_x$. B. Durch Kochen von 2-Methoxy-benzoesäure mit Quecksilberoxyd oder Quecksilberacetat und Wasser (Reutter, C. 1916 II, 12; Lajoux, C. 1917 I, 858). Beim Kochen von 2-methoxy-benzoesaurem Quecksilber mit Wasser (L.). — Pulver. Löslich in Chloroform (R.; L.). Unlöslich in Natronlauge, Schwefelammonium-Lösung und Kaliumcyanid-Lösung (R.; L.).

3 (oder 5) - Hydroxymercuri - salicylsäure - $[\beta$ - oxy - äthylester] $C_0H_{10}O_5Hg=HO\cdot C_6H_3(CO_2\cdot CH_2\cdot CH_2\cdot OH)\cdot Hg\cdot OH.$ — Acetat, 3 (oder 5) - Acetoxymercuri - salicylsäure - $[\beta$ - oxy - āthylester] $C_9H_9O_4\cdot Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Salicylsäure- $[\beta$ - oxy - āthylester] und Quecksilberacetat in siedendem Methanol (Schoeller, Schrauth, D. R. P. 248 291; C. 1912 II, 211; Frdl. 10, 1278). Krystalle (aus Methanol). F: 165—170° nach vorherigem Erweichen. Gibt beim Verseifen mit Natronlauge und nachfolgenden Ansäuern das Anhydrid der 3 (oder 5)-Hydroxymercuri-salicylsäure.

2. Hydroxymercuri-derivat der 3-Oxy-benzoesäure $(C_7H_4O_3H_5)_x$. B. Durch Anhydrid der x-Hydroxymercuri-3-oxy-benzoesäure $(C_7H_4O_3H_5)_x$. B. Durch Kochen von 3-Oxy-benzoesäure mit Quecksilberoxyd in wäßr. Lösung (Bayer & Co., D. R. P. 231092; C. 1911 I, 602; Frdl. 10, 1268; vgl. Lajoux, C. 1917 I, 858). — Unlöslich in Wasser, Alkohol, Äther und Benzol; leicht löslich in Alkalien und Sodalösung. — Gibt beim Kochen mit Salzsäure 3-Oxy-benzoesäure und Quecksilberchlorid (B. & Co., D. R. P. 229781; C. 1911 I, 276; Frdl. 10, 1267). Liefert mit Acetamid in verd. Natronlauge (B. & Co., D. R. P. 229575; C. 1911 I, 276; Frdl. 10, 1266), mit Alanin in verd. Natronlauge (B. & Co., D. R. P. 229781) und mit Diäthylbarbitursäure in Gegenwart von Piperidin (B. & Co., D. R. P. 231092) in Wasser leicht lösliche Doppelverbindungen.

3. Hydroxymercuri-derivat der 4-Oxy-benzoesäure $C_7H_6O_3$ — $HO \cdot C_6H_4 \cdot CO_2H$.

2 (oder 3) - Hydroxymercuri - 4 - methoxy - benzoesäure, 2 (oder 3) - Hydroxymercuri-anissäure $C_6H_6O_4Hg = CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(CO_2H) \cdot Hg \cdot OH$. B. Entsteht in Form des Anhydrids $[C_8H_6O_3Hg]_x$ beim Erhitzen von Anissäure mit Quecksiberoxyd auf 140^0 (SCHRAUTH, SCHOELLER, D. R. P. 234054; C. 1911 I, 1566; Frdl. 10, 1276) und beim Erhitzen von Quecksiberanisat mit Wasser auf $140-150^0$ (Lajoux, C. 1917 I, 858). — Das Anhydrid gibt beim Behandeln mit 1 Äquivalent 1n-Natronlauge das Natriumsalz $CH_3 \cdot O \cdot C_6H_3(CO_2 \cdot Na) \cdot Hg \cdot OH$ (SCHR., SCHROE.).

2. Hydroxymercuri-derivate der β -0xy- β -phenyl-propionsäure $C_0H_{10}O_3=C_0H_s\cdot CH(OH)\cdot CH_s\cdot CO_9H$.

Anhydrid der α - Hydroxymercuri - β - methoxy - β - phenyl - propionsäure $(C_{10}H_{10}O_3Hg)_x = \left[C_6H_5\cdot CH(O\cdot CH_3)\cdot CH<\frac{CO}{Hg}>O\right]_x$. B. Durch Verseifen von α -Acetoxymercuri- β -methoxy- β -phenyl-propionsäure (Schrauth, Schoeller, Struensee, B. 43, 697). — Flocken. Zersetzt sich bei raschem Erhitzen gegen 187° (korr.). Löslich in Alkalien unter Bildung von Salzen der α -Hydroxymercuri- β -methoxy- β -phenyl-propionsäure. — Liefert in wäßrig-alkoholischer Suspension mit Kaliumjodid eine Verbindung $C_{18}H_{16}O_5Hg$ (s. u.) (Sch., Sch., St., B. 44, 1056). Gibt in alkal. Lösung beim Einleiten von Schwefelwasserstoff β -Methoxy- β -phenyl-propionsäure (Sch., Sch., St., B. 44, 1434). Gibt mit Ammoniumsulfid-Lösung sofort Schwarzfärbung (Sch., Sch., St., B. 43, 698).

Verbindung $C_{18}H_{16}O_5Hg$ (vielleicht $C_6H_5 \cdot HC \cdot O \cdot CH \cdot C_6H_5$). B. Durch Einw. von Kaliumjodid auf das in Wasser und etwas Alkohol suspendierte Anhydrid der α -Hydroxymercuri- β -methoxy- β -phenyl-propionsäure (Schrauth, Schoeller, Struensee, B. 44, 1056). — Blättchen (aus Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei ca. 200°. Fast unlöslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in Alkalien; verhält sich bei der Titration gegen Phenolphthalein wie eine zweibasische Säure. — Zersetzt sich bei längerem

Kochen mit konz. Salzsäure oder Salpetersäure unter Bildung von Quecksilbersalzen. Gibt mit Ammoniumsulfid-Lösung auch bei längeren Kochen kein Quecksilbersulfid.

Anhydrid der α - Hydroxymercuri - β - äthoxy - β - phenyl - propionsäure $(C_{11}H_{12}O_3Hg)_x = \begin{bmatrix} C_8H_8 \cdot CH(O \cdot C_9H_8) \cdot CH < \frac{CO}{Hg} > O \end{bmatrix}_x$. B. Durch Verseifung von α -Acetoxymercuri- β -äthoxy- β -phenyl-propionsäuremethylester mit 1n-Natronlauge und nachfolgendes Ansäuern (SCHRAUTH, SCHOELLER, STRUENSEE, B. 44, 1051). — Flocken. Zersetzt sich bei ca. 1910 (korr.).

Anhydrid der α - Hydroxymercuri - β - propyloxy - β - phenyl - propionsäure $(C_{12}H_{14}O_3Hg)_x = \begin{bmatrix} C_0H_5 \cdot CH(O \cdot CH_2 \cdot C_2H_5) \cdot CH < CO \\ Hg > O \end{bmatrix}_x$. B. analog der vorangehenden Verbindung (Schrauth, Schoeller, Struensee, B. 44, 1052). — Flocken. Zersetzt sich bei ca. 1880 (korr.).

Anhydrid der α - Hydroxymercuri - β - isopropyloxy - β - phenyl - propionsäure $(C_{19}H_{14}O_9Hg)_X = \left[(CH_3)_9CH\cdot O\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH < \frac{CO}{Hg}>O\right]_X$. B. analog der vorangehenden Verbindung (Schrauth, Schoeller, Struensee, B. 44, 1053). — Zersetzt sich bei ca. 1910 (korf.).

Anhydrid der α - Hydroxymercuri - β - isobutyloxy - β - phenyl - propionsäure $(C_{18}H_{16}O_3Hg)_x = \left[(CH_3)_3CH\cdot CH_2\cdot O\cdot CH(C_6H_5)\cdot CH<\frac{CO}{Hg}>O\right]_x$. B. analog der vorangehenden Verbindung (SCHRAUTH, SCHOELLER, STRUENSEE, B. 44, 1054). — Zersetzt sich bei ca. 193° (korr.).

α-Hydroxymercuri- β -methoxy- β -phenyl-propionsäuremethylester $C_{11}H_{14}O_4Hg = C_6H_5 \cdot CH(O \cdot CH_3) \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3) \cdot Hg \cdot OH$. — Chlorid $C_{11}H_{13}O_3 \cdot HgCl$. B. Aus dem Acetat (s. u.) und Natriumchlorid (Schrauth, Schoeller, Struensee, B. 43, 697). Nadeln (aus Essigester). F: 133,5° (korr.). — Bromid $C_{11}H_{13}O_3 \cdot HgBr$. B. analog dem Chlorid (Schra., Schoel, St.). Nadeln. F: 110,5°. — Jodid $C_{11}H_{13}O_3 \cdot HgBr$. B. analog dem Chlorid (Schra., Schoel, St.). Nadeln. F: 100°. — Acetat, α-Acetoxymercuri- β -methoxy- β -phenyl-propionsäuremethylester $C_{11}H_{13}O_3 \cdot Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Zimtsäuremethylester und Quecksilberacetat in Methanol (Schra., Schoel, St., B. 43, 696; Schoel, Schra., D. R. P. 228877; C. 1911 I, 102; Frdl. 10, 1279). Nadeln (aus Essigester); die aus der methylalkoholischen Reaktionslösung ausgeschiedenen Nadeln gehen bei längerer Berührung mit der Mutterlauge in große Prismen über. F: 140,5° (korr.); leicht löslich in organischen Lösungsmitteln (Schel, Schoel, St.). Gibt beim Kochen mit 1n-Natronlauge und Ansäuern das Anhydrid der α-Hydroxymercuri- β -methoxy- β -phenyl-propionsäure (Schra., Schoel, St., B. 43, 697). Beim Einleiten von Ammoniak und Schwefelwasserstoff in eine warme alkoh. Lösung erhält man β -Methoxy- β -phenyl-propionsäuremethylester (Schra., Schoel, St., B. 44, 1433); beim Einleiten von Schwefelwasserstoff in eine Lösung in 1n-Natronlauge erhält man β -Methoxy- β -phenyl-propionsäure und Zimtsäure (Billmann, A. 388, 272). Gibt in ammoniakalischer Lösung mit Ammoniumsulfid sofort Schwarzfärbung (Schra., Schoel, St., B. 48, 698). Bei der Einw. von diäthylbarbitursaurem Natrium entsteht eine (nicht näher beschriebene) Verbindung $C_{19}H_{24}O_6N_2Hg$ (Schra., Schoel, St., B. 43, 697).

α-Hydroxymercuri-β-äthoxy-β-phenyl-propionsäuremethylester $C_{12}H_{16}O_4Hg = C_6H_5 \cdot CH(O \cdot C_2H_5) \cdot CH(CO_3 \cdot CH_3) \cdot Hg \cdot OH$. — Chlorid $C_{12}H_{16}O_3 \cdot Hg Cl$. B. Aus dem Acetat und Alkalicblorid (Schrauth, Schoeller, Struensee, B. 43, 699; 44, 1050). Nadeln (aus Essigester). F: 114°. — Bromid $C_{12}H_{18}O_3 \cdot Hg Br$. B. analog dem Chlorid (Schra., Schoel, St., B. 44, 1050). Nadeln (aus Essigester + Petroläther). F: 85°. — Jodid $C_{12}H_{15}O_3 \cdot Hg I$. B. analog dem Chlorid (Schra., Schoel, St., B. 44, 1050). Sehr unbeständig. Wurde einmal in Prismen vom Schmelzpunkt 71° erhalten. — Acetat, α-Acetoxymercuri-β-äthoxy-β-phenyl-propionsäuremethylester $C_{12}H_{15}O_3 \cdot Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Zimtsäuremethylester und Quecksilberacetat in Alkohol (Schra., Schoel, St., B. 43, 698; 44, 1050). Nadeln (aus Essigester). F: 123° (korr.). Sehr leicht löslich in den meisten organischen Lösungsmitteln. Gibt bei der Verseifung mit 1n-Natronlauge das Anhydrid der α-Hydroxymercuri-β-äthoxy-β-phenyl-propionsäure.

α-Hydroxymercuri-β-propyloxy-β-phenyl-propionsäuremethylester C₁₃H₁₈O₄Hg=C₆H₅·CH(O·CH₂·C₂H₅)·CH(CO₂·CH₂)·Hg·OH. — Chlorid C₁₃H₁₇O₃·HgCl. B. Aus dem Acetat und Alkalichlorid (Schrauth, Schoeller, Struensee, B. 44, 1052). Nadeln (aus Essigester + Petroläther). F: 109°. — Bromid C₁₂H₁₇O₃·HgBr. B. analog dem Chlorid (Schr., Schoel, St.). Nadeln (aus Essigester + Petroläther). F: 84°. — Jodid C₁₃H₁₇O₃·HgI. B. analog dem Chlorid (Schr., Schoel, St.). Nadeln (aus Essigester + Petroläther). F: 84°. — Acetat, α-Acetoxymercuri-β-propyloxy-β-phenyl-propionsäuremethylester C₁₃H₁₇O₃·Hg·O·CO·CH₃. B. Aus Zimtsäuremethylester und Quecksilberacetat in wäßr.

Syst. No. 2354] HYDROXYMERCURI-METHOXY-PHENYLPROPIONSÄUREESTER 573

Propylalkohol (SCHR., SCHOE., St., B. 44, 1051). Nadeln (aus Essigester). F: 135,5° (korr.). Löslich in organischen Lösungsmitteln. Gibt bei der Verseifung mit 1n-Natronlauge das Anhydrid der α -Hydroxymercuri- β -propyloxy- β -phenyl-propionsäure.

- α-Hydroxymercuri-β-isopropyloxy-β-phenyl-propionsäuremethylester $C_{12}H_{18}O_4Hg = C_6H_5 \cdot CH[O \cdot CH(CH_3)_2] \cdot CH(CO_3 \cdot CH_2) \cdot Hg \cdot OH$. Acetat, α-Acetoxymercuri-β-isopropyloxy-β-phenyl-propionsäuremethylester $C_{13}H_{17}O_3 \cdot Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Zimtsäuremethylester und Quecksilberacetat in wäßr. Isopropylalkohol (SCHRAUTH, SCHOELLER, STRUENSEE, B. 44, 1052). Nadeln (aus Essigester). F: 150° (korr.). Löslich in den meisten organischen Lösungsmittellu. Gibt bei der Verseifung mit 1n-Natronlauge das Anhydrid der α-Hydroxymercuri-β-isopropyloxy-β-phenyl-propionsäure.
- α Hydroxymercuri β isobutyloxy β phenyl propionsäuremethylester $C_{14}H_{20}O_4Hg = C_6H_5 \cdot CH[O \cdot CH_2 \cdot CH(CH_3)_2] \cdot CH(CO_2 \cdot CH_3) \cdot Hg \cdot OH.$ Acetat, α-Acetoxymercuri-β-isobutyloxy-β-phenyl-propionsäuremethylester $C_{14}H_{19}O_3 \cdot Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Zimtsäuremethylester und Quecksilberacetat in wäßr. Isobutylalkohol (Schrauth, Schoeller, Struensee, B. 44, 1053). Nadeln (aus Essigester). F: 154° (korr.). Gibt bei der Verseifung mit 1n-Natronlauge das Anhydrid der α-Hydroxymercuri-β-isobutyloxy-β-phenyl-propionsäure.
- α-Hydroxymercuri- β -methoxy- β -phenyl-propionsäureäthylester $C_{12}H_{16}O_4Hg = C_6H_5 \cdot CH(O \cdot CH_3) \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot Hg \cdot OH$. Acetat, α-Acetoxymercuri- β -methoxy- β -phenyl-propionsäureäthylester $C_{12}H_{16}O_3 \cdot Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Zimtsäureäthylester und Quecksilberacetat in verd. Methanol (SCHRAUTH, SCHOELLER, STRUENSEE, B. 44, 1054). Prismen (aus Essigester). F: 107°. Löslich in organischen Lösungsmitteln.
- α-Hydroxymercuri-β-methoxy-β-phenyl-propionsäurebenzylester $C_{17}H_{18}O_4Hg = C_6H_5 \cdot CH(O \cdot CH_3) \cdot CH(CO_2 \cdot CH_2 \cdot C_6H_5) \cdot Hg \cdot OH$. Acetat, α-Acetoxymercuri-β-methoxy-β-phenyl-propionsäurebenzylester $C_{17}H_{17}O_3 \cdot Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_2$. B. Aus Zimtsäurebenzylester und Quecksilberacetat in Methanol (SCHRAUTH, SCHOELLER, STRUENSEE, B. 44, 1055). Nadeln (aus Essigester). F: 127°.
- α-Hydroxymercuri-β-methoxy-β-phenyl-propionsäure- $\{y$ -hydroxymercuri-β-methoxy-propylester] (P) $C_{16}H_{30}O_6Hg_2=C_6H_6\cdot CH(O\cdot CH_3)\cdot CH(Hg\cdot OH)\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot Hg\cdot OH(?).$ Dichlorid $C_6H_5\cdot CH(O\cdot CH_3)\cdot CH(HgCl)\cdot CO_2\cdot CH_2\cdot CH(O\cdot CH_3)\cdot CH_2\cdot HgCl(?).$ B. Durch Umsetzen von Zimtsäureallylester mit Quecksilberacetat in Methanol und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Natriumchlorid-Lösung (SCHRAUTH, SCHOELLER, STRUENSEE, B. 44, 1055). Nadeln (aus absol. Alkohol). Schmilzt unter Zersetzung bei 169° zu einer trüben Flüssigkeit. Leicht löslich in Alkohol, Chloroform, Benzol und Essigester. Leicht löslich in Natronlauge.

b) Hydroxymercuri-derivate der Oxy-carbonsäuren $C_nH_{2n-14}O_3$.

Anhydrid der 4-Hydroxymercuri-3-oxy-naphthoesäure-(2) (C₁₁H₆O₃Hg)_x. B. Durch Erhitzen von 3-Oxy-naphthoesäure-(2) mit Quecksilberacetat in verd. Alkohol oder mit Quecksilberoxyd und Wasser (Brieger, Schulemann, J. pr. [2] 89, 176, 178). — Nicht rein dargestellt. Gelbliches Pulver. Unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in Alkalien. — Liefert mit Jod-Kaliumjodid-Lösung 4-Jod-3-oxy-naphthoesäure-(2). Gibt mit Schwefelammonium in der Kälte kein Quecksilbersulfid. Reagiert mit diazotierter Sulfanilsäure unter Verdrängung des Quecksilbers.

2. Hydroxymercuri-derivate der Oxy-carbonsäuren mit 4 Sauerstoffatomen.

Anhydrid der α - Hydroxymercuri - 2 - oxy - β - methoxy - hydroximtsäure $(C_{10}H_{10}O_4Hg)_x = \begin{bmatrix} HO \cdot C_6H_4 \cdot CH(O \cdot CH_2) \cdot CH < \frac{CO}{Hg} > 0 \end{bmatrix}_x$. B. Aus Cumarsäure und Mercuriacetat in Methanol (Biilmann, A. 388, 267). — Mikrokrystalliner Niederschlag. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Sehr schwer löslich oder unlöslich in indifferenten Lösungsmitteln. Leicht löslich in Ammonisk und Natronlauge. — Liefert in alkal. Lösung mit Sohwefelwasserstoff 2-Oxy- β -methoxy-hydrozimtsäure.

Anhydrid der α -Hydroxymercuri-2. β -dimethoxy-hydroximtsäure $(C_{11}H_{12}O_4Hg)_x = \begin{bmatrix} CH_3 \cdot O \cdot C_6H_4 \cdot CH(O \cdot CH_2) \cdot CH < CO \\ Hg > O \end{bmatrix}_x$. B. Entsteht in 2 Formen, die sich durch ihre Löslichkeit in Alkalien unterscheiden, bei der Einw. von Quecksilberacetat in Methanol auf Methyläthercumarsäure und auf Methyläthercumarinsäure (BILMANN, A. 388, 269). — Beide Formen liefern in alkal. Lösung mit Schwofelwasserstoff 2. β -Dimethoxy-hydrozimtsäure.

F. Hydroxymercuri-derivate der Oxo-carbonsäaren.

3 - Hydroxymercuri - campher - carbonsäure - (3) $C_{11}H_{16}O_4Hg = C_8H_{14} C_{(CO_5H)} \cdot H_{g\cdot OH}$. B. Das Acetat entsteht aus Camphocarbonsäure und Quecksilberacetat in Methanol (Schossberger, Friedrich, D.R.P. 275932; C. 1914 II, 367; Frdl. 12, 858). Ein nicht näher beschriebener Methylester entsteht beim Erhitzen von Camphocarbonsäuremethylester mit Quecksilberoxyd auf 160—180° (Sch., F.). — Acetat, 3-Acetoxymercuri-campher-carbonsäure-(3) $C_{11}H_{15}O_3 \cdot Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen. Sehr schwer löslich in indifferenten Lösungsmitteln, leicht in Alkalien.

G. Hydroxymercuri-derivate der Oxy-sulfonsäuren.

a) Derivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $C_nH_{2n-6}O$.

2-Hydroxymercuri-phenol-sulfonsäure-(4) C₆H₆O₆SHg, s. nebenstehende Formel. B. Neben überwiegenden Mengen 2.6-Bis-hydroxymercuri-phenol-sulfonsäure-(4) bei der Einw. von 1 Mol Quecksilberoxyd auf Phenolsulfonsäure-(4) oder von 2 Mol Quecksilberacetat auf das Natriumsalz der Phenol-sulfonsäure-(4) in siedendem Wasser (RUPP, HERRMANN, Ar. 254, 504, SO₃H 507). — Hydrat HO·C₆H₃(SO₃H)·Hg·OH + H₂O oder HO·C₆H₃(SO₂) O + 2 H₂O (R., H.). Krystalle. Löslich in Wasser. Geht in wäßr. Lösung unter Gallertbildung in 2.6-Bis-hydroxymercuri-phenol-sulfonsäure-(4) über (R., H., Ar. 254, 502).

2.6-Bis-hydroxymercuri-phenol-sulfonsäure - (4) C₆H₆O₆SHg₉, OH s. nebenstehende Formel. B. Aus Phenol-sulfonsäure-(4) und 2 Mol HO·Hg. Hg·OH Quecksilberoxyd in heißer wäßriger Lösung (RUPP, HERRMANN, Ar. 254, 504). Das Mononatriumsalz entsteht aus p-phenolsulfonsaurem Natrium und 2 Mol Quecksilberacetat in Wasser bei längerem Kochen (R., H., Ar. 254, 506). Das Quecksilbersalz entsteht beim Erhitzen von Phenol-sulfonsäure-(4) mit 2,5 Mol Quecksilberoxyd oder Quecksilberacetat (R., H., Ar. 254, 507). Das Mononatriumsalz entsteht beim Auflösen von 2.6-Bis-acetoxymercuri-phenol-sulfonsäure-(4) in Alkalilauge und Sättigen mit Kohlendioxyd (R., H., Ar. 254, 506). — Schweres mikrokrystallinisches Pulver. Verflüchtigt sich beim Erhitzen. Unlöslich in Wasser und den gebräuchlichen Lösungsmitteln. Löslich in Natronlauge. — Mononatriumsalz HO·C₆H₂(Hg·OH)₂·SO₃Na. Pulveriger Niederschlag. — Dinatriumsalz NaO·C₆H₂(Hg·OH)₂·SO₃Na+5H₂O. Krystalle. Leicht löslich in Wasser. Verwittert an der Luft. — Quecksilbersalz [HO·C₆H₂(Hg·OH)₂·SO₃]₂Hg. Schweres amerphes Pulver. Löst sich in Natronlauge unter Abscheidung von Quecksilberoxyd.

Dichlorid, 2.6 - Bis-chlormercuri - phenol-sulfonsäure - (4) $C_6H_4O_4Cl_2SHg_2 = HO \cdot C_6H_4(HgCl)_2 \cdot SO_3H$. B. Das Natriumsalz entsteht bei der Umsetzung von p-phenol-sulfonsaurem Natrium mit Quecksilberchlorid und Natriumacetat oder bei Einw. von Natrium-chlorid auf eine heiße wäßrige Lösung des Dinatriumsalzes der 2.6-Bis-hydroxymercuri-phenol-sulfonsäure-(4) (RUPP, HERRMANN, Ar. 254, 507, 508). — Natriumsalz HO $\cdot C_6H_4(HgCl)_2 \cdot SO_3Na + 2H_2O$. Nadeln. Enthält gelegentlich 4 Mol Krystallwasser. Verwittert an der Luft. Gibt beim Sättigen einer wäßr. Lösung mit Chlor 2.6-Dichlor-benzochinon-(1.4).

Liefert beim Erwärmen mit Jod-Kaliumjodid-Lösung das Kaliumsalz der 2.6-Dijod-phenolsulfonsäure-(4). Beim Erwärmen mit 20% jeger Salpetersäure erhält man Pikrinsäure.

Diacetat, 2.6 - Bis - acetoxymercuri - phenol - sulfonsäure - (4) $C_{10}H_{10}O_8SHg_2 = HO \cdot C_8H_3(Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3)_2 \cdot SO_3H$. B. Das Natriumsalz entsteht, wenn man p-phenol-sulfonsaures Natrium mit Quecksilberacetat in Wasser erhitzt, bis der entstandene Niederschlag in Alkali löslich ist (Rupp, Herrmann, Ar. 254, 505). — Natriumsalz $HO \cdot C_8H_2(Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3)_2 \cdot SO_3Na$. Mikrokrystallinisch. Gibt beim Trocknen an der Luft oder beim Erhitzen Essigsäure ab.

b) Derivate von Sulfonsäuren der Monooxy-Verbindungen $C_n H_{2n-12}O$.

2-Hydroxymercuri-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) $C_{10}H_8O_8SHg$, s. nebenstehende Formel. — Natriumsalz der 2-Acetoxymercuri-naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) $HO \cdot C_{10}H_5(Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_2) \cdot SO_3Na$. B. Aus dem Natriumsalz der Naphthol-(1)-sulfonsäure-(4) und Quecksilberacetat in Wasser (Brieger, Schulemann, J. pr. [2] 89, 138). Nicht SO_3H ganz rein dargestellt. Nadeln (aus verd. Essigsäure). Sehr beständig gegen Schwefelammonium. Reagiert mit Alkalihalogeniden unter Bildung von Quecksilberhalogeniden.

1-Hydroxymercuri-naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) C₁₀H₈O₈SHg, s. nebenstehende Formel (S. 971). — Natriumsalz der 1-Acetoxymercuri-naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) HO·C₁₀H₅(Hg·O·CO·CH₃)· OH SO₃Na. B. Aus dem Natriumsalz der Naphthol-(2)-sulfonsäure-(6) und Quecksilberacetat in heißem Wasser (Brieger, Schulemann, J. pr. [2] 89, 136). Krystalle. Ziemlich schwer löslich in Wasser, leicht in verd. Essigsäure und in verd. Natronlauge. Löst sich in starker Natronlauge und fällt nach einiger Zeit wieder aus. Sehr beständig gegen Schwefelammonium. Spaltet bei Einw. von Alkalihalogeniden in heißem Wasser Quecksilberhalogenid ab. Reagiert mit Diazoverbindungen unter Verdrängung des Quecksilbers.

H. Hydroxymercuri-derivate der Oxy-carboxy-sulfonsäuren.

3-Hydroxymercuri-5-sulfo-salicylsäure C₇H₆O₇SHg, s. nebenstehende Formel. B. Die Säure bezw. ihr Anhydrid entsteht aus 5-Sulfosalicylsäure und Quecksilberoxyd in heißer wäßriger Lösung (Chem. HO₃S. OH Fabr. v. Heyden, D. R. P. 216267; C. 1909 II, 2104; Frdl. 9, 1070). — Gibt bei der Reduktion mit formaldehydsulfoxylsaurem Natrium 3.3′-Quecksilber-bis-[5-sulfo-salicylsäure] (S. 561) (Ch. F. v. H., D. R. P. 255030; C. 1913 I, 353; Frdl. 11, 1117). — Natriumsalz. Leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol, Äther und Chloroform (Ch. F. v. H., P. R. P. 216267). Giftwirkung und Quecksilberausscheidung bei subcutaner Injektion: MÜLLER, SCHOELLER, SCHRAUTH, Bio. Z. 33, 399; BLUMENTHAL, OPPENHEIM, Bio. Z. 57, 272. Ist der wirksame Bestandteil des Arzneimittels Embarin (B., O., Bio. Z. 57, 267 Ann. 1). Verhalten gegen Ammoniumsulfid: M., SCH., SCH., Bio. Z. 33, 401, 406; Ch. F. v. H., D. R. P. 290210; C. 1916 I, 397; Frdl. 12, 854.

I. Hydroxymercuri-derivate der Amine.

- a) Hydroxymercuri-derivate der Monoamine $C_n H_{2n-5} N$.
- 1. Hydroxymercuri-derivate des Anilins $C_eH_7N=C_eH_5\cdot NH_2$.

2-Hydroxymercuri-anilin, [2-Amino-phenyl]-quecksilberhydroxyd $C_6H_7ONHg=H_2N\cdot C_6H_4\cdot Hg\cdot OH$ (S. 971). B. {[2-Amino-phenyl]-quecksilberacetat entsteht ... (DIMBOTH, C. 1901 I, 454; B. 35, 2039}; REITZENSTEIN, BÖNITSCH, J. pr. [2] 86, 76).

2 - Hydroxymercuri - anilinoessigsäure, 2 - Hydroxymercuri - phenylglycin $C_6H_9O_9NHg=HO_9C\cdot CH_9\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot Hg\cdot OH$.

[2-Hydroxymercuri-phenylglycin]-anhydrid (C₈H₇O₂NHg)_x =

[C₆H₄ NH·CH₂ CO]_x. B. Aus dem Acetat des 2-Hydroxymercuri-phenylglycinäthylesters (s. u.) bei kurzem Kochen mit 2¹/₄ Mol verd. Natronlauge und nachfolgendem Ansäuern mit Schwefelsäure (Schoeller, Schrauth, Goldacker, B. 44, 1304; Schoel, Schr., D.R.P. 248291; C. 1912 II, 211; Frdl. 10, 1278). — Amorph. Zersetzt sich bei 228° (korr.). Löst sich in Alkalien unter Bildung von Salzen des 2-Hydroxymercuri-phenylglycins (s. u.).

Alkalisalze vom Typus MeO₂C·CH₂·NH·C₆H₄·Hg·OH entstehen bei Einw. von Alkalilaugen auf das Anhydrid (s.o.). — Cu(O₂C·CH₂·NH·C₆H₄·Hg·OH)₂. Hellgrün. Zersetzt sich bei 193—197° (korr.) (Sch., Sch., G., B. 44, 1304). — Weitere Salze: Sch., Sch., G.

- 2-Hydroxymercuri-anilinoessigsäureäthylester, 2-Hydroxymercuri-phenylglycinäthylester $C_{10}H_{12}O_2NHg = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_4 \cdot Hg \cdot OH.$ —Chlorid $C_{10}H_{12}O_2N \cdot HgCl.$ B. Aus dem Acetat und Natriumchlorid in verd. Alkohol (Schoeller, Schrauth, Goldacker, B. 44, 1303). Nadeln (aus verd. Alkohol), Tafeln (aus Essigester). F: 152,5° (korr.); wird bei weiterem Erhitzen allmählich fest und schmilzt erst weit über 200° wieder. Sehr leicht löslich in Essigester. Bromid $C_{10}H_{12}O_2N \cdot HgBr.$ B. analog dem Chlorid (Schoel, Schr., G.). Tafeln (aus Essigester). F: 147,5° (korr.). Sehr leicht löslich in Essigester. Jodid $C_{10}H_{12}O_2N \cdot HgI.$ B. analog dem Chlorid (Schoel, Schr., G.). Blättchen (aus Alkohol). Schmilzt unscharf bei 139—140° (korr.). Acetat, 2-Acetoxymercurianilinoessigsäureäthylester $C_{10}H_{12}O_2N \cdot Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus Phenylglycinäthylester und Quecksilberacetat in verd. Methanol (Schoel, Schel, G., B. 44, 1301; Schoel, Schr., D.R.P. 248 291; C. 1912 II, 211; Frdl. 10, 1278). Tafeln (aus Chloroform). F: 132° (korr.). Leicht löslich in Alkohol und Essigester, sehr leicht in siedendem Chloroform. Liefert in wäßr. Lösung mit Brom und Alkalibromid 2-Brom-anilinoessigsäureäthylester, mit Jod und Alkalijodid 2-Jod-anilinoessigsäureäthylester (Sch., Sch., G.).
- α -[2-Hydroxymercuri-anilino]-propionsäureäthylester $C_{11}H_{16}O_3NHg=CH_3\cdot CH(CO_2\cdot C_2H_6)\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot Hg\cdot OH.$ Chlorid, α -[2-Chlormercuri-anilino]-propionsäureäthylester $C_{11}H_{14}O_3N\cdot HgCl.$ B. Durch Umsetzung von α -Anilino-propionsäureäthylester mit Quecksilberacetat in verd. Methanol und Behandlung des entstandenen Acetats mit Natriumchlorid in verd. Methanol (Schoeller, Schrauth, Goldacker, B. 44, 1305). Nadeln (aus 80°/oigem Alkohol). F: 165,5° (korr.). Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln,
- N(CH3)2 N.N-Dimethyl-4-brom-2-hydroxymercuri-anilin, 4-Brom-2-hydroxymercuri - dimethylanilin, 5 - Brom - 2 - dimethylamino - phenylqueck-Hg · OH silberhydroxyd C₈H₁₀ONBrHg, s. nebenstehende Formel. B. Das Acetat entsteht aus 4-Brom-dimethylanilin und Quecksilberacetat in verd. Alkohol bei 30°; man erhält die freie Base durch Behandlung des Acetats mit alkoh. Natronlauge (Whitmore, Am. Soc. 41, 1846, 1850). — Krystalle. F: 162° (unkorr.); zersetzt sich bei 165° unter Gasentwicklung. Löslich in Eisessig und Essigester unter Bildung des Acetats, unlöslich in anderen Lösungsmitteln. — Das Acetat liefert bei mehrstündiger Einw. von Kaliumjodid oder Ammoniumbromid in siedendem Alkohol Bis-[5-brom-2-dimethyl-amino-phenyl]-quecksilber. — Chlorid (CH₂)₂N·C₆H₂Br·HgCl. Nadeln (aus Alkohol oder Benzol). F: 183° (unkorr.). — Bromid (CH₂)₂N·C₆H₃Br·HgBr. Krystalle. F: 182° (unkorr.). In organischen Lösungsmitteln leichter löslich als das Chlorid. — Jodid (CH₃)₂N·C₆H₃Br·HgI. Krystalle. F: 169° (unkorr.). Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Formiat (CH) N.C.H. Br. Hg.O.C.H.O. — Aus der freib Rege heim Kocken mit Amisensäusen (CH₃)₂N·C₆H₃Br·Hg·O·CHO. B. Aus der freien Base beim Kochen mit Ameisensäureäthylester (Wh., Am. Soc. 41, 1850). Nadeln. F: 1450 (unkorr.); zersetzt sich bei 150°. Löslich in Wasser; in organischen Lösungsmitteln leichter löslich als das Acetat. — Acetat, 4-Brom-2-acetoxymercuri-dimethylanilin (CH₃)₂N·C₆H₃Br·Hg·O·CO·CH₃. B. s. o. Nadeln (aus Benzol). F: 144° (unkorr.). Fast unlöslich in Wasser und Petroläther, schwer löslich in Toluol, Äther und Chloroform, leicht in heißem Alkohol und Aceton und in kaltem Schwefelkohlenstoff. — Rhodanid (CH₅)₂N·C₆H₅Br·Hg·S·CN. Krystalle (aus Essigester). F: 135° (unkorr.); zersetzt sich bei 140°. Unlöslich in Wasser und Petroläther, leicht löslich in heißem Alkohol, Essigester, Benzol und Chloroform und in kaltem Aceton.
- 4-Hydroxymcrcuri-anilin, [4-Amino-phenyl]-quecksilberhydroxyd $C_6H_7ONHg = H_4N \cdot C_6H_4 \cdot Hg \cdot OH$ (S. 971). Chlorid $H_2N \cdot C_6H_4 \cdot HgCl$. Krystallinische Form. Schmilzt nach Reitzenstein, Stamm (J. pr. [2] 81, 156) oberhalb 240°. Acetat $H_4N \cdot C_6H_4 \cdot Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Geschwindigkeit der Bildung aus Quecksilberacetat und Anilin bei 25°: Rossi, G. 48 II, 667. Ist entgegen der Angabe von Dimroth (B. 35, 2039) schwer löslich in Mineralsäuren (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 20, 515). Gibt beim Diazotieren

in essigsaurer Lösung und Kuppeln mit Phenol in alkal. Lösung das Acetat des 4'-Hydroxymercuri-4-oxy-azobenzols (S. 586); reagiert analog mit Resorcin, Dimethylanilin, Diathylanilin und Naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5) (J., H.). Einw. von Propargylaldehyd-diathylacetal: Reitzenstein, Bönitsch, J. pr. [2] 86, 77. Liefert mit 2.4-Dinitro-phenylpyridinium-chlorid in kaltem Aceton das salzsaure Diacetat des Glutacondialdehyd-bis-[4-hydroxymercuri-anils] (s. u.), in siedendem Alkohol eine Verbindung C₂₅H₂₂O₆N₅ClHg₂ (s. u.) (R., Stamm, J. pr. [2] 81, 154).

Verbindung C₁₅H₂₁₀O₆N₅ClHg₂. B. Aus 4-Amino-phenylquecksilberacetat und 2.4-Dinitro-phenylpyridiniumchlorid in siedendem Alkohol (Reitzenstein, Stamm, J. pr. [2] 81, 154). — Braunes krystallinischer Niederschlag. F: 244°. Läßt sich nicht umkrystallisieren.

Unlöslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln.

[4 - $(\beta,\beta$ - Diäthoxy - propylidenamino) - phenyl] - quecksilberhydroxyd bezw. [4 - $(\gamma,\gamma$ - Diäthoxy - propenylamino) - phenyl] - quecksilberhydroxyd $C_{13}H_{19}O_3NHg = (C_2H_5\cdot O)_2CH\cdot CH_2\cdot CH\cdot N\cdot C_6H_4\cdot Hg\cdot OH$ bezw. $(C_2H_5\cdot O)_2CH\cdot CH\cdot CH\cdot NH\cdot C_6H_4\cdot Hg\cdot OH(?)$. Chlorid $C_{13}H_{16}O_2N\cdot HgCl(?)$. B. Aus [4-Amino-phenyl]-quecksilberchlorid und β -Athoxy-acrolein-diāthylacetal beim Erwärmen auf dem Wasserbad (Reitzenstein, Bönitsch, J. pr. [2] 86, 79). Orangefarbene Krystalle. Färbt sich bei 160° dunkel, schmilzt bei 190°.

Glutacondialdehyd-bis-[4-hydroxymercuri-anil] bezw. 1-[4-Hydroxymercuri-anilino]-pentadien-(1.3)-al-(5)-[4-hydroxymercuri-anil] $C_{ij}H_{ij}O_{ij}N_{ij}Hg_{ij}=HO\cdot Hg\cdot C_{ij}H_{ij}\cdot N\cdot C_{ij}\cdot H_{ij}\cdot N\cdot$

Salicylaldehyd-[4-hydroxymercuri-anil], 4-Salicylalamino-phenylquecksilberhydroxyd $C_{13}H_{11}O_2NHg = HO \cdot C_6H_4 \cdot CH : N \cdot C_6H_4 \cdot Hg \cdot OH$. — Acetat $C_{13}H_{10}ON \cdot Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus 4-Amino-phenylquecksilberacetat und Salicylaldehyd in siedendem absolutem Alkohol (JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 20, 518). Dunkelgelbe Krystalle (aus Benzol). Färbt sich bei raschem Erhitzen von ca. 140° an dunkel und schmilzt unter Zersetzung bei ca. 185°. Löslich in Chloroform und Eisessig sowie in verd. Natronlauge.

Methyl - [4 - hydroxymercuri - phenyl] - nitrosamin, [4 - Methylnitrosamino-phenyl]-quecksilberhydroxyd C₇H₈O₂N₃Hg = ON·N(CH₃)·C₆H₄·Hg·OH. — Acetat C₇H₇ON₃·Hg·O·CO·CH₃. B. Aus [4-Methylamino-phenyl]-quecksilberacetat (Hptw., S. 973) durch Einw. von Natriumnitrit und Essigsäure (JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 20, 519). Tafeln (aus absol. Alkohol). F: 183—184° (korr.; Zers.). Leicht löslich in Chloroform und Aceton.

2.4-Bis-hydroxymercuri-anilin $C_0H_7O_2NHg_2$, s. nebenstehende Formel.

B. Aus dem Diacetat durch Einw. von verd. Kalilauge (VECCHIOTTI, G. 44 II, 38).

— Mikroskopische Nadeln. Zersetzt sich bei 250°, ohne zu schmelzen. Schwer löslich in siedendem Wasser, unlöslich in Alkohol. — Diacetat, 2.4-Bis-acet. oxymercuri-anilin $H_2N\cdot C_0H_3(Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Aus Anilin und 2 Mol Quecksilberacetat in Wasser bei gewöhnlicher Temperatur (V., G. 44 II, 35). Prismen (aus der ammoniakalischen Lösung durch Essigsäure). F: 206°. Schwer löslich in siedendem Wasser, unlöslich in Alkohol. Löslich in Eisessig und in Ammoniak.

2.4 - Bis - hydroxymercuri - acetanilid $C_8H_9O_3NHg_2 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(Hg \cdot OH)_8$ (S. 975). — Diacetat, 2.4 - Bis - acetoxymercuri - acetanilid $CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H_3(Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus dem Diacetat des 2.4 - Bis - hydroxymercuri - anilins bei 12stdg. Kochen mit Acetanhydrid (Vecchiotti, G. 44 II, 36). Liefert mit Brom in Acetanhydrid + Eisessig 2.4 - Dibrom - acetanilid.

Anhydrid der α -[2.4-Bis-hydroxymercuri-anilino]-propionsäure ($C_0H_0O_3NHg_0\rangle_x = \begin{bmatrix} HO \cdot Hg \cdot C_0H_3 < \frac{NH \cdot CH(CH_3)}{Hg} > CO \end{bmatrix}_x$. B. Aus dem Diacetat der nachfolgenden Verbindung durch Kochen mit 1n-Natronlauge und Ansäuern der entstandenen Lösung (Schoeller, Schrauth, Goldacker, B. 44, 1307). — Amorph. Sehr hygroskopisch. Zersetzt sich bei 223° (korr.).

α-[2.4-Bis-hydroxymercuri-anilino]-propionsäureäthylester $C_{11}H_{15}O_4NHg_2=CH_3\cdot CH(CO_4\cdot C_2H_5)\cdot NH\cdot C_6H_3(Hg\cdot OH)_2$. — Dichlorid $C_{11}H_{13}O_2N(HgCl)_2$. B. Aus dem Diacetat und 2 Mol Natriumchlorid in wäßrig-alkoholischer Lösung (Schoeller, Schrauth, Goldacker, B. 44, 1307). Nadeln (aus Essigester + Petroläther). F: 131° (korr.). — Dibromid $C_{11}H_{13}O_2N(HgBr_2)$. B. analog dem Dichlorid (Schoel, Schr., G.). Farblose bis gelbliche Nadeln (aus Essigester + Petroläther). Schmilzt unschaff bei 128°. — Diacetat, α-[2.4-Bis-acetoxymercuri-anilino]-propionsäureäthylester $C_{11}H_{13}O_2N(Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Aus α-Anilino-propionsäureäthylester und 2,1 Mol Quecksilberacetat in verd. Methanol, neben einem unlöslichen Polymeren (?) (Schoel, Schr., G., B. 44, 1306). Blättchen (aus Methanol und etwas Essigsäure). F: 186° (korr.) bei raschem Erhitzen. Schwer löslich in den gebräuchlichen Lösungsmitteln, löslich in $10^0/_0$ iger Essigsäure.

Anhydrid der α - [2.4 - Bis - hydroxymercuri - anilino] - buttersäure $(C_{10}H_{11}O_3NHg_2)_x = \begin{bmatrix} HO \cdot Hg \cdot C_6H_3 < \frac{NH \cdot CH(C_2H_6)}{Hg} > CO \end{bmatrix}_x$. B. Aus dem Diacetat der nachfolgenden Verbindung durch Kochen mit 1n-Natronlauge und Ansäuern der entstandenen Lösung mit verd. Schwefelsäure (Schoeller, Schrauth, Goldacker, B. 44, 1309). — Flocken. Wird gegen 200° gelbbraun und zersetzt sich bei 209° (korr.). Nimmt an der Luft 1 Mol Wasser auf.

α-[2.4-Bis-hydroxymercuri-anilino]-buttersäureäthylester $C_{12}H_{17}O_4NHg_8=C_2H_5$ · $CH(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot NH\cdot C_6H_6(Hg\cdot OH)_2$. — Dichlorid $C_{12}H_{15}O_2N(HgCl)_2$. B. Aus dem Diacetat und Natriumchlorid in verd. Alkohol (Schoeller, Schrauth, Goldacker, B. 44, 1309). Nadeln (aus Essigester + Petroläther). F: 127° (korr.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln. — Dibromid $C_{12}H_{15}O_2N(HgBr)_2$. B. analog dem Chlorid (Schoel, Schr., G.). Nadeln. F: 127° (korr.). — Dijodid $C_{12}H_{15}O_2N(HgBl)_2$. B. analog dem Dichlorid (Schoel, Schr., G.). Nadeln. F: 120° (korr.). — Diacetat, α-[2.4-Bis-acetoxymercuri-anilino]-buttersäureäthylester $C_{12}H_{15}O_2N(Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Aus α-Anilino-buttersäureäthylester und 2,4 Mol Quecksilberacetat in verd. Methanol (Schoel, Schr., G., B. 44, 1308). Stäbchen (aus Methanol). F: 154,5° (korr.). Leicht löslich in Chloroform, Methanol und Alkohol.

Anhydrid der α - [2.4 - Bis - hydroxymercuri - anilino] - isovaleriansäure $(C_{11}H_{13}O_3NHg_2)_X = \begin{bmatrix} NH - CH \cdot CH(CH_3)_2 \\ HG \cdot C_6H_3 - CO \end{bmatrix}_X$. B. Aus dem Diacetat der nachfolgenden Verbindung durch Kochen mit verd. Natronlauge und Ansäuern der entstandenen Lösung mit verd. Schwefelsäure (SCHOELLER, SCHRAUTH, GOLDACKER, B. 44, 1312). — Amorph, sehr hygroskopisch. Zersetzt sich bei 226^0 (korr.).

α-[2.4-Bis-hydroxymercuri-anilino]-isovaleriansäureäthylester $C_{13}H_{19}O_4NHg_2 = (CH_3)_2CH \cdot CH(CO_2 \cdot C_2H_5) \cdot NH \cdot C_6H_3(Hg \cdot OH)_2 \cdot -Dichlorid C_{13}H_{17}O_2N(HgCl)_2 \cdot B$. Aus dem Diacetat und Natriunchlorid in verd. Alkohol (Schoeller, Schrauth, Goldacrer, B. 44, 1311). Mikroskopische Stäbchen (aus Essigester + Petroläther). F: 122° (korr.). — Dibromid $C_{13}H_{17}O_2N(HgBr)_2 \cdot B$. analog dem Dichlorid (Schoel, Schr., G., B. 44, 1311). Existiert in 2 Formen. Beim Erhitzen einer Lösung in Essigester scheidet sich die amorphe Form aus; die krystallinische Form bleibt in Lösung und scheidet sich auf Zusatz von Petroläther in Nadeln aus. Die amorphe Form zersetzt sich bei 215°, die krystallinische schmilzt bei 135° (korr.). — Dijodid $C_{13}H_{17}O_2N(HgI)_2 \cdot B$. analog dem Dichlorid (Schoel, Schr., G., B. 44, 1312). Gelbliche Nadeln (aus Essigester + Petroläther). F: 129° (korr.). — Diacetat, α-[2.4-Bis-acetoxymercuri-anilino]-isovaleriansäureäthylester $C_{13}H_{17}O_2N(Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3)_2 \cdot B$. Aus α-Anilino-isovaleriansäureäthylester und 2,1 Mol Quecksilberacetat in verd. Methanol (Schoel, Schr., G., B. 44, 1310). Nadeln (aus Methanol). F: 126° (korr.). Leicht löslich in Methanol, Alkohol und Chloroform.

2.3.4.6-Tetrakis-hydroxymercuri-acetanilid C₈H₉O₅NHg₄, [s. nebenstehende Formel. — Tetraacetat, 2.3.4.6-Tetrakis-acetoxymercuri-acetanilid CH₃·CO·NH·C₆H(Hg·O·CO·CH₃)₄ + H₂O. B. Durch Erhitzen von Acetanilid mit 4 Mol Quecksilberacetat auf 120° bis 150° (Raffo, Rossi, C. 1914 I, 1648; G. 44 I, 110). Amorph. Zersetzt sich oberhalb 195°. Bildet mit Wasser kolloide Lösungen; scheidet sich aus der wäßr. Lösung bei 80° aus und geht bei gewöhnlicher Temperatur wieder in Lösung. Wird aus der wäßr. Lösung durch Alkohol anscheinend krystallinisch gefällt. Elektrische Leitfähigkeit von Lösungen in Wasser und verd. Essigsäure: R., R., G. 45 I, 137. Liefert mit Brom und Kaliumbromid in Wasser 2.3.4.6-Tetrabrom-acetanilid (R., R., C. 1914 I, 1648; G. 44 I, 111).

Pentakis-hydroxymercuri-acetanilid $C_8H_9O_8NHg_5=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6(Hg\cdot OH)_5$. — Pentaacetat, Pentakis-acetoxymercuri-acetanilid $CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6(Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)_5$. B. Aus Acetanilid und 5 Mol Quecksilberacetat bei 115—145° (RAFFO, Rossi, C.

1912 II, 2070; G. 42 II, 624). Nadeln mit $2\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ (aus verd. Essigsäure). Bildet mit Wasser kolloide Lösungen; scheidet sich aus der konzentrierten wäßrigen Lösung bei 80° aus und geht beim Abkühlen wieder in Lösung. Elektrische Leitfähigkeit von Lösungen in Wasser und verd. Essigsäure: R., R., G. 45 I, 138.

2. Hydroxymercuri-derivate der Monoamine C_7H_9N .

1. $Hydroxymercuri-derivate\ des\ 2-Amino-toluols\ C_7H_9N=CH_3\cdot C_6H_4\cdot NH_2.$

Anhydrid der 6(?) - Hydroxymercuri - 2 - methyl - anilino-essigsäure (C₉H₉O₂NHg)_x, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Acetat der nachfolgenden Verbindung durch Verseifen mit verd. Natronlauge und Ansäuern der entstandenen Lösung mit verd. Schwefel. (?) x säure (Schrauth, Schoeller, B. 45, 2815). — Flocken. Unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in Alkalien.

6(P) - Hydroxymercuri - 2 - methyl - anilinoessigsäureäthylester $C_{11}H_{15}O_3NHg=C_2H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot Hg\cdot OH.$ — Acetat, 6(?)-Acetoxymercuri - 2 - methylanilinoessigsäureäthylester $C_{11}H_{14}O_2N\cdot Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus o-Toluidino-essigsäureäthylester und 1 Mol Quecksilberacetat in Methanol (SCHRAUTH, SCHOELLER, B. 45, 2814). Nadeln (aus Essigester). F: 122,5° (korr.). Löslich in Methanol, Alkohol, Essigester, Chloroform und Aceton, unlöslich in Petroläther. Löslich in Ammoniak und in verd. Säuren

5-Hydroxymercuri-2-amino-toluol, 4-Amino-3-methyl-phenyl-quecksilberhydroxyd C₇H₉ONHg, s. nebenstehende Formel. — Chlorid C₇H₈N·HgCl. B. Aus dem Acetat durch Behandeln mit Natriumchlorid-Lösung (Schrauth, Schoeller, B. 45, 2811). Nadeln (aus absol. Alkohol). HO·Hg· F: 1780 (korr.). — Acetat, 5-Acetoxymercuri-2-amino-toluol C₇H₈N·Hg·O·CO·CH₁. B. Aus 3 Mol o-Toluidin und 1 Mol Quecksilberacetat in Methanol (Schoe., Schr., B. 45, 2812) oder verd. Alkohol (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 20, 519). Krystalle (aus Alkohol). F: 144—1450 (Bad 1400); leicht löslich in heißem Wasser, schwer in Essigester (J. H.)

5-Hydroxymercuri-2-acetamino-toluol, 4-Acetamino-3-methyl-phenyl-queck-silberhydroxyd $C_0H_{11}O_2NHg=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_0H_3(CH_3)\cdot Hg\cdot OH.$ — Acetat, 5-Acetoxymercuri-2-acetamino-toluol $C_0H_{10}ON\cdot Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Acet-o-toluidid und 0,9 Mol Quecksilberacetat in siedendem Wasser (SCHRAUTH, SCHOELLER, B. 45, 2813). Nadeln (aus 80%/oigem Alkohol). F: 233° (korr.). Gibt bei Behandlung mit Jod-Kaliumjodid-Lösung 5-Jod-2-acetamino-toluol.

5-Hydroxymercuri-2-diacetylamino-toluol, 4-Diacetylamino-3-methyl-phenylquecksilberhydroxyd $C_{11}H_{13}O_3$ NHg = $(CH_3 \cdot CO)_5$ N· C_6H_3 (CH₃)·Hg·OH. — Chlorid, 5-Chlormercuri-2-diacetylamino-toluol $C_{11}H_{12}O_2$ N·HgCl. B. Durch Kochen des Chlorids des 5-Hydroxymercuri-2-amino-toluols mit Essigsäureanhydrid (SCHRAUTH, SCHORLLER, B. 45, 2812). Blättchen. F: 170° (korr.). Leicht löslich in absol. Alkohol.

3.5-Bis-hydroxymercuri-2-amino-toluol C₇H₉O₂NHg₂, a nebenstehende Formel. B. Aus dem Diacetat (s. u.) beim Erwärmen mit überschüßiger verdünnter Natronlauge (Schrauth, Schoeller, B. 45, 2810). — Nicht analysiert. Nadeln. Geht beim Erwärmen auf 100°, beim Aufbewahren über koiz. Schwefelsäure im Vakuum oder beim Übergießen mit absol. Alkohol in die kanariengelbe Anhydroverbindung (C₇H₇ONHg₂)x über, die sich beim Erhitzen zersetzt, ohne zu schmelzen. — Diacetat, 3.5-Bis-acetoxymercuri-2-aminotoluol C₇H₇N(Hg·O·CO·CH₃)z. B. Aus o-Toluidin durch Einw. von 1 Mol oder besser von 2 Mol Quecksilberacetat in Methanol (Schr., Schoel., B. 45, 2809, 2811). Nadeln (aus Methanol). F: 228° (korr.; Zers.). Etwas löslich in heißem Methanol, unlöslich in anderen organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in verd. Säuren und in wäßr. Ammoniak.

3.5 - Bis - hydroxymercuri - 2 - acetamino - toluol C₀H₁₁O₃NHg₂ = CH₃·CO·NH·C₃H₂(CH₃)(Hg·OH)₂. — Dichlorid C₉H₉ON(HgCl)₂. B. Aus dem Diacetat und Natrium-chlorid-Lösung (Schrauth, Schoeller, B. 45, 2811). Mikroskopische Nadeln. — Dibromid C₉H₉ON(HgBr)₂. B. analog dem Chlorid (Schr., Schoel). Mikroskopische Nadeln. — Dijodid C₉H₉ON(HgI)₂. B. analog dem Chlorid (Schr., Schoel). Flockiger Niederschlag; krystallisiert bei längerer Berührung mit der Mutterlauge. — Diacetat C₉H₉ON(Hg·O·CO·CH₃)₂. B. Durch Acetylierung von 3.5-Bis-acetoxymercuri-2-amino-toluol in Essigester (Schr., Schoel). Feinkrystallinisch. F: ca. 240° (korr.). Unlöslich in organischen Lösungsmitteln, ziemlich leicht in heißem Wasser. Sehr leicht löslich in verd. Säuren und in Ammoniak.

4.6 - Bis - hydroxymercuri - 2 - methyl - anilinoessig - säureäthylester C₁₁H₁₆O₄NHg₂, s. nebenstehende Formel.

— Diacetat, 4.6 - Bis - acetoxymercuri - 2 - methyl - anilinoessigsäureäthylester C₁₁H₁₂O₂N(Hg·O·CO·CH₃)₂. B.

Aus o-Toluidinoessigsäureäthylester und 2 Mol Quecksilberacetat in Methanol (Schrauth, Schoeller, B. 45, 2815). Nadeln. F: 167° (korr.). Unlöslich in Essigester, schwer löslich in Alkohol. Sehr leicht löslich in Ammoniak. Wird durch heiße Alkalilauge verseift.

2. Hydroxymercuri-derivate des 3-Amino-toluols $C_7H_9N=CH_3\cdot C_8H_4\cdot NH_8$. 4(oder 6)-Hydroxymercuri-3-acetamino-toluol, 4(oder 2)-Acetamino-2(oder 4)-methyl-phenyl]- quecksilberhydroxyd $C_9H_{11}O_2NHg=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CH_3)\cdot Hg\cdot OH$. — Acetat, 4(oder 6)-Acetoxymercuri-3-acetamino-toluol $C_9H_{10}ON\cdot Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Acet-m-toluidid und 0,9 Mol Quecksilberacetat in siedendem Wasser (Schrauth, Schoeller, B. 45, 2814). Krystalle (aus verd. Alkohol). F: 99°.

Anhydrid der 4(oder 6) - Hydroxymercuri - 3 - methyl - anilinoessigsäure $(C_9H_9O_2NHg)_x = \begin{bmatrix} CH_3 \cdot C_9H_3 < NH \cdot CH_2 > CO \\ Hg - O \end{bmatrix}_x$. B. Aus dem Acetat der nachstehenden Verbindung durch Verseifen mit verd. Natronlauge und Ansäuern (Schrauth, Schoeller, B. 45, 2816). — Gelb.

4(oder 6)-Hydroxymercuri-3-methyl-anilinoessigsäureäthylester $C_{11}H_{15}O_3NHg = C_2H_5 \cdot O_2C \cdot CH_2 \cdot NH \cdot C_6H_3(CH_3) \cdot Hg \cdot OH$. — Acetat, 4(oder 6) · Acetoxymercuri-3-methyl-anilinoessigsäureäthylester $C_{11}H_{14}O_2N \cdot Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus m-Toluidinoessigsäureäthylester und 1 Mol Quecksilberacetat in verd. Methanol (SCHRAUTH, SCHOELLER, B. 45, 2816). Krystalle (aus Essigester + Petroläther). F: 127,5° (korr.).

- 4.6-Bis-hydroxymercuri-3-amino-toluol C₇H₉O₂NHg₂, s. nebenstehende Formel. Diacetat, 4.6-Bis-acetoxymercuri-3-amino-toluol C₇H₇N(Hg·O·CO·CH₃)₂. B. Bei der Umsetzung von m-Toluidin mit 1 Mol Quecksilberacetat in Methanol (SCHRAUTH, SCHOELLER, B. 45, 2812). Krystalle (aus verd. Methanol). Schmilt bei hoher Tempetrur unter Zersetzung. Löslich in verd. Methanol und Alkohol, unlöslich in anderen organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in verd. Säuren, sehr leicht in Ammoniak. Gegen Ammoniumsulfid beständig.
- 4.6 Bis hydroxymercuri 3 acetamino toluol $C_9H_{11}O_3NHg_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_9H_{2}(CH_3)(Hg\cdot OH)_2$. Diacetat, 4.6 · Bis acetoxymercuri 3 acetamino toluol $C_9H_9ON(Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Durch Acetylierung von 4.6 · Bis acetoxymercuri 3 amino-toluol (Schrauth, Schoeller, B. 45, 2812). Unlöslich in organischen Lösungsmitteln, schwer löslich in heißem Wasser. Sehr leicht löslich in Ammoniak. Gibt mit Jod-Kalium-jodid-Lösung 4.6 · Dijod-3 acetamino-toluol.
- 2.4.6 Tris hydroxymercuri 3 amino toluol $C_7H_9O_3NHg_3$, s. nebenstehende Formel. Triacetat, 2.4.6 Tris acetoxymercuri 3 amino toluol $C_7H_9N(Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)_3$. B. Aus m·Toluidin und überschüssigem Quecksilberacetat in Methanol (Schrauth, Schoeller, B. 45, 2813). Hellgelbe mikroskopische Nadeln. Unlöslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in Ammoniak und Essigsäure.

2.4.6 - Tris - hydroxymercuri - 3 - acetamino - toluol $C_9H_{11}O_4NHg_3 = CH_3 \cdot CO \cdot NH \cdot C_6H(CH_3)(Hg \cdot OH)_3$. — Triacetat, 2.4.6 - Tris - acetoxymercuri - 3 - acetamino - toluol $C_9H_8ON(Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus der vorangehenden Verbindung und siedendem Acetanhydrid (Schrauth, Schoeller, B. 45, 2813). Schweres Pulver. Unlöslich in organischen Lösungsmitteln, sehr leicht löslich in Wasser. Löslich in Ammoniak.

2.4.6-Tris-hydroxymercuri-3-methyl-anilinoessigsäureäthylester $C_{11}H_{18}O_5NHg_3=C_8H_5\cdot O_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H(CH_3)(Hg\cdot OH)_3.$ — Triacetat, 2.4.6-Tris-acetoxymercuri-3-methyl-anilinoessigsäureäthylester $C_{11}H_{12}O_2N(Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_6)_3.$ B. Aus m-Toluidinoessigsäureäthylester und 3 Mol Quecksilberacetat in Methanol (SCHRAUTH, SCHOELLER, B. 45, 2816). Krystalle. F: ca. 185° (korr.). Schwer löslich in Methanol und Alkohol, unlöslich in anderen Lösungsmitteln. Leicht löslich in Ammoniak.

3. Hydroxymercuri - derivate des 4 - Amino - toluols $C_7H_5N = CH_3 \cdot C_6H_4 \cdot NH_2$.

3 - Hydroxymercuri - 4-amino - toluol, [6 - Amino - 3-methyl-phenyl]-

3-Hydroxymercuri-4-amino-toluol, [6-Amino-3-methyl-phenyl]quecksilberhydroxyd C₇H₂ONHg, s. nebenstehende Formel (8. 975). Vgl. ... dazu Vecchiorri, G. 48 II, 81, 82. Anhydro - [3 - hydroxymercuri - 4 - acetamino - toluol] $(C_0H_0ONHg)_x = \begin{bmatrix} CH_8 \cdot C_0H_2 & N \cdot CO \cdot CH_3 \\ Hg & x \end{bmatrix}_x$. B. Aus Acet-p-toluidid und Quecksilberacetat in siedendem Wasser (Schrauth, Schoeller, B. 45, 2814). — Blättchen. F: 229° (korr.).

Anhydrid der 2-Hydroxymercuri-4-methyl-anilinoessigsäure $(C_9H_9O_2NHg)_x = \begin{bmatrix} CH_3 \cdot C_0H_2 < \frac{NH \cdot CH_3}{Hg} & O \end{bmatrix}_x$. B. Durch Verseifen von 2-Acetoxymercuri-4-methyl-anilinoessigsäureäthylester mit verd. Natronlauge und Ansäuern mit verd. Schwefelsäure (Schrauth, Schoeller, B. 45, 2817). — Farblos, amorph.

2-Hydroxymercuri-4-methyl-anilinoessigsäureäthylester $C_{11}H_{15}O_3NHg=C_2H_5$: $O_2C\cdot CH_2\cdot NH\cdot C_6H_6(CH_3)\cdot Hg\cdot OH$. — Acetat, 2-Acetoxymercuri-4-methyl-anilinoessigsäureäthylester $C_{11}H_{14}O_2N\cdot Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus p-Toluidinoessigsäureäthylester und Quecksilberacetat in Methanol (Schrauth, Schoeller, B. 45, 2817). Nadeln. F: 140° (korr.).

b) Hydroxymercuri-derivate der Monoamine C_nH_{2n-11}N.

2.4 - Bis - hydroxymercuri - naphthylamin - (1) $C_{10}H_9O_2NHg_3$, s. nebenstehende Formel. — Diacetat, 2.4 - Bis - acetoxymercurina phthylamin - (1) $H_2N \cdot C_{10}H_5(Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3)_2$. B. Aus α -Naphthylamin und Quecksilberacetat in wäßrig-alkoholischer Essigsäure (Brieger, Schulemann, J. pr. [2] 89, 141, 142). Farblose Krystalle. Wird durch Natronlauge schwach gelb gefärbt. Reagiert nur schwer mit Schwefelammonium und mit Alkalihalogeniden.

1-Hydroxymercuri-naphthylamin-(2), [2-Amino-naphthyl-(1)]-quecksilberhydroxyd $C_{10}H_0ONHg$, s. nebenstehende Formel. — Acetat, 1-Acetoxymercuri-naphthylamin-(2) $C_{10}H_0N\cdot Hg\cdot O\cdot CO\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus β -Naphthylamin und 1 Mol Quecksilberacetat in verd. Essigsäure (Brieger, Schulemann, J. pr. [2] 89, 140). Nicht ganz rein isoliert. Farblose Krystalle. Gibt mit stark verdünnter Natronlauge eine farblose Lösung; wird durch konz. Natronlauge gelb gefärbt, aber nicht gelöst. Reagiert lebhaft mit Schwefelammonium.

K. Hydroxymercuri-derivate der Amino-carbonsäuren.

Derivate der Benzoesäure $C_7H_8O_2=C_6H_5\cdot CO_2H$.

5-Hydroxymercuri-2-amino-benzoesäure, 5-Hydroxymercuri-anthranilsäure C,H,O₂NHg, s. nebenstehende Formel.

Anhydrid (C,H,O₂NHg)_x. B. Beim Einleiten von Dampf in eine wäßr. Suspension von 1 Mol Anthranilsäure und 1 Mol Quecksilberoxyd

(SCHOELLER, HUETER, B. 47, 1938). Durch Verseifung von 5-Acetoxymercuri-anthranilsäuremethylester mit verd. Natronlauge und Ansäuern (SCHOE., H., B. 47, 1936). — Fast farbloser, flockiger Niederschlag. Zersetzt sich bei 212—214°. Sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. Leicht löslich in Ammoniak, Alkalien und Alkalicarbonat-Lösungen, in wäßr. Lösungen von Kaliumjodid, Kaliumcyanid und Natriumthiosulfat und in verd. Mineralsäuren. — Beim Auflösen in wäßr. Kaliumjodid-Lösung und Ansäuern mit verd. Schwefelsäure erhält man 5-Jodmercuri-anthranilsäure. Gibt mit Jod und Kaliumjodid in Wasser 5-Jod-anthranilsäure. Gibt mit Ammoniumsulfid erst beim Erhitzen oder bei längerem Aufbewahren Quecksilbersulfid.

Salze vom Typus MeO₂C·C₆H₃(NH₂)·Hg·OH. B. Die Alkalisalze entstehen beim Auflösen des Anhydrids in verd. Alkalien (Schoe., H., B. 47, 1936). — NaO₂C·C₆H₃(NH₂)·Hg·OH. Giftwirkung: MÜLLER, Schoe., Schrauth, Bio. Z. 33, 387, 398. Verhalten gegen Ammoniumsulfid: M., Schoe., Sche., Bio. Z. 38, 401, 406. — Cu[O₂C·C₆H₃(NH₂)·Hg·OH]₂. Hellgrün, smorph (Schoe., H., B. 47, 1937).

5-Jodmercuri-anthranilsäure HO₂C·C₆H₃(NH₂)·HgI. B. Durch Auflösen des Anhydrids der 5-Hydroxymercuri-anthranilsäure (s. o.) in wäßr. Kaliumjodid-Lösung und

nachfolgendes Ansäuern mit verd. Schwefelsäure (Schoeller, Hueter, B. 47, 1937). Sehr schwer löslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln, leicht in Alkalien. Wird durch verd. Säuren zersetzt.

5-Hydroxymercuri-2-amino-benzoesäuremethylester, 5-Hydroxymercuri-anthranilsäuremethylester $C_8H_9O_3NHg=H_2N\cdot C_6H_3(CO_2\cdot CH_3)\cdot Hg\cdot OH$. — Chlorid $C_8H_8O_4N\cdot HgCl$. B. Aus dem Acetat und Natriumchlorid in verd. Alkohol (Schoeller, Hueter, B. 47, 1935). Prismen (aus Essigester + Petroläther). F: 184° (korr.). Sehr leicht löslich in Essigester. — Bromid $C_8H_8O_2N\cdot HgBr$. B. analog dem Chlorid (Sch., H., B. 47, 1935). Nadeln (aus Wasser). F: 178° (unter Braunfärbung). — Jodid $C_8H_8O_2N\cdot HgI$. B. analog dem Chlorid (Sch., H., B. 47, 1936). Nadeln (aus Alkohol). F: 173—174° (korr.) (unter Braunfärbung). — Acetat, 5-Acetoxymercuri-anthranilsäuremethylester $C_8H_8O_2N\cdot Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Anthranilsäuremethylester und 1 Mol Quecksilberacetat in methylalkoholischer Essigsäure bei 50° (Sch., H., B. 47, 1934). Aus N.5-Bis-acetoxymercuri-anthranilsäuremethylester (S. 583) und Anthranilsäuremethylester in methylalkoholischer Essigsäure bei 50° (Sch., H.). Nadeln (aus Methanol). F: 180—182° (korr.). Leicht löslich in siedendem Wasser und in heißem Methanol und Alkohol, schwerer in Benzol, Essigester und Aceton, sehr schwer in Chloroform und Petroläther. Leicht löslich in Ammoniak und in Eisessig.

Anhydrid der 5-Hydroxymercuri-2-methylamino-benzoesäure, Anhydrid der N-Methyl-5-hydroxymercuri-anthranilsäure $(C_8H_7O_2NHg)_x$. B. Aus N-Methylanthranilsäuremethylester und Quecksilberoxyd in heißer wäßriger Suspension (Schoeller, Hueter, B. 47, 1942). Durch Verseifen vom N-Methyl-5-acetoxymercuri-anthranilsäuremethylester mit verd. Natronlauge und nachfolgendes Ansäuern mit verd. Schwefelsäure (Schoel, H., B. 47, 1941; Schoel, Schrauth, D. R. P. 248291; C. 1912 II, 211; Frdl. 10, 1278). — Grünlichgelb, amorph. Zersetzt sich bei ca. 203°, ohne zu schmelzen (Schoel, H.). — Gibt beim Behandeln mit konzentrierter wäßriger Kaliumjodid-Lösung N-Methyl-5-jodmercuri-anthranilsäure CH₃·NH·C₆H₃(CO₂H)·HgI (unlöslich in organischen Lösungsmitteln, löslich in Alkalien) (Schoel, H.).

5-Hydroxymercuri-2-methylamino-benzoesäuremethylester, N-Methyl-5-hydroxymercuri-anthranilsäuremethylester C₀H₁₁O₃NHg = CH₃·NH·C₆H₃(CO₂·CH₃)·Hg·OH. — Chlorid C₂H₁₀O₂N·HgCl. B. Aus dem Acetat und Natriumchlorid in verd. Alkohol (Schoeller, Hueter, B. 47, 1941). Nadeln (aus Alkohol). F: 210—212° (unter Violettfärbung). — Bromid C₂H₁₀O₂N·HgBr. B. analog dem Chlorid (Schoel, H.). Nadeln (aus Essigester). F: 215° (unter Violettfärbung). — Jodid C₂H₁₀O₂N·HgI. B. analog dem Chlorid (Schoel, H.). Nadeln (aus Essigester). F: 190—191° (Zers.). — Acetat, N-Methyl-5-acetoxymercuri-anthranilsäuremethylester C₂H₁₀O₂N·Hg·O·CO·CH₃. B. Aus N-Methyl-anthranilsäuremethylester und Quecksilberacetat in Methanol (Schoel, H., B. 47, 1940) oder in verd. Essigsäure (Schoel, Schrauth, D.R.P. 248291; C. 1912 II, 211; Frdl. 10, 1278). Nadeln (aus Methanol oder Alkohol). F: 200° (korr.; Zers.) (Sch., H.). Sehr leicht löslich in Chloroform und heißem Eisessig, schwer in kaltem Alkohol, Essigester, Aceton, Benzol und in siedendem Wasser (Sch., H.).

5-Hydroxymercuri-2-dimethylamino-benzoesäure, N.N-Dimethyl-5-hydroxymercuri - anthranilsäure $C_9H_{11}O_3NHg=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(CO_2H)\cdot Hg\cdot OH$. — Chlorid $C_9H_{10}O_2N\cdot HgCl$. B. Durch Verseifen von N.N-Dimethyl-5-acetoxymercuri-anthranilsäuremethylester (s. u.) mit verd. Natronlauge und nachfolgendes Ansäuern mit Salzsäure (SCHOELLER, HUETER, B. 47, 1945). Prismatische Krystalle mit $1H_2O$ (aus Wasser). F: 175° (Zers.). Sehr leicht löslich in siedendem Wasser, schwer in organischen Lösungsmitteln. — Sulfat ($C_9H_{10}O_2N\cdot Hg)_2SO_4$. B. analog dem Chlorid (SCH., H., B. 47, 1945). Nadeln mit $3H_2O$ (aus sehr verd. Alkohol). Zersetzt sich gegen 180° . Leicht löslich in heißem Wasser, fast unlöslich in organischen Lösungsmitteln.

5-Hydroxymercuri-2-dimethylamino-benzoesäuremethylester, N.N-Dimethyl-5-hydroxymercuri-anthranilsäuremethylester $C_{10}H_{13}O_3NHg=(CH_3)_2N\cdot C_6H_3(CO_2\cdot CH_3)\cdot Hg\cdot OH$. — Chlorid $C_{10}H_{12}O_2N\cdot HgCl$. B. Aus dem Acetat und Natriumchlorid in wäßr. Alkohol (Schoeller, Hueter, B. 47, 1944). Das aus verd. Alkohol abgeschiedene Salz krystallisiert aus Methanol in Nadeln mit $1H_2O$, die bei längerer Berührung mit der Mutterlauge in wasserfreie Prismen übergehen. Schmilzt wasserfrei bei $162-163^{\circ}$. — Bromid $C_{10}H_{12}O_2N\cdot HgBr$. B. analog dem Chlorid (Sch., H.). Nadeln mit $1H_2O$ (aus Methanol). F: 164° . — Jo did $C_{10}H_{12}O_2N\cdot HgI$. B. analog dem Chlorid (Sch., H., B. 47, 1944). Krystallisiert aus Methanol in Nadeln, die bei längerer Berührung mit der Mutterlauge in dieke Prismen übergehen. F: 159° . — Acetat, N.N-Dimethyl-5-acetoxymercuri-anthranilsäuremethylester und 1 Mol Quecksilberacetat in Methanol (Sch., H., B. 47, 1943). Prismen (aus Methanol). F: 134° (korr.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln.

- 5-Hydroxymercuri-2-äthylamino-benzoesäuremethylester, N-Äthyl-5-hydroxymercuri-anthranilsäuremethylester $C_{10}H_{13}O_3NHg=C_2H_5\cdot NH\cdot C_6H_3(CO_2\cdot CH_3)\cdot Hg\cdot OH.$ OH. Acetat, N-Äthyl-5-acetoxymercuri-anthranilsäuremethylester $C_{10}H_{12}O_2N\cdot Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. analog der nachfolgenden Verbindung (Schoeller, Hueter, B. 47, 1943). Nadeln (aus Alkohol). F: 189° (korr.) bei raschem Erhitzen.
- 5-Hydroxymercuri-2-äthylamino-benzoesäureäthylester, N-Äthyl-5-hydroxymercuri-anthranilsäureäthylester $C_{11}H_{18}O_3NHg=C_2H_5\cdot NH\cdot C_gH_g(CO_2\cdot C_2H_g)\cdot Hg\cdot OH.$ —Acetat, N-Äthyl-5-acetoxymercuri-anthranilsäureäthylester $C_{11}H_{14}O_2N\cdot Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus N-Äthyl-anthranilsäureäthylester und Quecksilberacetat in Methanol (Schoeller, Hueter, B. 47, 1943). Nadeln (aus Methanol oder Alkohol). F: 178° (korr.; Zers.). Leicht löslich in organischen Lösungsmitteln, schwer in siedendem Wasser.

5-Hydroxymercuri-2-acetamino-benzoesäure, N-Acetyl-5-hydroxymercuri-anthranilsäure $C_0H_0O_4NHg=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_0H_3(CO_2H)\cdot Hg\cdot OH$.

Anhydrid $(C_0H_7O_3NHg)_x$. B. Beim Erhitzen von N-Acetyl-anthranilsäure mit Queck-

Anhydrid (C₉H₇O₃NHg)_x. B. Beim Erhitzen von N-Acetyl-anthranilsäure mit Quecksilberacetat in essigsaurer Lösung (BAYER & Co., D.R.P. 231092; C. 1911 I, 602; Frdl. 10, 1268; SCHRAUTH, SCHOELLER, D.R.P. 234054; C. 1911 I, 1566; Frdl. 10, 1276). — Unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln; leicht löslich in Alkalien (B. & Co.). — Wird durch Salzsäure in N-Acetyl-anthranilsäure und Quecksilberchlorid gespalten (B. & Co.).

Natriumsalz CH₃·CO·NH·C₆H₃(CO₂Na)·Hg·OH. B. Beim Auflösen des Anhydrids in verd. Natronlauge (SCHR., SCHOE., D.R.P. 234054).

5-Hydroxymercuri-2-acetamino-benzoesäuremethylester, N-Acetyl-5-hydroxymercuri-anthranilsäuremethylester $C_{10}H_{11}O_4NHg=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_3(CO_2\cdot CH_3)\cdot Hg\cdot OH$. — Chlorid $C_{10}H_{10}O_3N\cdot HgCl$. B. Aus dem Acetat und Natriumchlorid in verd. Alkohol (Schoeller, Hueter, B. 47, 1946). Nadeln (aus Essigester). F: 245—246° (bei raschem Erhitzen). Löslich in siedendem Essigester, schwer löslich in anderen organischen Lösungsmitteln. — Acetat, N-Acetyl-5-acetoxymercuri-anthranilsäuremethylester und Cuecksilberacetat bei 120—130° (Sch., H.). Blättchen (aus verd. Alkohol). F: 212° (korr.). Sehr leicht löslich in organischen Lösungsmitteln außer Äther und Petroläther.

5-Hydroxymercuri-2-hydroxymercuriamino-benzoesäuremethylester, N.5-Bishydroxymercuri-anthranilsäuremethylester $C_9H_9O_4NHg_2 = HO\cdot Hg\cdot NH\cdot C_9H_3(CO_2\cdot CH_3)\cdot Hg\cdot OH$. — Diacetat, N.5-Bis-acetoxymercuri-anthranilsäuremethylester $CH_3\cdot CO\cdot O\cdot Hg\cdot NH\cdot C_9H_3(CO_2\cdot CH_3)\cdot Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus Anthranilsäuremethylester und Quecksilberacetat in ca. 80% igem Methanol bei 1½-stdg. Einw. (Schoeller, Hueter, B. 47, 1932). Amorph. Enthält 1 Mol Wasser. Löslich in heißem Wasser und Alkohol, fast unlöslich in Aceton, Chloroform, Benzol und Petroläther. Löslich in Ammoniak und Eisessig. Zersetzt sich beim Erwärmen auf 75° im Vakuum. Gibt beim Erwärmen mit Eisessig und Methanol auf 50° 3.5-Bis-acetoxymercuri-anthranilsäuremethylester. Liefert mit Salzsäure das Chlorid des 5-Hydroxymercuri-anthranilsäuremethylesters. Spaltet in schwach ammoniakalischer Lösung bei Einw. von Schwefelwasserstoff 1 Atom Quecksilber als Sulfid ab. Gibt beim Erwärmen mit Anthranilsäuremethylester und Eisessig in Methanol 5-Acetoxymercuri-anthranilsäuremethylester.

Anhydrid der 3.5-Bis-hydroxymercuri-2-amino-benzoesäure (3.5-Bis-hydroxymercuri-anthranilsäure) ($C_7H_5O_3NHg_2$)_x = $\begin{bmatrix} H_2N\cdot C_8H_2(Hg\cdot OH)<\frac{CO}{Hg}>O\end{bmatrix}_x$. B. Durch Verseifen von 3.5-Bis-acetoxymercuri-anthranilsäuremethylester mit verd. Natronlauge und nachfolgendes Ansäuern mit Schwefelsäure (Schoeller, Hueter, B. 47, 1940). — Nicht rein erhalten. Schwach gelbgrüner amorpher Niederschlag. Unlöslich in allen indifferenten Lösungsmitteln.

3.5 - Bis - hydroxymercuri - 2 - amino - benzoesäuremethylester C₈H₉O₄NHg₂, s. nebenatehende Formel. — Diacetat, 3.5-Bis-acetoxymercuri-anthranilsäuremethylester C₈H₇O₂N(Hg · O · CO · Hg · OH CH₃)₂. B. Aus Anthranilsäuremethylester und 2 Mol Quecksilberacetat in methylalkoholischer Essigsäure bei 50° (Schoeller, Hueter, B. 47, 1939). Aus N.5-Bis-acetoxymercuri-anthranilsäuremethylester (s. o.) beim Erwärmen mit Eisessig und Methanol (Sch., H., B. 47, 1934). Krystalle (aus Methanol und etwas Eisessig). F: 221—222° (korr.; Zers.). Löslich in organischen Lösungsmitteln außer Petroläther.

 $\begin{array}{c} \textbf{6-Hydroxymercuri-3-acetamino-benzoes\"{a}ure} \\ \text{$C_0H_0O_4NHg, s. nebenstehende Formel.} \\ \text{$Natriu\,m\,sa\,lz\,$CH_3\cdot$CO\cdot NH\cdot$C_6H_3(Hg\cdot OH)\cdot$CO_2Na. B. Beim } \\ \text{Aufl\"{o}sen von 6-Chlormercuri-3-acetamino-benzoes\"{a}ure} & \textbf{(s. u.) in} \\ \end{array}$

Natronlauge (Vereinigte Chem. Werke, D.R.P. 264388; C. 1913 II, 1262; Frdl. 11, 1114). Weißes Pulver. Löst sich in Wasser erst auf Zusatz von etwas Natronlauge. Giftwirkung und Verhalten im Organismus: Blumenthal, Oppenheim, Bio. Z. 57, 278; 65, 463.

Chlorid, 6-Chlormercuri-3-acetamino-benzoesäure C₉H₈O₃N·HgCl. B. Aus 3-Acetamino-benzoesäure durch Erhitzen des Quecksilbersalzes auf 150—175° oder durch Erhitzen mit Quecksilberoxyd auf 210—220° oder mit Quecksilberacetat auf 180° und nachfolgendes Behandeln mit Salzsäure (Vereinigte Chem. Werke, D.R.P. 264388; C. 1913 II, 1262; Frdl. 11, 1114). Nadeln (aus Methanol). F: 240°. Löslich in Eisessig und in starker Salzsäure, namentlich beim Erwärmen. Leicht löslich in Alkalien.

6-Hydroxymercuri-3-benzamino-benzoesäure $C_{14}H_{11}O_4NHg=C_6H_5\cdot CO\cdot NH\cdot C_4H_5(CO_2H)\cdot Hg\cdot OH.$ — Chlorid, 6-Chlormercuri-3-benzamino-benzoesäure $C_{14}H_{10}O_3N\cdot HgCl.$ B. Durch Erhitzen von 3-benzamino-benzoesaurem Natrium mit Quecksilberacetat auf 180° und Behandeln des Reaktionsprodukts mit Salzsäure (Vereinigte Chem. Werke, D.R.P. 264388; C. 1913 II, 1262; Frdl. 11, 1114). Krystallinisch. F: ca. 220° (Zers.). Leicht löslich in Natronlauge unter Bildung eines in heißem Wasser leicht löslichen Natriumsalzes.

Anhydrid der 3-Hydroxymercuri-4-amino-benzoesäure (C₇H₅O₅NHg)_x. B. Durch Verseifen von 3-Acetoxymercuri-4-amino-benzoesäureäthylester (SCHOELLER, SCHRAUTH, LIESE, B. 52, 1785) oder 3-Acetoxymercuri-4-amino-benzoesäureisobutylester (SCHOEL, SCHR., D.R.P. 248291; C. 1912 II, 211; Frdl. 10, 1278) mit verd. Natronlauge und nachfolgendes Ansäuern mit Schwefelsäure. — Flockiger Niederschlag. Sehr schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in Alkalien und Ammoniak sowie in wäßr. Lösungen von Natriumthiosulfat, Kaliumchlorid und Kaliumjodid. — Gibt mit Ammoniumsulfid erst beim Erhitzen Quecksilbersulfid.

- 3-Hydroxymercuri-4-amino-benzoesäureäthylester C₀H₁₁O₃NHg, s. CO₂·C₂H₅ nebenstehende Formel. Chlorid C₀H₁₀O₂N·HgCl. B. Aus 3-Acetoxymercuri-4-amino- oder 3-Acetoxymercuri-4-acetoxymercuriamino-benzoesäureäthylester und Natriumchlorid in wäßrig-methylalkoholischer Essigsäure (Schoeller, Schoeller, Schrauth, Liese, B. 52, 1781, 1785). Prismen (aus Wasser oder aus Essig- NH₂ ester + Petroläther). F: 223° (unkorr.). Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln. Acetat, 3-Acetoxymercuri-4-amino-benzoesäureäthylester C₂H₁₀O₂N·Hg·O·CO·CH₃. B. Neben viel 3.5-Bis-acetoxymercuri-4-amino-benzoesäureäthylester aus 4-Amino-benzoesäureäthylester und 1 Mol Quecksilberacetat in Eisessig-Lösung oder beim Erhitzen ohne Lösungsmittel auf 130—160° (Schoel, Schr., L., B. 52, 1783, 1784). Aus dem Diacetat des N.N'-Quecksilber-bis-[3-acetoxymercuri-4-amino-benzoesäureäthylesters] (s. u.) beim Kochen mit Methanol (Schoel, Schr., L., B. 52, 1782). Krystalle (aus verd. Methanol). Schmilzt unvollständig bei 182°, erstarrt wieder und schmilzt erneut bei 228° (unkorr.). Löslich in Methanol, Essigester und Chloroform, schwer löslich in Wasser, sehr schwer in Äther und Petroläther. Löslich in verd. Essigsäure. Gibt mit Ammoniumsulfid ein gelbes Sulfid, das bei längerem Kochen Quecksilbersulfid abspaltet.
- 3-Hydroxymercuri-4-amino-benzoesäureisobutylester $C_{11}H_{15}O_3NHg=H0\cdot Hg\cdot C_6H_3(NH_g)\cdot CO_g\cdot CH_y\cdot CH(CH_g)_g.$ Acetat, 3-Acetoxymercuri-4-amino-benzoesäureisobutylester $C_{11}H_{14}O_2N\cdot Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_g.$ B. Aus 4-Amino-benzoesäureisobutylester und Quecksilberacetat in Methanol (Schoeller, Schrauth, D.R.P. 248291; C. 1912 II, 211; Frdl. 10, 1278). Krystalle. Zersetzt sich bei 208°. Ziemlich schwer löslich in organischen Lösungsmitteln, unlöslich in Wasser. Leicht löslich in verd. Säuren.
- 3 Hydroxymercuri 4 hydroxymercuriamino benzcesäureäthylester $C_9H_1O_4NHg_3 = HO \cdot Hg \cdot NH \cdot C_6H_3(CO_3 \cdot C_3H_6) \cdot Hg \cdot OH.$ Diacetat, 3 Acetoxymercuria-t-acetoxymercuriamino-benzcesäureäthylester $CH_3 \cdot CO \cdot O \cdot Hg \cdot NH \cdot C_6H_3(CO_3 \cdot C_3H_6)$. Hg · O · CO · CH₃ · B. Aus 4 Amino-benzcesäureäthylester und 2 Mol Quecksilberacetat in Methanol (Schoeller, Schrauth, Liese, B. 52, 1780). Beim Kochen der nachfolgenden Verbindung mit Methanol (Schoel, Scheller, L., B. 52, 1782). Blaßgelb, amorph. F: ca. 245° (unkorr.). Unlöslich in organischen Lösungsmitteln. Löslich in Ammoniak, Mineralsäuren und Eisessig unter Zersetzung. Gibt mit Natriumchlorid und wäßrig-methylalkoholischer Essigsäure das Chlorid des 3-Hydroxymercuri-4-amino-benzcesäureäthylesters. Geht beim Erwärmen mit Eisessig in 3.5-Bis-acetoxymercuri-4-amino-benzcesäureäthylester über.
- N.N'-Quecksilber-bis-[3-hydroxymercuri-4-amino-benzoesäureäthylester] $C_{12}H_{20}O_5N_2Hg_8=Hg[NH\cdot C_6H_3(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot Hg\cdot OH]_8$.— Tetraacetat, Diacetat des N.N'-Quecksilber-bis-[3-acetoxymercuri-4-amino-benzoesäureāthylesters] $Hg[NH\cdot C_6H_3(CO_2\cdot C_2H_5)\cdot Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3]_2+2CH_3\cdot CO_3H$. B. Aus 4-Amino-benzoesäureāthylester und 1 Mol Quecksilberacetat in Methanol+Eisessig bei gewöhnlicher Temperatur (SCHOELLER, SCHRAUTH, LIESE, B. 52, 1781). Krystalle. Schmilzt bei 230—240°. Schwer

löslich in Aceton, Essigester und Methanol, unlöslich in anderen organischen Lösungsmitteln. Löslich in Ammoniak und in Säuren unter Zersetzung. Gibt beim Kochen mit Methanol 3-Acetoxymercuri-4-acetoxymercuriamino-benzoesäureäthylester und 3-Acetoxymercuri-4-amino-benzoesäureäthylester. Liefert beim Erhitzen mit Eisessig 3-Acetoxymercuri-4-amino-benzoesäureäthylester und 3.5-Bis-acetoxymercuri-4-amino-benzoesäureäthylester.

3.5-Bis-hydroxymercuri-4-amino-benzoesäureäthylester C₂H₁₁O₄NHg₂, s. nebenstehende Formel. — Dichlorid C₃H₂O₄N(HgCl)₂.

B. Aus dem Diacetat (s. u.) durch Auflösen in heißem Methanol + Ho·Hg.

LIESE, B. 52, 1787). Nadeln. F: 270° (unkorr.). Schwer löslich in Essignester, leicht in Aceton. — Diacetat, 3.5-Bis-acetoxymercuri-4-amino-benzoesäureäthylester C₃H₂O₄N(Hg·O·CO·CH₃)₂.

B. Aus 4-Amino-benzoesäureäthylester und 2 Mol Quecksilberacetat in Eisessig (SCHOE., SCHE., L., B. 52, 1786). Aus 3-Acetoxymercuri-4-acetoxymercuriamino-benzoesäureäthylester (S. 584) beim Erwärmen mit Eisessig (SCHOE., SCHE., L., B. 52, 1781). Nadeln (aus Essigester). F: 255—257° (unkorr.). Schwer löslich in organischen Lösungsmitteln.

3.5 - Bis - hydroxymercuri - 4 - acetamino-benzoesäureäthylester $C_{11}H_{13}O_5NHg_2=CH_3\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_2(CO_2\cdot C_2H_5)(Hg\cdot OH)_2$. — Diacetat, 3.5 - Bis - acetoxymercuri-4-acetamino-benzoesäureäthylester $C_{11}H_{11}O_3N(Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3)_2$. B. Durch Erwärmen von 3.5 - Bis - acetoxymercuri-4-amino-benzoesäureäthylester mit Essigsäureanhydrid und Eisessig (Schoeller, Schrauth, Liese, B. 52, 1786). Nadeln (aus Essigsäure). F: 2470 (unkorr.).

L. Hydroxymercuri-derivate der Amino-sulfonsäuren.

3-Hydroxymercuri-4-amino-naphthalin-sulfonsäure-(1), \$\frac{8O_3H}{2}\$-Hydroxymercuri-naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(4) \(\text{C}_{10}H_0O_4\text{NSHg}, \)
s. nebenstehende Formel. — Natriumsalz \(\text{NaO}_3\text{S}\cdot \text{C}_{10}H_5(\text{NH}_2)\cdot \text{Hg}\cdot \text{OH}. \)

B. Aus dem Acetat (s. u.) durch Erwärmen mit Natronlauge (Brieger, Schulemann, J. pr. [2] 89, 152). Krystalle. Wird beim Trocknen gelb, beim Behandeln mit Wasser wieder farblos. — Acetat, 3-Acetoxymercuri-4-amino-naphthalin-sulfonsäure-(1) \(\text{HO}_3\text{S}\cdot \text{C}_{10}H_5(\text{NH}_2)\cdot \text{Hg}\cdot \cdot \cdot \text{CH}_3. \(\text{B}. \) Aus naphthionsaurem Natrium und Quecksilberacetat in siedendem Wasser (B., Sch., J. pr. [2] 89, 151). Krystalle. Reagiert mit Schwefelammonium anfangs nur schwach, nach einiger Zeit stärker.

6.8-Bis-hydroxymercuri-5-amino-naphthalin-sulfonsäure-(1),
2.4 - Bis - hydroxymercuri - naphthylamin - (1) - sulfonsäure - (5)
C₁₀H₉O₅NSHg₂, s. nebenstehende Formel. — Diacetat, 6.8-Bis-acetoxymercuri-5-amino-naphthalin-sulfonsäure-(1)(?) HO₃S·C₁₀H₄
(NH₂)(Hg·O·CO·CH₃)₂(?). B. Aus 5-Amino-naphthalin-sulfonsäure-(1)
und Quecksilberacetat in essigsaurer Lösung (Brieger, Schulemann, J. pr. [2] 89, 153).
Nicht ganz rein isoliert. Gelbe Krystalle (aus Eisessig). Gibt mit Natronlauge eine dunkelgelbe Lösung, die beim Aufbewahren Quecksilberoxydul ausscheidet. Reagiert nicht mit Schwefelammonium.

5 - Hydroxymercuri - 6 - amino-naphthalin - sulfonsäure - (2),
1 - Hydroxymercuri - naphthylamin - (2) - sulfonsäure - (6)
C₁₀H₂O₄NSHg, s. nebenstehende Formel. — Natriumsalz NaO₃S·
C₁₀H₅(NH₂)·Hg·OH+H₂O (nach dem Trocknen über Phosphorpentoxyd). B. Aus dem Natriumsalz der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) durch Kochen mit wäßr. Quecksilberacetat-Lösung und Versetzen des heißen Reaktionsgemisches mit überschüssiger Natronlauge (Brieger, Schulemann, J. pr. [2] 89, 147; vgl. Gadamer, Z. ang. Ch. 26, 629). Farblose Krystalle. Löslich in Wasser und verd. Alkohol und in verd. Alkalien. Reagiert nicht mit Schwefelammonium.

Natriumsalz der Anhydroverbindung NaO₂S· $C_{10}H_5$ $\stackrel{Hg}{\stackrel{NH}{NH}}$ (?). B. Man kocht das Natriumsalz der Naphthylamin-(2)-sulfonsäure-(6) mit wäßr. Quecksilberacetat-Lösung, versetzt das heiße Reaktionsgemisch tropfenweise mit Natronlauge, bis Lösung erfolgt, kühlt etwas ab und fällt mit Alkohol (Br., Sch., J. pr. [2] 89, 146; vgl. G.). Gelbes Pulver. Löslich in Wasser mit gelber Farbe.

M. Hydroxymercuri-derivate der Azo-Verbindungen.

- [4-Hydroxymercuri-benzol]- $\langle 1$ azo 4 \rangle -phenol, 4'-Hydroxymercuri-4-oxy-azobenzol $C_{12}H_{10}O_2N_2Hg=HO\cdot C_6H_4\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot Hg\cdot OH.$ A cetat $C_{12}H_0ON_2Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus diazotiertem [4-Amino-phenyl]-quecksilberacetat und Phenol in alkal. Lösung (JACOBS, Heidelberger, J. biol. Chem. 20, 516). Orangefarbene Krystalle (aus Eisessig). F: 218° bis 219° (korr.).
- [4-Hydroxymercuri-benzol]- $\langle 1$ azo $4 \rangle$ -resorcin, 4'-Hydroxymercuri-2.4-dioxy-azobenzol $C_{12}H_{10}O_3N_2Hg = (HO)_2C_6H_3\cdot N:N\cdot C_6H_4\cdot Hg\cdot OH.$ A cetat $C_{12}H_9O_2N_2\cdot Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. B. Aus diazotiertem [4-Amino-phenyl]-quecksilberacetat und Resorcin in alkal. Lösung (JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 20, 517). Dunkelbraunes Pulver. Zersetzt sich bei 190—195°. Löslich in Schwefelsäure und in verd. Alkali mit orangebrauner Farbe.
- [4-Hydroxymercuri-benzol] $\langle 1 \text{ azo } 4 \rangle$ [N.N dimethyl-anilin], 4'-Hydroxymercuri-4-dimethylamino-azobenzol $C_{14}H_{16}ON_3Hg = (CH_3)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N : N \cdot C_6H_4 \cdot Hg \cdot OH$. Acetat $C_{14}H_{14}N_3 \cdot Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus diazotiertem [4-Amino-phenyl]-quecksilberacetat und Dimethylanilin in Essigsäure (JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 20, 516). Ziegelrote Krystalle mit violettem Reflex (aus Amylalkohol). F: 215° (unkorr.). Löslich in Eisessig, schwer löslich in anderen Lösungsmitteln. Die Lösung in konz. Schwefelsäure ist rotbraun und fluoresciert grün.
- [4 Hydroxymercuri benzol] $\langle 1$ azo 4 \rangle [N.N diāthyl anilin], 4' Hydroxymercuri 4-diāthylamino-azobenzol $C_{16}H_{19}ON_3Hg = (C_2H_5)_2N \cdot C_6H_4 \cdot N \cdot N \cdot C_6H_4 \cdot Hg \cdot OH$. Acetat $C_{16}H_{18}N_3 \cdot Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. analog der vorangehenden Verbindung (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 20, 516). Orangebraune Tafeln (aus absol. Alkohol). F: 154.5° (korr.). Leichter löslich als die vorangehende Verbindung.
- [4-Hydroxymercuri-benzol]- \(\frac{1}{\text{azo 2}}\)- [naphthylamin-(1)-sulfonsäure-(5)] \(C_{16}H_{13}O_4N_3SHg\), s. nebenstehende Formel. Acetat \(C_{16}H_{12}O_3N_3S\cdot Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3\). B. Aus diazotiertem [4-Amino-phenyl]-quecksilberacetat und Naphthylamin-(4)-sulfonsäure-(5) in Gegenwart von Natriumacetat (Jacobs, Heidelberger, J. biol. Chem. 20, 517). Braunschwarzes mikrokrystallinisches Pulver. Zersetzt sich bei 280°. Löslich in Schwefelsäure mit orangeroter, in verd. Natronlauge mit kastanienbrauner Farbe.

[5-Hydroxymercuri-toluol]-{2 azo 4}-phenol, 4-Hydroxymercuri - 4'-oxy - 2-methyl - azobenzol C₁₃H₁₂O₂N₂Hg, s. nebenstehende Formel. — Acetat C₁₃H₁₁ON₂· Hg· O· CO· CO· CO· CH₃· B. Aus diazotiertem 4-Amino-3-methyl-phenylquecksilberacetat und Phenol in alkal. Lösung (JACOBS, HEIDELBERGER, J. biol. Chem. 20, 520). Krystalle (aus 85% igem Alkohol). F: 205° (korr.) bei raschem Erhitzen.

N. Hydroxymercuri-derivate der Oxy-azo-Verbindungen.

3'.5'- Bis - hydroxymercuri - 4'- oxy - 2 - methyl-azobenzol-arsonsäure-(4) C₁₃H₁₃O₆N₂AsHg₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus 4'-Oxy-2-methyl-azobenzol-arsonsäure-(4) (S. 498) durch Erhitzen mit überschüssigem Quecksilberacetat in Wasser auf 100°, Kochen mit 10°/oiger Natronlauge und Ansäuern mit Essigsäure (Wellcome, Barrowcliff, Engl. Pat. 12472 [1908]). — Scharlachrot, amorph. Unlöslich in organischen Lösungsmitteln und in Wasser. — Na₃C₁₃H₁₀O₆N₂AsHg₂. Leicht löslich in Wasser.

O. Hydroxymercuri-derivate der Oxy-arsonsäuren.

- 6-Nitro-2-hydroxymercuri-phenol-arsonsäure (4), 5-Nitro-3-hydroxymercuri-4-oxy-phenylarsonsäure $C_6H_6O_7NAsHg$, s. nebenstehende Formel. Acetat, 5-Nitro-3-acetoxymercuri-4-oxy-phenylarsonsäure $H_2O_3As\cdot C_6H_2(NO_2)(OH)\cdot Hg\cdot O\cdot CO\cdot CH_3$. Zur Konstitution vgl. Stieglitz, Kharasch, Hanke, Am. Soc. 43, 1191. B. Aus 3-Nitro-4-oxy-phenylarsonsäure in verd. Natronlauge und Quecksilberacetat auf dem Wasserbad (Raiziss, Kolmer, Gavron, J. biol. Chem. 40, 536; vgl. Maschmann, B. 59, 215). Gelbes Pulver. Unlöslich in Alkohol, Äther, Aceton und Eisessig, löslich in verd. Natronlauge (R., K., G.). Pharmakologisches Verhalten: R., K., G., J. biol. Chem. 40, 542.
- 2.6 Bis hydroxymercuri phenol arsonsäure (4), 3.5 Bis-hydroxymercuri-4-oxy-phenylarsonsäure C₆H₇O₆AsHg₂, s. nebenstehende Formel. B. Durch Erhitzen von 4-Oxy-phenylarsonsäure mit Quecksilberacetat und Wasser auf 100°, Kochen des Reaktionsprodukts mit 10°/oiger Natronlauge und Ansäuern mit Essigsäure (Wellcome, Barrowcliff, Engl. Pat. 12472 [1908]). Krystalle. Unlöslich in Wasser und den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln. Na₃C₆H₄O₆AsHg₂ + 5H₂O. Tafeln. Sehr leicht löslich in Wasser.

Dichlorid H₂O₃As·C₆H₂(OH)(HgCl)₂. B. Aus dem Trinatriumsalz der 3.5-Bis-hydroxy-mercuri-4-oxy-phenylarsonsäure durch Umsetzen mit Natriumchlorid und Salzsäure (W., B., Engl. Pat. 12472 [1908]). Krystallinisch.

3-Hydroxymercuri-2-oxy-toluol-arsonsäure-(5), 5-Hydroxymercuri-4-oxy-3-methyl-phenylarsonsäure C₇H₂O₅AsHg, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Natriumsalz der 4-Oxy-3-methyl-phenylarsonsäure durch Erhitzen mit Quecksilberacetat und Wasser auf 100°, Kochen des Reaktionsprodukts mit 10°/0/iger Natronlauge und Ansäuern mit Essigsäure (Wellome, Barrowcliff, Engl. Pat. 12472 [1908]). — Krystalle. Unlöslich in Wasser und den gebräuchlichen organischen Lösungsmitteln (W., B.). — Gibt bei der Reduktion mit formaldehydsulfoxylsaurem Natrium 3.3'-Quecksilber-bis-[2-oxy-toluol-arsonsäure-(5)] (S. 562) (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 255030; C. 1913 I, 353; Frdl. 11, 1118). — Na₃C₇H₆O₅AsHg + 8 H₂O. Nadeln. Sehr leicht löslich in Wasser (W., B.).

P. Hydroxymercuri-derivate der Arsonsäuren der Oxy-carbonsäuren.

x-Hydroxymercuri-salicylsäure-arsonsäure-(5), x-Hydroxymercuri-4-oxy-3-carboxy-phenylarsonsäure $C_7H_7O_7AsHg=H_2O_3As\cdot C_6H_2(OH)(CO_2H)\cdot Hg\cdot OH.$ B. Beim Kochen von Salicylsäure-arsonsäure-(5) mit Quecksilberoxyd und Wasser (Chem. Fabr. v. Heyden, D. R. P. 255030; C. 1913 I, 353; Frdl. 11, 1116). — Weißes Pulver. — Gibt bei der Reduktion mit formaldehydsulfoxylsaurem Natrium x.x'-Quecksilber-bis-[salicylsäure-arsonsäure-(5)] (S. 562).

Q. Hydroxymercuri-derivate der Amino-arsonsäuren.

2-Hydroxymercuri-1-amino-benzol-arsonsäure-(4), 3-Hydroxymercuri-4-amino-phenylarsonsäure C₆H₈O₄NAsHg, s. nebenstehende Formel.

B. Neben 3.5-Bis-hydroxymercuri-4-amino-phenylarsonsäure beim Erhitzen von arsanilsaurem Natrium mit Quecksilberacetat und Wasser auf 100°, Kochen des Reaktionsprodukts mit 10°/oiger Natronlauge und nachfolgenden Aso3H₂ Ansäuern mit Essigsäure (Wellcome, Barrowcliff, Engl. Pat. 12472 [1908]). — Tafeln. Unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln. — Na₂C₆H₆O₄NAsHg + 14H₂O. Krystalle. Leicht löslich in Wasser.

5 - Brom - 3 - hydroxymercuri - 4 - amino - phenylarsonsäure C₆H₇O₄NBrAsHg, s. nebenstehende Formel. — Acetat, 5 - Brom - 3 - acetoxymercuri - 4 - amino - phenylarsonsäure H₂O₃As·C₆H₂Br(NH₂)·Hg·Oh O·CO·CH₃. B. Aus dem Natriumsalz der 3-Brom - 4-amino - phenylarsonsäure und Queeksilberacetat in Wasser bei 100° (RAIZISS, KOLMER, AsO₃H₂ GAVRON, J. biol. Chem. 40, 541; vgl. MASCHMANN, B. 59, 214). Weißes Pulver. Unlöslich in organischen Lösungsmitteln; löslich in 10°/₀iger Salzsäure, heißem Eisessig und verd. Natronlauge (R., K., G.). Pharmakologisches Verhalten: R., K., G., J. biol. Chem. 40, 543.

5-Brom-3-hydroxymercuri-4-oxalamino-phenylarsonsäure $C_8H_7O_7NBrAsHg = H_1O_3As \cdot C_6H_2Br(NH \cdot CO \cdot CO_2H) \cdot Hg \cdot OH$. — Acetat, 5-Brom-3-acetoxymercuri-4-oxalamino-phenylarsonsäure $H_7O_3As \cdot C_6H_2Br(NH \cdot CO \cdot CO_2H) \cdot Hg \cdot O \cdot CO \cdot CH_3$. B. Aus dem Natriumsalz der (nicht näher beschriebenen) 3-Brom-4-oxalamino-phenylarsonsäure und Quecksilberacetat in Wasser bei 100° (RAIZISS, KOLMER, GAVRON, J. biol. Chem. 40, 541; vgl. dazu Maschmann, B. 59, 214). Weißes Pulver. Unlöslich in organischen Lösungsmitteln, löslich in sehr verd. Natronlauge (R., K., G.). Wird durch verd. Natronlauge allmählich zersetzt (R., K., G.). Pharmakologisches Verhalten: R., K., G.

2.6 - Bis - hydroxymercuri - 1 - amino - benzol - arsonsäure - (4),
3.5 - Bis - hydroxymercuri - 4 - amino - phenylarsonsäure
C₆H₈O₅NAsHg₂, s. nebenstehende Formel. B. Neben 3-Hydroxymercuri - 4 - amino - phenylarsonsäure beim Erhitzen von arsanilsaurem
Natrium mit Quecksilberacetat und Wasser auf 100°, Kochen des
Reaktionsprodukts mit 10°/oiger Natronlauge und nachfolgenden Ansäuern mit Essigsäure
(Wellcome, Barrowcleff, Engl. Pat. 12472 [1908]). — Tafeln. — Na₂C₆H₆O₅NAsHg₂ + 4H₂O. Nadeln (aus Wasser). Schwer löslich in kaltem, leicht in heißem Wasser.

3-Hydroxymercuri-2-amino-toluol-arsonsäure-(5), 5-Hydroxymercuri - 4 - amino - 3 - methyl - phenylarsonsäure C₇H₁₀O₄NAsHg, s. nebenstehende Formel. B. Aus dem Natriumsalz der 4-Amino-3-methyl-phenylarsonsäure durch Erhitzen mit Quecksilber- H₂O₃As. Hg·0H acetat und Wasser auf 100°, Kochen des Reaktionsprodukts mit 10°/₀iger Natronlauge und nachfolgendes Ansäuern mit Essigsäure (Wellcome, Barrowcliff, Engl. Pat. 12472 [1908]). — Krystalle. Unlöslich in Wasser und organischen Lösungsmitteln. Löslich in Alkalien. — NaC₇H₉O₄NAsHg + 3,5H₂O. Schwer löslich in Wasser. — Na₂C₇H₈O₄NAsHg + 9H₂O. Nadeln (aus Wasser). Sehr leicht löslich in Wasser.

R. Hydroxymercuri-derivate der Arsonsäuren der Oxy-amine.

2 - Hydroxymercuri - 3.5 - bis - acetamino - 4 - oxyphenylarsonsäure C₁₀H₁₃O₇N₂AsHg, s. nebenstehende Formel. — Chlorid, 2 - Chlormercuri - 3.5 - bis - acetamino - 4 - oxy-phenylarsonsäure (CH₃·CO·NH)₂C₈H(OH) (AsO₃H₂)·HgCl. B. Durch Behandeln von 3.5-Bis-acetamino - 4-oxy-phenylarsonsäure mit Quecksilberacetat in verd. Essigsäure bei gewöhnlicher Temperatur, Auflösen des entstandenen Acetats in verd. Natronlauge und Ansäuern mit Salzsäure (Maschmann, B. 59, 216; vgl. Raiziss, Kolmer, Gavron, J. biol. Chem. 40, 540). Krystalle. F: 234° (unkorr.) (M.). Löslich in Alkalien und Ammoniak (M.). Gibt mit Schwefelammonium erst beim Kochen Quecksilbersulfid (M.).

XXXVI. C-Lithium-Verbindungen.

Lithiumphenyl C₆H₅Li. B. Aus Quecksilberdiphenyl und Lithium oder Lithiumäthyl in Benzol (Schlenk, Holtz, B. 50, 273). — Farbloses mikrokrystallinisches Pulver. Unlöslich in indifferenten Lösungsmitteln. — Verbrennt an der Luft mit gelber Flamme. Reagiert sehr heftig mit Wasser. Wird durch Benzol nicht verändert.

XXXVII. C-Natrium-Verbindungen.

Natriumphenyl C₆H₅Na (vgl. Hptw. Bd. V, S. 197). B. Aus Quecksilberdiphenyl und Natrium in Benzol oder Ligroin unter Luftabschluß (Acree, Am. 29, 589; Schlenk, Holtz, B. 50, 268). Bei der Einw. von Natriumäthyl (bezw. Quecksilberdiäthyl + Natrium, Quecksilberdiisoamyl + Natrium oder Zinkdiäthyl + Natrium) auf Benzol (Schorigin, B. 41, 2725, 2726; 43, 1939). — Farbloses oder gelbliches Pulver. Zersetzt sich beim Erhitzen, ohne zu schmelzen; unlöslich in indifferenten Lösungsmitteln (Schle., Ho.). — Verbrennt an der Luft mit leuchtender Flamme (Schle., Ho.). Gibt mit Kohlenoxyd Benzophenon, Triphenylcarbinol, Benzoesäure und höher siedende Öle (Schlubach, B. 52, 1914). Liefert mit Kohlendioxyd Natriumbenzoat (Scho.).

Natriumbenzyl C₇H₇Na = C₆H₅·CH₂·Na. B. Bei der Einw. von Quecksilberdiäthyl und Natrium auf Toluol (Schorigin, B. 41, 2726). Aus Quecksilberdibenzyl und Natrium in Benzol unter Luftabschluß und Schütteln (Schlenk, Holtz, B. 50, 269). — Rotes krystallinisches Pulver. Unlöslich in Benzol und Ligroin, löslich in Äther mit dunkelrotgelber Farbe; die äther. Lösung entfärbt sich nach kurzer Zeit (Schl., H.). Die äther. Lösung leitet den elektrischen Strom (Schl., H.). — Verbrennt an der Luft (Schl., H.). Liefert bei langsamer Oxydation Stilben (Schl., H.). Gibt mit Kohlendioxyd phenylessigsaures Natrium (Scho.; Schl., H.). Liefert mit Tetramethylammoniumchlorid in Äther unter Luftabschluß in der Kälte Tetramethyl-benzyl-ammonium (s. u.) (Schl., H., B. 50, 274).

Kälte Tetramethyl-benzyl-ammonium (s. u.) (SCHL., H., B. 50, 274).

Tetramethyl-benzyl-ammonium C₁₁H₁₉N = C₆H₅·CH₂·N(CH₃)₄. B. Aus Natriumbenzyl und Tetramethylammoniumchlorid in Äther unter Luftabschluß und Kühlung mit Kältemischung (SCHLENK, HOLTZ, B. 50, 274). — Nicht ganz rein erhalten. Leuchtend rotes Pulver. Unlöslich in indifferenten Lösungsmitteln. — Verkohlt an der Luft. Wird durch Wasser unter Bildung von Toluol und Tetramethylammoniumhydroxyd zersetzt; zersetzt sich auch bei der Einw. von Pyridin sowie bei längerer Einw. von Äther.

Natrium-triphenylmethyl, Triphenylmethyl-natrium C₁₉H₁₅Na = (C₆H₅)₃CNa. B. Durch Einw. von Natriumamalgam auf Triphenylchlormethan in Äther in Stickstoff-Atmosphäre (Schlenk, Marcus, B. 47, 1665; Schl., Ochs, B. 49, 609). — Ziegelrote krystallinische Masse. Ist nach der Abscheidung aus der bei der Darstellung erhaltenen, dunkelorangeroten ätherischen Lösung sehr schwer löslich in Äther (Schl., M., B. 47, 1666). Elektrische Leitfähigkeit in äther. Lösung: Schl., M., B. 47, 1678. — Ist außerordentlich empfindlich gegen Luftsauerstoff; bei vorsichtigem Schütteln der äther. Lösung mit Luft entsteht zunächst Triphenylmethyl, dann Bis-triphenylmethyl-peroxyd (Schl., M., B. 47, 1666). Die äther. Lösung liefert bei Einw. von Wasser oder von Chlorwasserstoff in Äther oder Benzol Triphenylmethan (Schl., M., B. 47, 1666). Gibt mit Schwefeldioxyd in Äther das Natriumsalz der Triphenylmethan-α-sulfinsäure (Schl., O., B. 49, 613). Bei der Einw. von Ammoniak oder Ammoniumehlorid auf die äther. Lösung erhält man Triphenylmethan und Natriumamid (Schl., Holtz, B. 49, 608; Schl., O., B. 49, 614). Triphenylmethyl-natrium reagiert nicht mit Kohlenoxyd (Schl., O., B. 49, 614). Gibt in äther. Lösung mit Methyljodid α.α.α.-Triphenyläthan, mit Benzylchlorid α.α.α.β-Tetraphenyläthan, mit Triphenylchlormethan Triphenyl-

methyl (Sch., M., B. 47, 1667). Die äther. Lösung gibt mit Formaldehyd β.β.β.Triphenyläthylalkohol; analog verläuft die Umsetzung mit Benzaldehyd und mit Furfurol (Sch., O., B. 49, 610). Einw. von Benzophenon: Sch., O., B. 49, 612. Bei Einw. von Dibenzalaceton auf die äther. Lösung und nachfolgendem Schütteln mit Wasser und Luft erhält man eine Verbindung C₃₄H₂₈O (s. bei Dibenzalaceton, Ergw. Bd. VII/VIII, S. 279) (Sch., O., B. 49, 612). Bei der Einw. von Benzoesäuremethylester (Sch., O., B. 49, 609) oder von Benzoylchlorid (Sch., M., B. 47, 1667) auf die äther. Lösung erhält man β-Benzpinakolin. Beim Einleiten von Kohlendioxyd in die äther. Lösung entsteht das Natriumsalz der Triphenylessigsäure (Sch., M., B. 47, 1666). Triphenylmethyl-natrium gibt mit Tetramethylammonium-chlorid in äther. Lösung Triphenylmethyl-tetramethyl-ammonium (Ergw. Bd. V, S. 354) (Sch., Holtz, B. 49, 604). — Gibt in Äther mit Pyridin eine blutrote Färbung, die beim Verdünnen mit Äther wieder verschwindet (Sch., H., B. 49, 605).

9-Natrium-9-phenyl-fluoren, [Phenyl-diphenylen-methyl]-natrium $C_{19}H_{13}Na = C_6H_4$ CNa· C_6H_5 . B. Beim Schütteln einer äther. Lösung von $\alpha.\beta$ -Diphenyl- $\alpha.\beta$ -bis-diphenylen-äthan (Ergw. Bd. V, S. 357) mit Natrium in Stickstoff-Atmosphäre (Schlenk, Marcus, B. 47, 1669). — Orangerote Nadeln mit 1 Mol Äther. Gibt den Äther bei 60° ab und schmilzt bei höherer Temperatur zu einer dunkelroten Flüssigkeit. — Wird an der Luft farblos. Gibt mit Alkohol 9-Phenyl-fluoren.

[Phenyl - α - naphthyl - diphenylyl - methyl] - natrium $C_{29}H_{21}Na = C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot CNa(C_6H_5) \cdot C_{10}H_7$. B. Aus Phenyl- α -naphthyl-diphenylyl-chlormethan (Ergw. Bd. V, S. 383) durch Einw. von Kupferpulver und Natrium in absol. Äther in Stickstoff-Atmosphäre bei gewöhnlicher Temperatur (Schlenk, Marcus, B. 47, 1668). — Indigoähnliches, metallglänzendes Pulver. Verglimmt an der Luft. Die Lösung in Äther ist intensiv blauviolett. Leitfähigkeit der äther. Lösung: Sch., M., B. 47, 1678. — Die äther. Lösung wird bei Einw. von Wasser oder äther. Salzsäure sofort entfärbt.

[α -Naphthyl-bis-diphenylyl-methyl]-natrium $C_{35}H_{25}Na = (C_6H_5\cdot C_6H_1)_2CNa\cdot C_{10}H_7$. B. Analog der vorhergehenden Verbindung (Schlenk, Marcus, B. 47, 1669). — Schwarzes metallisch glänzendes Pulver. Wird an der Luft gelbbraun und verglimmt teilweise.

α.β-Dinatrium-α.β-diphenyl-äthan, α.α'-Dinatrium-dibenzyl $C_{14}H_{12}Na_2:=C_6H_5$. CHNa·ChNa·C₆H₅. B. Aus Stilben und Natrium in absol. Äther (Schlenk, Appenrodt, Michael, Thal, B. 47, 475; Sch., D.R.P. 292310; C. 1916 II, 114; Frdl. 13, 214). Durch Einw. einer Lösung von Natrium in flüssigem Ammoniak auf Stilben in Äther (Schlubach, B. 48, 13). — Braunviolettes Pulver. — Gibt bei Einw. von Luft sofort Stilben (Sch., A., M., Th.). Liefert mit Wasser Dibenzyl (Sch., A., M., Th.; Schlu). Gibt mit Methyljodid Stilben und Äthan, mit Brombenzol Stilben und Diphenyl (Sch., A., M., Th.). Gibt mit Kohlendioxyd das Natriumsalz der α.α'-Diphenyl-bernsteinsäure (Sch., A., M., Th.).

9.10 - Dinatrium - 9.10 - dihydro - anthracen C₁₄H₁₀Na₂, s. nebenstehende Formel. B. Aus Anthracen und Natrium in äther. Suspension (Schlenk, Appenrodt, Michael, Thal, B. 47, 479). — Tiefblaues
Pulver (aus Äther und Gasolin). Absorptionsspektrum der violetten ätherischen Lösung: Sch., A., M., Th. — Verglimmt in trockenem Zustand an der Luft. Gibt mit Wasser 9.10-Dihydro-anthracen. Liefert mit Methyljodid Anthracen und Äthan. Gibt bei Einw. von Kohlendioxyd und nachfolgendem Ansäuern mit verd. Schwefelsäure je nach der Dauer der Reaktion 9.10-Dihydro-anthracen-carbonsäure-(9) oder 9.10-Dihydro-anthracendicarbonsäure-(9.10) (Sch., A., M., Th.; vgl. Sch., Bergmann, A. 463, 134, 141).

α.δ. Dinatrium - α.α.δ.δ - tetraphenyl - butan $C_{28}H_{24}Na_2 = (C_6H_5)_2CNa \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot CNa(C_6H_5)_2$. B. Aus α.α-Diphenyl-āthylen und Natrium in Äther (Schlenk, Appenrodt, Michael, Thal, B. 47, 477; Sch., D. R. P. 292310; C. 1916 II, 114; Frdl. 13, 214). — Ziegelrotes Pulver; wurde einmal in prismatischen Kryställchen mit grünem Oberflächenglanz erhalten. — Gibt mit Wasser α.α.δ.δ-Tetraphenyl-butan. Liefert mit Methyljodid β.β.ε.ε-Tetraphenyl-hexan. Gibt mit Kohlendioxyd das Natriumsalz der α.α.δ.δ-Tetraphenyl-butan-α.δ₇-dicarbonsäure.

p-Phenylen - bis - [(phenyl - diphenylyl - methyl) - natrium] $C_{44}H_{32}Na_g = C_6H_5 \cdot C_6H_4 \cdot CNa(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot CNa(C_6H_5) \cdot C_6H_4 \cdot C_6H_5 \cdot B$. Aus $\omega.\omega'$ -Diphenyl- $\omega.\omega'$ -bis-diphenylyl-p-chinodimethan (Ergw. Bd. V, S. 394) und Natrium in Äther (Schlenk, Appenbodt, Michael, Thal, B. 47, 481). — Fuchsinglänzende Krystalle. Die Lösung in Äther ist blau. — Gibt mit Kohlendioxyd das Natriumsalz der $\alpha.\alpha'$ -Diphenyl- $\alpha.\alpha'$ -bis-diphenylyl-p-phenylendiessigsäure (Ergw. Bd. IX, S. 425).

9-Natrium-9-[4-methoxy-phenyl]-fluoren, [(4-Methoxy-phenyl)-diphenylen-methyl]-natrium- $C_{20}H_{15}ONa = C_{6}H_{4}$ CNa· $C_{6}H_{4}$ · O·CH₃. B. Aus 9.9'-Bis-[4-methoxy-phenyl]-difluorenyl-(9.9') (Ergw. Bd. VI, S. 532) und Natrium in absol. Äther in Stickstoff-Atmosphäre (SCHLENK, MARCUS, B. 47, 1670). — Intensiv rot, undeutlich krystallinisch.

XXXVIII. C-Caesium-Verbindungen.

Caesiumphenyl C₆H₅Cs (?). B. Durch Einw. von Caesium auf Benzol bei ca. 30° im Vakuum (Hackspill, A. ch. [8] 28, 654). — Schwarz, amorph. Verharzt beim Erhitzen im Vakuum oder in Benzol. — Verbrennt an der Luft mit rußender Flamme. Verwandelt sich bei langsamer Oxydation an der Luft unter einer dünnen Benzolschicht in eine gelbe, äußerst explosive Substanz. Gibt bei Einw. von Wasser oder Alkohol Diphenyl. Explodiert bei Berührung mit Chloroform heftig. Beim Erhitzen in Kohlendioxyd-Atmosphäre treten kleine Explosionen auf.

XXXIX. C-Silber-Verbindungen.

Silberphenyl C_6H_5Ag . — Verbindung mit Silbernitrat $2C_6H_5Ag + AgNO_3$. B. Aus Äthyl-triphenyl-blei oder Äthyl-triphenyl-zinn und Silbernitrat in absol. Alkohol (Krause, Schmitz, B. 52, 2159, 2161). Kanariengelbes amorphes Pulver. Färbt sich im zerstreuten Tageslicht rasch dunkel; ist im Dunkeln ca. 12 Stunden haltbar, zersetzt sich bei längerem Aufbewahren unter Schwarzfärbung. Verpufft bei sehr raschem Erhitzen unter Feuererscheinung; wird bei langsamerem Erhitzen bei ca. 70° orangegelb und zersetzt sich bei ca. 100° unter Schwarzfärbung. Sehr schwer löslich in Alkohol und Benzol, sehr leicht in Pyridin, Piperidin und Dimethylanilin mit gelber Farbe.

XL. C-Chrom-Verbindungen.

Pentaphenylchrombromid $C_{30}H_{26}BrCr = (C_0H_5)_sCrBr.$ B. Bei der Umsetzung von Phenylmagnesiumbromid mit Chromichlorid (Hein, B. 52, 195; 54, 1908) und mit Chromylchlorid (H.; vgl. Sand, Singer, A. 329, 190) in der Kälte. — Orangefarbenes, amorphes Pulver. Ebullioskopisches Verhalten in Chloroform: H., B. 52, 195. — Wird von Wasser nicht angegriffen; zersetzt sich bei Einw. von Säuren ziemlich schnell (H.). — $C_{30}H_{25}BrCr + HgCl_2$. Amorph (H.).

Register.

Vorbemerkungen s. Hptw. Bd. I, S. 939, 941.

А.	Acetaminobisacetoxymercuri- s. Bisacetoxymercuriacet=	Acetaminophenyl-arsendichlorrid 434.
Aceanthrenchinonphenylhydr=	amino	— arsenoxyd 445.
azon 47.	Acetaminobishydroxymercuri-	— arsin 433.
Acenaphthenazonaphthol 262.	benzoesäureäthylester	— arsinigsäureanhydrid 445.
Acenaphthenchinon-athoxy=	585.	— arsonsäure 469.
phenylhydrazon 190.	— toluol 579, 580.	— dibenzoylhydrazin 215.
— benzoylphenylhydrazon 66.	Acetamino-campherphenylary hydrazon 100.	— dichlorarsin 434.
- brommethylphenylhydr	- carboxyphenylarsonsäure	— glycylarsanilsäure 481.
azon 120.	496.	— glyoxylsäurephenylhydr: azon 103.
 bromphenylhydrazon 119. dimethylphenylhydrazon 	- chlormercuribenzoesäure	- hydrazin 214.
173.	584.	— stibonsäure 520.
- methoxyphenylhydrazon	Acetaminodichlorphenylhydr-	- trithioarsonsäure 486.
188, 190.	azono-acetonacetylhydr=	Acetamino-toluolazotoluol
 methylphenylhydrazon 	azon 114.	322.
45.	— essigsäureäthylester 111.	- trisacetoxymercuritoluol
phenylhydrazon 45.	Acetamino-dimethylazobenzol 322.	580.
— tolylhydrazon 148, 152, 155.	— dioxyphenylarsonsäure	— trishydroxymercuritoluol 580.
- trimethylphenylhydrazon	495.	Acetanilid - s. a. Acetylanilin
173, 177.	- hydrazinobenzol 214.	Acetanilidazo-acetanilid 309,
Acetaldehyd-benzoylphenyl=	Acetaminohydroxymercuri- benzoesäure 583.	320 .
hydrazon 65.	- benzoesäureanhydrid 583.	— äthylbenzylanilin 320.
— chlorbenzoylphenylhydr=	- benzoesäuremethylester	- bromdiäthylanilin 321.
azon 65.	583.	— diathylanilin 320.
— diphenylhydrazon 30.	— toluol 579, 580.	— dimethylanilin 319. — dipropylanilin 320.
 nitrobenzoylphenylhydrs azon 65. 	Acetamino-methoxyphenyl=	— naphthol 315.
- phenylhydrazon 30.	arsonsäure 493.	— salicylsäure 317.
Acetamino-acetoxyazobenzol	methylacetylcyclohexan=	Acetessigsäureäthylester-an-
339.	nitrophenylhydrazon 144. — methylphenylquecksilbers	thrachinonylhydrazon
- acetoxymercuritoluol 579,	hydroxyd 579, 580.	199, 201.
580.	- oxyacetophenonphenyl	 benzolazophenylhydrazon
- athoxyacetophenonphenyl	hydrazon 102.	349.
hydrazon 102.	— oxyazobenzol 338.	- benzoylphenylhydrazon 85.
— äthoxyazobenzol 338.	— oxyazobenzolcarbonsäure	- carboxyphenylhydrazon 204, 206.
— anisolsulfonsäureazo: aminonaphtholsulfon:	317.	- nitrophenylhydrazon 128.
säure 345.	— oxyphenacylarsanilsäure 479.	— phenylhydrazon 85.
— azobenzol 309.	— oxyphenylarsonsäure 493.	Acetessigsäure-benzoylphenyl-
Acetaminobenzol-azophenetol	- oxyphenylglyoxalbisphe:	hydrazon 85. — nitriltolylhydrazon 149,
338. azophenol 338.	nylhydrazon 102.	159.
- azophenolacetat 339.	- phenolarsonoanilinoathyl= äther 468.	Acetolphenylhydrazon 50.
— diazoniumhydroxyd 372.	— phenoxyäthylaminophes	Aceton-anthrachinonylhydr=
— trithioarsonsäure 486.	nylarsonsäure 468.	azon 200.
Acetaminobenzoylcarbinols	- phenoxyäthylarsanilsäure	- benzolazophenylhydrazon
phenylhydrazon 102.	468.	348.

REGISTER 593

Aceton-bistrimethylbenzyls Acetoxymercuri- s. a. Hydr= hydrazon 180. oxymercuri-. Acetoxymercuri-acetaminos bromphenylhydrazon: toluol 579, 580. peroxyd 117. acetoxymercuriaminoben= dichlorphenylnydrazon zeosäureäthylester 584. 108. äthoxyphenylpropions -- nitrophenylhydrazon 131. säuremethylester 572. -- phenylhydrazon 30. äthylanthranilsäureäthyl= Acetonylacetonbisphenyls ester 583. hydrazon 39. äthylanthranilsäure= Acetophenonazo-diäthylanilin methylester 583. 315. aminobenzoesäureäthyl= - dibenzylanilin 315. ester 584. dimethylanilin 315. aminobenzoesäureisobutyl= --- kresol 281. ester 584 - kresolacetat 281 aminonaphthalinsulfon= — kresolbenzoat 281. säure 585. - kresolphenylhydrazon 281. aminotoluol 579. -- naphthol 281, 282. anilinoessigsäureäthylester -- naphtholacetat 282. 576. - naphtholbenzoat 282. anthranilsäuremethylester naphtholphenylhydrazon 582. 281. camphercarbonsaure 574. — phenetol 281. dimethylanthranilsäure: -- phenol 281. methylester 582 - phenolphenylhydrazon dimethylphenol 566. isobutyloxyphenylpro: Acetophenon-bromphenyl= pionsäuremethylester 573. hydrazonperoxyd 118. isopropyloxyphenylpro= diphenylhydrazon 34. pionsäuremethylester 573. jodphenylhydrazon 126. Acetoxymercurimethoxyphes -- naphthylhydrazon 182. nylpropionsäure-äthyl= - nitrophenylhydrazon 133. ester 573. nitrosophenylhydrazon — benzylester 573. methylester 572. phenylhydrazon 34. Acetoxymercuri-methylanis tolylhydrazon 155. linoessigsäurcäthylester trimethylphenylhydrazon 579, 580, 581. – methylanthranilsäure: Acetoxy-acetaminoazobenzol methylcster 582. **33**9. - naphthol 567. acetylazobenzol 281. naphtholsulfonsäure 575. azobenzol 236. naphthylamin 581. azoxybenzol 383. propyloxyphenylpropion= benzaldehydphenylbenzyl: säuremethylester 572. salicylsäurcoxyäthylester hydrazon 167. benzolazoameisensäure= 571. Acetoxy-methylcyclopentes amid 238. nonphenylhydrazon 50. --- benzolazoformamid 238. naphthaldehydphenylbenzolazonaphthol 263, hydrazon 53 265.oximinophenylhydrazono: -- benzolazophenanthren 271. butan 55. benzyldiacetylnitrophenyl=

hydrazin 140.

azon 55.

bisbenzolazomethyliso=

bisbenzolazoxylol 244.

diacetyloximphenylhydr=

— dimethyldiacetylhydrazo= benzol 202.

dimethylpropiophenons

nitrophenylhydrazon 137.

BEILSTEINs Handbuch. 4. Aufl. Erg.-Bd. XV/XVI.

propylbenzol 246.

oxomethylendihydronaph=

phenylhydrazinodimethyl-

diacetylbenzol 202.

hydrazon 39.

hydrazon 39.

azon 348.

Acetylaceton-benzimidphenyl=

bisbenzolazophenylhydr:

methylphenylhydrazon 39.

cinnamoylimidphenyl=

thalinphenylhydrazon 54.

Acetylacetoxymercurianthra= nilsäuremethylester 583. Acetylacrylsäure-methylester= nitrophenylhydrazon 142. methylesterphenylhydr. azon 86. - phenylhydrazon 86. Acetyl-äthylphenylhydrazino= oxyathylbenzol 195. anilindiazoniumhydroxyd 372. – arsanilsäure 469. — arsinoanilin 433. - azobenzol 281. azoxybenzol 387. benzoylphenylhydrazin 37. -- benzoyltolylhydrazin 157. -- benzylhydroxylamin 9. brommethylphenylhydrs azin 163. chloracetylphenylhydrazin --- cyanidphenylhydrazon 85. - diazoanilin 372. dibenzoylmethan, aminobenzoldiazoäther der Enolform 372; Benzs aminonaphthalindiazo= äther der Enolform 374. dibromphenylhydrazin125. -- dichlordiazoanilin 373. dichlorphenylhydrazin 108, 116. dinitrodimethylphenyl= hydrazin 176. dinitromethylphenyl* hydrazin 153. diphenylhydrazin 64. hydrazinodichlorphenyl= hydrazonoaceton 114. hydrazinomethylmercapto: naphthalin 196. -- hydrazobenzol 64. Acetylbydroxylamino-benza aldehyd 16. benzaldehydnitrophenylhydrazon 145. - benzaldehydperoxyd 17. Acetylhydroxymercurianthra: nil-säure 583. säureanhydrid 583. säuremethylester 583. Acetyl-methylmercaptonaph= thylhydrazin 196. naphthylaminazophenol= acetat 333. — nitrobenzoylphenylhydra: zin 67. - nitrodiazoanilin 373. phenanthrenphenylhydr= azon 37. Acetylphenyl-dibenzylhydr= azin 168.

- glycylarsanilsäure 480.

Acetylphenyl-hydrazin 62, 63. | Äthoxyphenyl-dibenzoyl= hydrazinhydroxyäthylat

-- hydrazinoglucosetetra: acetat 63.

 hydrazinooxyäthylbenzol 195.

hydroxylamin 4.

- nitramin 401.

— nitrosophenylhydroxyls

Acetyl-pinakolinphenylhydr= azon 39.

– salicylaldehydphenyl: benzylhydrazon 167.

sulfatoxyl 486.

— tolylhydrazin 156.

--- trinitromethylphenyl= hydrazin 153.

Acrosazon 60, 61.

Adipinsäurebisphenylhydrazid

Athanazobenzol 218. Äthoxalylaminomethyl= acetylcyclohexannitro= phenylhydrazon 145.

Athoxy-acetaminoacetos phenonphenylhydrazon 102.

 acetaminoazobenzol 338. --- acetoxymercuriphenyl=

propionsäuremethylester 572.

--- acetylazobenzol 281. -- äthylidenphenylhydrazin

64. aminoazobenzol 337.

-- aminoazobenzolsulfons säure 338.

— azobenzol 235.

-- azoxybenzol 383.

– beuzaminoazobenzol 338.

Athoxybenzol- s. a. Phenetol-. Äthoxybenzol-azoäthoxy:

phenylhydrazonogluta: consaurediathylester 233.

-- azoameisensäureamid 238. -- azoformamid 238.

- azophenanthren 271

- diazoniumhydroxyd 364. diazosulfonsäure 233.

Athoxy-diphenylphosphin 423. -- formylazobenzolsulfon=

säure 307. — hydroxymercuriphenyls propionsäureanhydrid 572.

-- hydroxymercuriphenylpropionsäuremethylester

 methylacetophenonnitros phenylhydrazon 137.

naphthaldehydphenyl: hydrazon 53.

hydrazin 188, 190.

glyoxylsäurephenylhydr azon 97.

– hydrazin 187, 188, 189. — hydrazinsulfonsäure 188.

— hydrazonoäthoxybenzol= azoglutaconsäurediäthyl= ester 233.

— hydrazonoglutaconsäures diäthylester 188.

Äthoxypropiophenonnitrophenylhydrazon 137.

Äthylacetessigsäurenitrilphenylbenzylhydrazon

– phenylhydrazon 86.

Äthylacetoxymercurianthra: nilsäure-äthylester 583.

methylester 583.

Äthylacetylphenylhydrazo: niumhydroxyd 63.

Athylamino-azobenzolcarbon= säure 316.

— azobenzolsulfonsäure 318. — dichlorphenylhydrazonoessigsäureäthylester 109.

hydroxymercuribenzoes säureäthylester 583.

-- hydroxymercuribenzoe: säuremethylester 583. phenylarsonsäure 468.

Äthyl-anilinomethylisopropyl= ketonphenylhydrazon 99.

arsanilsäure 468. arsonophenylglycin 477.

benzolazooxyäthylbenzol 242.

Äthylbenzoylnaphthylamindiazocyanid 326.

diazoniumhydroxyd 374.

Athylbenzyl-aminoacetamino= azobenzol 320.

aminoazobenzolsulfonsäure 319.

aminochloracetaminoazo= benzol 320.

dichlormonosilan 535.

– monosilandiol 534.

monosilanon, trimoleku= lares 535.

quecksilber 559. siliciumdichlorid 535.

siliciumdihydroxyd 534. silicon, trimolekulares 535.

Äthyl-bistrimethylbenzyl= hydrazoniumhydroxyd

180. chlorpropylketonnitros

phenylhydrazon 131. dibenzylchlormonosilan 531.

dibenzylmonosilylchlorid 531.

Äthyldibenzylsiliciumchlorid

Äthyldiphenyl-isothiosemi= carbazid 72.

phosphinoxyd 423.

phosphinsulfid 424.

— stibin 513. stibinoxydhydrat, Salze

Äthyl-diphenylylketonphenyl= hydrazon 36.

glyoxylsäurenitrophenyl= hydrazon 129.

Äthylhydroxymercurianthra= nilsäure-äthylester 583.

methylester 583.

Äthyliden-diphenylhydrazin **3**0.

phenylhydrazin 30.

propiophenonnitrophenyl= hydrazon 134.

Äthyl-isopropylidenbenzyl= ketonnitrophenylhydr= azon 134.

- mercaptoazobenzol 240.

— mercaptodiphenylphos= phin 424.

mcrcaptoessigsäurephenyl= hydrazid 78.

oxybutylketonphenyl= hydrazon 50.

oxymethylphenyldiketon= bisnitrophenylhydrazon

Äthylphenyl-acetylhydr= azoniumhydroxyd 63.

— arsenhydroxyd, Salze 437.

- arsinsäure 439. - bromarsin 437.

— chlorarsin 437.

chlormercuriphenylcarbis nol 567.

dichlormonosilan 532. — diimid 218.

— hydrazin 27.

— hydrazinhydroxyäthylat

hydrazinhydroxymethylat

– hydroxyarsin, Salze 437.

— hydroxymercuriphenyls carbinol 567.

indenonphenylhydrazon

monosilandiol 532. — monosilanon 532.

— phenäthylhydrazin 171. phosphinsäure 426.

phosphinsäureäthylester

quecksilber 558.

semicarbazid 71.

siliciumdichlorid 532.

REGISTER

Äthylphenyl-siliciumdihydr= oxyd 532.

siliciumoxyd 532.

- silicon 532

— tolylbenzylphosphonium= hydroxyd 422

tolylphosphin 421.

Äthylpropylallylphenyl= arsoniumhydroxyd 430.

Athylpropylbenzyl-monos silanol 531.

siliciumhydroxyd 531.

silicol 531.

— silyltoluolsulfonsäure 529.

 sulfobenzylmonosilan 529, 5**3**0.

Äthylpropyl-bissulfobenzylmonosilan 530.

dibenzylmonosilan 526.

dibenzylsilicium 526.

— dibenzylstannan 539.

- dibenzylzinn 539. - phenylarsin 430.

phenylbenzylarsonium= hydroxyd 432.

Äthyl-thioglykolsäurephenyl= hydrazid 78.

 tolylacetaldehydnitros phenylhydrazon 133.

tribenzylstannan 539.

— tribenzylzinn 539.

- triphenylblei 544. - triphenylplumban 544.

- triphenylstannan 538.

triphenylzinn 538.

Afridol 570.

Aldol-bromphenylhydrazon **12**0.

nitrophenylhydrazon 137. Alizaringelb R 292.

Allonsäurephenylhydrazid 82. Allosazon 60.

Allosebromphenylhydrazon 121.

Allyl-acetessigsäurenitrils phenylhydrazon 86.

arsonophenylthioharnstoff 470.

oxyazobenzol 236.

 thioureidomethylphenyls arsonsäure 487.

— thioureidophenylarsons säure 470.

Altronsäurephenylhydrazid

Altrosazon 60.

Altrosephenylbenzylhydrazon

Aluminium-triphenyl 548. verbindungen 548.

Amaranth 305.

Ameisensäure- s. a. Form-, Formyl-.

Ameisensäuretolylimiddichlors phenylhydrazid 108.

Amino-acetaminooxystib= arsenobenzol 522.

acetophenonphenylhydr= azon 100.

acetoxymercuri- s. Acetoxymercuriamino-

äthoxyazobenzol 337.

 äthoxyazobenzolsulfon= säure 338.

äthylidenphenylhydrazin 64.

anthrachinonarsonsäure

arsenoverbindungen 502.

— arsine 433.

— arsinobenzoesäuremethyl= ester 436.

– arsinophenol 435.

- azobenzol 308, 310.

azobenzoldisulfonsäure 341.

zobenzolsulfonsäure 317. – azonaphthalin 325, 331.

azonaphthalinarsonsäure 498

azoverbindungen 308.

- azoxyverbindungen 392. benzalchlornitrophenyl=

hydrazin 145. benzaldehydphenylhydr:

azon 100. Aminobenzal-hydrazinobenzol

213, 214. hydrazinotoluol 216.

nitromethylphenylhydrs azin 151, 163.

nitrophenylhydrazin 128,

phenylhydrazin 100.

Aminobenzoesäure-arsinig= säureanhydrid 447.

arsonsäure 496.

methylesterarsonsaure

Aminobenzol- s. a. Anilin-. Aminobenzol-arsinigsäures anhydrid 444.

arsonsäure 463, 464, 466.

azophenetol 337. azophenol 338

azophenolathyläther 337.

azonaphtholsulfonsäure 347.

azotoluol 322.

azoxylo! 323.

carbonsaurearsonsaure 496.

stibonsäure 520.

trithioarsonsäure 486. Aminobenzoylcarbinolphenyl-

hydrazon 102. Aminobenzyl-arsanilsäure 479.

hydrazinobenzol 213.

hydrazinotoluol 216.

Aminobisacetoxymercuri- s. Bisacetoxymercuriamino-.

Aminobishydroxymercuribenzoesäureäthylester

benzoesäureanhydrid 583.

benzoesäuremethylester benzolarsonsäure 588.

--- naphthalinsulfonsäure 585.

phenylarsonsäure 588. toluol 579, 580; Anhydros

verbindung 579. Aminocampherphenylhydr=

azon 99.

Aminocarbomethoxyphenylarsin 436.

arsonsäure 496.

Aminocarboxy-äthylaminos dioxyarsenobenzol 509.

äthylphenolbisazobenzol= arsonsäure 497.

methylaminodioxyarsenos benzol 509.

methylaminooxyarseno= benzol 506.

phenylarsenoxyd 447.

phenylarsinigsäureanhy= drid 447. phenylarsonsäure 496.

Amino-chlorphenylhydrazonos essigsäureäthylester 107.

diathylaminoazobenzol

diazoverbindungen 371. Aminodichlorphenylhydrs azono-aceton 114.

acetonhydrazon 114.

acetonphenylhydrazon

essigsäureacetylhydrazid 113

essigsäureäthylester 109. essigsaureamid 111.

essigsäurebenzalhydrazid 112.

essigsäurehydrazid 112. Aminodimethoxydiphenylazo: aminodimethoxydipheny l

Aminodimethyl-aminoazos benzol 319.

aminomethylazobenzol, Hydroxymethylat 323.

azobenzol 322, 323.

phenylarsonsäure 489. Aminodioxy · benzolarsonsäure 495.

phenylarsonsäure 495. Aminoformyl-s. Carbaminyl-.

Amino-hydrazine 213. hydrazinoanthrachinon **Ž17**.

hydroxylamine 20.

38*

Aminohydroxylaminohydrozimthydroxamsäure 21.

Aminohydroxymercurisbenzoe-säure 581.

— säureäthylester 584.

— säureanhydrid 581, 584.

— säureisobutylester 584.

— säuremethylester 582. Aminohydroxymercuri-

benzolarsonsäure 587. — methylphenylarsonsäure

— methylphenylarsonsäure 588.

naphthalinsulfonsäure 585;
 Anhydroverbindung 585.

phenylarsonsäure 587.toluol 579, 580.

toluolarsonsäure 588.

Amino-methoxyphenylarsons säure 493.

— methylazobenzol 314, 322.

 methylazobenzolsulfons säure 322.

Aminomethylphenyl-arsons säure 487, 488.

— benzylhydrazin 216.

benzylhydrazinsulfonsäure 216.

quecksilberhydroxyd 579,
 580.

Amino-naphthalinarsonsäure 489.

--- naphtholsulfonsäureazos dimethoxydiphenylazos aminonaphtholdisulfons säure 346.

naphthylarsonsäure 489.naphthylquecksilberhydr=

oxyd 581.

Aminooxy- s. a. Oxyamino-. Aminooxy-acetophenons phenylhydrazon 102.

— anthrachinonarsonsäure 496.

- arsenobenzol 502, 506.

- azobenzol 338.

-- azobenzolcarbonsäure 317.

--- benzolarsenomethan 506. --- benzolarsonsäure 491, 492,

494.

benzylarsanilsäure 479.
methoxyphenylarsonsäure

-- methoxyphenylarsonsäure 495.

— methylphenylarsonsäure 495.

Aminooxyphenyl-arsendichlorid 436.

- arsenoxyd 446, 447.

- arsensulfid 447.

- arsin 435.

 arsinigsäureanhydrid 446, 447.

- arsonsaure 491, 492, 494.

Aminooxyphenyl-dichlorarsin 436.

 glyoxalbisphenylhydrazon 102.

- stibonsäure 521.

 thioarsinigsäureanhydrid 447.

Aminooxy-stibarsenobenzol 522.

— toluolarsonsäure 495.

Amino-phenolarsonsäure 491, 492, 494.

phenoxyazobenzol 314.
 Aminophenyl-antimondichlorid 514.

antimonoxyd 517.

- antimontetrachlorid 520.

- arsendibromid 435.

arsendichlorid 434.arsendijodid 435.

— arsenoxyd 444.

- arsenselenid 446.

arsentellurid 446.

--- arsentetrajodid 481.

arsin 433.

arsinigsäureanhydrid 444.
arsonsäure 463, 464, 466.

benzylhydrazin 213.

dibromarsin 435.dichlorarsin 434.

- dichlorstibin 514.

— dijodarsin 435. — glycylarsanilsäure 480.

— guanidin 70.

hydrazinodimethylbutas
 dien 214.

 hydrazonodimethylbutylen 214.

magnesiumhydroxyd 556.
orthoarsonsäuretetrajodid

481. — orthostibonsäuretetra: chlorid 520.

— oxytriazencarbonsäure=

amid 412. — quecksilberhydroxyd 575,

- quecksilberhydroxyd 576, 576.

stibinigsäureanhydrid 517.
stibonsäure 520.

— trithioarsonsaure 486.

Amino-resorcinarsonsäure 495.

— salicylaldehydphenyls
hydrazon 102.

stibine 513.

toluolarsonsäure 487, 488.

— toluolazotoluol 322, 323.

trisacetoxymercuritoluol
 580.

trishydroxymercuritoluol 580.

xylolarsonsäure 489.
 Anhydro-acetaminohydroxysmercuritoluol 581.

 bisāthylphenylmonosilans diol 532. Anhydrobis-äthylphenylsilisciumdihydroxyd 532.

 dibenzylmonosilandiol 535.
 dibenzylsiliciumdihydra oxyd 535.

 diphenylmonosilandiol 533.

 diphenylsiliciumdihydrs oxyd 533.

hydroxymercurioxycymol 567.

hydroxymercurithymol 567.

— oxyhydroxymercuricymol 567.

 phenylbromphenylmonos silandioläthyläther 534.

silandiolatnylather 534. Anhydro-bromdioxybenzoes säurediazohydroxyd 369.

- chlorhydroxymercuris phenol 564.

chloroxyacetophenons
 diazohydroxyd 367.

— diacetylvaleriansäures methylester, Nitrophenyls hydrazon 142; Phenyls hydrazon 87.

 hydroxymercuriacet= aminotoluol 581.

oxyazobenzolcarbonsäures diazoniumhydroxyd 375.

 oxybenzoesäurediazos hydroxyd 369.

tribromdioxyanthrachis nondiazohydroxyd 368.
 Anilin- s. auch Aminobenzol-

Anilinazo-äthylnaphthylamin. 327, 334.

- aminomethoxytoluol 341.

— aminonaphtholdisulfons säure 345, 346.

 aminonaphtholsulfonsäure 345.

— anilin 309, 319.

benzolazobenzolazoanilin
 320.

benzolcarbonsäure 316.
benzolsulfonsäure 319.

— diathylanilin 319.

— dimethylanilin 319. — naphthol 309.

phenetolazodioxynaphs
 thalindisulfonsäure 321.

— phenolphenyläther 314. — salicylsäure 317.

Anilingelb 310.

Anilinobenzal-chlornitros phenylhydrazin 145.

— nitrophenylhydrazin 141. — phenylhydrazin 67.

— tolylhydrazin 148, 157. Anilino-benzoldiazoniumshydroxyd 371.

dichlorphenylhydrazonosessigsäureäthylester 110.

Anilino-formylphenylureido= phenylbenzylhydrazin 213.

— guanidin 71.

- methylenphenylhydrazin

phenoxyazobenzol 314. tolylguanylthioharnstoff

Anisal- s. a. Anisaldehyd-. Anisal-aminoazobenzol 312.

aminodimethylazobenzol

— aminomethylazobenzol

 aminotoluolazotoluol 322. — bisphenylhydrazinophes nylessigsäureamid 207.

Anisaldehyd-acetaminophes nylhydrazon 215.

-- acetylmethoxybenzyl= hydrazon 194.

anthrachinonylhydrazon 199, 201. benzolazophenylhydrazon

349. benzoylmethoxybenzyl=

hydrazon 194. brommethylphenylhydi=

azon 151, 163. bromphenylhydrazon 120.

chlorphenylhydrazon 106, 107.

dibromphenylhydrazon

dichlorphenylhydrazon 116.

dinitrodimethylphenyl:

hydrazon 176 — dimethylphenylhydrazon

171, 172, 174, 175. — diphenylhydrazon 51.

— ditolylhydrazon 156.

— methoxybenzylhydrazon 194.

methoxyphenyihydrazon

- methylphenylhydrazon 51. - nitrophenylhydrazon 137.

nitrosomethoxybenzylhydrazon 194.

phenylbenzylhydrazon 167.

phenylhydrazon 51.

phenylhydrazonperoxyd

phenylnaphthylhydrazon 182

toluolazonaphthylhydrazon 350, 351.

Anisal-diphenylhydrazin 51 - hydrazinoazobenzol 349

 hydrazinooxyhydrinden 196.

Anisal-hydrazinophenylessig* säure 208.

lävulinsäureäthylesterphenylhydrazon 97.

 methylphenylhydrazin 51. – phenylhydrazin 51.

Anisidino-acetophenonphenylhydrazon 101.

dichlorphenylhydrazono* essigsäureäthylester 111.

Anisil-bisdimethylphenylhydrazon 174.

bisdiphenylhydrazon 57. bismethylphenylhydrazon 57.

bisnaphthylhydrazon 181, 182

bistolylhydrazon 148, 152,

tolylosazon 148, 152, 156. Anisolarsonsäure 455.

Anisolazo-acetylnaphthyl= amin 326.

anisol 233, 237.

benzoylnaphthylamin 326. — dimethylanilin 314.

- naphthol 250, 251, 253, 263, 264.

naphtholacetat 250, 251, 253, 254.

- naphtholäthyläther 250, 253, 254, 264, 266. -- naphtholbenzoat 253.

- naphtholmethyläther 250, 253, 263, 265.

- naphthylamin 325, oxyphenanthren 271.

phenanthrol 271.

phenanthroläthyläther 272.

Anisol-diazocyanid 238. diazoniumhydroxyd 363. Anisyl- s. a. Methoxybenzyl-

Anisylhydrazin 194. Anthracenaldehydcarbon=

säurephenylhydrazon 89. Anthrachinon-aldehydanthras chinonylhydrazon 200.

aldehydphenylhydrazon 49. arsinigsäureanhydrid 441.

- arsonsäure 460. azoacetessigsāureäthyl=

ester 200. benzoylphenylhydrazon

66. bisdiazoniumhydroxyd

367 chlorphenylhydrazon 107.

diazohydroxylamid 412. diazoniumhydroxyd 366, 367.

diazosulfonsäure 284. dimethylphenylhydrazon Anthrachinon-methylchlor: phenylhydrazon 107.

methylnaphthylhydrazon 181.

methylnitrophenylhydrazon 137.

methylphenylhydrazon 46. - methyltolylhydrazon 148,

naphthylhydrazon 180.

nitrophenylhydrazon 136. phenylhydrazon 46.

– tolylhydrazon 148, 155. Anthrachinonyl-arsenoxyd 441.

hydrazin 199, 200.

hydrazindisulfonsäure 200,

hydrazinsulfonsäure 201.

— hydrazonoacetessigsäures äthylester 200.

oxybenzaldehydphenyl= hydrazon 50.

oxytriazen 412.

Anthratrichinon bisdiazid 368. Antiaronsäurephenylhydrazid

Antimonanaloga der Azoverbindungen 521.

Antimono-benzol 521. - verbindungen 521.

Antimonverbindungen 512. Arabinosazon 58.

Arabinose, Bismethylhydra azinodiphenylmethanderis vat 186.

Arabinose-bromphenylhydr≠ azon 120.

nitrophenylhydrazon 129.

-- phenylbenzylhydrazon 168.

tolylhydrazon 156.

Arabinosonbisphenylhydrazon

Arabonsäurephenylhydrazid

Arsacetin 469. Arsalyt 505.

Arsanilsäure 466.

Arsenanaloga der Azoverbins dungen 500.

- der Hydrazine 499.

Arseno-anilin 502. anisol 500.

- benzoesäure 501.

Arsenobenzoesäurebis-carbs oxyathylamid 501.

carboxyisoamylamid 502. dicarboxyathylamid 502.

dicarboxypropylamid 502.

dimethylaminoäthyliso:

propylester 501. Arsenobenzoesäurebisoxy* phenylcarboxyäthylamid 502.

Arsenobenzoesäure-bisphenyl= carboxyäthylamid 502. dimyricylester 501. Arsenobenzol 500. Arsenobenzol-bisazoamino= naphtholdisulfonsäure **512**. bisazonaphthylamindisuls fonsäure 511. dicarbonsaure 501; Deris vate s. bei Arsenobenzoes säure-. Arsenoderivate der Amine 502. Aminohydrazine 511. - Azoverbindungen 511. — Carbonsäuren 501. Kohlenwasserstoffe 500. Oxyamine 506. Oxyaminocarbonsäuren 511. Oxyverbindungen 500. Arseno-dimethylanilin 503. hippursäure 501. — phenol 500. phenylglycin 503. Arsenosobenzamino-bernsteins săure 443. essigsäure 443. glutarsaure 443. isocapronsaure 443. oxyphenylpropionsäure
443. phenylpropionsäure 443. — propionsäure 443. Arsenosobenzoesäure 442. Arsenosobenzoesäure-äthyl= ester 442. — dimethylaminoäthyliso= propylester 442. methoxyphenylester 442. myricylester 442. Arsenosobenzoyl-alanin 443. asparaginsaure 443. glutaminsäure 443. — leucin 443. – phenylalanin **443.** - tyrosin 443. Arsenosohippursäure 443. Arseno-toluol 500. verbindungen 500. Arsenverbindungen 430. Arsinigsäuren 438. Arsinigsäuren der Amine 444. Aminocarbonsauren 447. - Carbonsäuren 442. Oxoverbindungen 441. — Oxyamine 446. - Oxyverbindungen 440. Arsine 430. Arsinoamino-benzoesăure methylester 436. phenol 435.

Arsino-anilin 433. Arsonophenoxyessigsäureanthranilsäuremethylester methylester 455. 436. - oxyanilid 456. benzoesäure 432, 433. - ureidoanilid 456. benzol 430. Arsonophenylglycin 470. carbäthoxyaminophenol Arsonophenylglycin-acets aminoanilid 476. 436. Arsinoderivate der acetaminobenzylamid 477. Aminocarbonsäuren 436. acetaminomethylbenzyl= Kohlenwasserstoffe 430. amid 477. Oxyamine 435. acetaminophenylureid 474. Arsino-oxyphenylurethan 436. - äthylamid 471. phenylglycin 434. athylester 470. Arsinsäuren R. AsO(OH), s. athylureid 473. amid 463, 465, 470. Arsonsäuren. Arsonoanilino-äthyläthers anilid 464, 465, 471. salicylsäureamid 468. anisidid 472. methansulfonsäure 468. benzylamid 471. phenylacetamid 478. benzylureid 474. Arsonoanilinophenylacetyl= bromoxyanilid 472. amino-benzamid 478. chloranilid 471. phenylacetamid 478. diäthylamid 471. - phenylharnstoff 478. dichloroxyanilid 472. Arsonoanilino-phenylessig= dimethylamid 470. säure 478. diphenylamid 471. phenylessigsäureoxyanilid jodanilid 471. methylamid 465, 470. phenylessigsäureureid 478. methylester 470. propionsäureamid 478. methylureid 464, 465, 473. propionsäureureid 478. naphthylamid 471, 472. Arsonobenzamino-bernstein= nicroanilid 471. säure 462 oxyanilid 464, 465, 472. essigsäure 462. oxymethylanilid 473. glutarsäure 462. oxynaphthylamid 473. oxyphenylureid 474. isocapronsaure 462. oxyphenylpropionsäure phenylureid 473. **462**. propylamid 471. phenylpropionsäure 462. toluidid 471. propionsaure 462. ureid 464, 465, 473. Arsonobenzoesäure-äthylester ureidobenzylamid 477. Arsonophenylglycylaminomethoxyphenylester 462. acetophenon 473. myricylester 462. benzamid 475. Arsonobenzoyl-alanin 462. benzolsulfamid 476. asparaginsăure 462. benzolsulfonsäure 476. glutaminsäure 462. benzoylharnstoff 475. leucin 462. brenzcatechin 473. phenylalanin 462. methylbenzamid 475. tyrosin 462. methylbenzoylharnstoff Arsono-carboxyphenylglycin-475. oxvanilid 496 methylphenoxyessigsäure dimethylphenylglycinamid 489. methylphenylharnstoff - hippursäure 462. 476 phenolsulfonsäure 476. Arsonomethylphenylglycinamid 487, 488. phenoxyacetylharnstoff methylureid 487. 472. oxyanilid 487, 488. phenoxyessigsäure 472. ureid 487. phenoxyessigsäureamid Arsono-oxyphenylglycinureid 472. phenylessigsäure 475. phenoxyessigsäureamid phenylessigsäureamid 475. phenylessigsäureureid 475. phenoxyessigsäureanilid phenylharnstoff 476. 455. phenyloxamid 476.

	•	
Arsonophenylglycyl-amino=	Azobenzol-carbonsäure=	Azoverbindungen 218.
salicylsäureamid 476.	methylester 287, 289.	
— anthranilsāure 474.	- carbonsäurepropylester	Azoxy-acetanilid 392. — anilin 392.
— anthranilsäureäthylester	287, 289.	— anisol 383.
474.	- diarsonsäure 498.	
		- anthrachinon 388.
— anthranilsäureamid 475. — arsanilsäure 481.	— diazoniumhydroxyd 374.	— benzaldehyd 387.
	— dicarbonsaure 287.	— benzaldehydbisdiäthyls
— phenylendiamin 476.	— essigsāurenitril 290.	acetal 387.
Arsonophenylglycylureido-	— tetracarbonsäure 291.	— benzaldehydbisdimethyl:
benzamid 474.	Azo-benzylalkohol 242.	acetal 387.
- phenoxyessigsäureamid	— blau 301.	— benzamid 388.
474.	Azoderivate der Amine 308.	— benzoesäure 388.
— phenylessigsäureamid 474.	— Aminooxysulfonsäuren	— benzol 376.
— phenyloxamid 474.	345.	Azoxybenzol-azophenol 393.
Arsonophenyl-harnstoff 470.	— Aminosulfonsäuren 341.	— carbonsäure 388, 389.
- nitrosaminoacetamid 481.	— Carbonsäuren 287.	— carbonsäureäthylester 389.
 nitrosaminoacetanilid 481. 	— Diamine 336.	— diarsonsäure 499.
— oxamid 470.	— Dicarbonsäuren 291.	— dicarbonsäure 388.
— urethan 465, 470.	— Dioxoverbindungen 283.	— dicarbonsäurediäthylester
Arsonsäuren (im Hptw. Arsin=	— Dioxyverbindungen 273.	388, 389.
säuren) 448.	— Disulfonsäuren 299.	— dicarbonsäurediamid 388.
	— Hydrazine 348.	— diessigsäure 389.
Arsonsäuren der	- Hydroxylamine 347.	
Amine 463.	- Kohlenwasserstoffe 218.	— disulfonsăure 391.
— Aminocarbonsäuren 496.	- Monoamine 308.	— essigsäurenitril 390.
- Azoverbindungen 497.	- Monocarbonsäuren 287.	— sulfonsäure 391.
- Azoxyverbindungen 499.	- Monooxoverbindungen	— tetracarbonsaure 391.
— Carbonsäuren 461.	280.	— tetracarbonsäuretetra:
 — Diazoverbindungen 499. 	- Monooxyverbindungen	methylester 391.
— Hydrazine 497.	233.	Azoxybenzylalkohol 386.
— Oxoamine 495.	- Monosulfonsäuren 295.	Azoxyderivate der
 Oxoverbindungen 460. 	— Oxocarbonsäuren 295.	Amine usw. 392.
- Oxyamine 491.	- Oxosulfonsäuren 307.	— Carbonsäuren 388.
 Oxyazoverbindungen 498. 	- Oxoverbindungen 280.	- Kohlenwasserstoffe 376,
— Oxycarbonsäuren 463.		381.
- Oxyoxoamine 496.	— Oxyamine 337.	— Oxoverbindungen 387.
- Oxyoxoverbindungen 460.	— Oxycarbonsäuren 291.	— Oxycarbonsäuren 391.
- Oxyverbindungen 454.	— Oxyoxoverbindungen 284.	- Oxyoxoverbindungen 388.
Arsphenamin 507.	— Oxysulfonsäuren 300.	- Oxyverbindungen 381.
Asurol 570.	— Oxyverbindungen 233.	— Sulfonsäuren 391.
Atoxyl 467.	— Sulfonsäuren 295—308.	Azoxy-dimethylphenylsulfos
Azelainaldehydsäurenitro=	— Tetraamine 337.	niumhydroxyd 385.
phenylhydrazon 142.	— Tetraoxyverbindungen	— isophthalsäure 391.
Azido-acetophenonbrom	280.	- isophthalsauretetramethyls
phenylhydrazon 118.	- Trioxyverbindungen 280.	ester 391.
	Azo-dimethylanilin 319.	— mandelsäure 391.
benzaldehydphenylhydr	— dimethylphenylsulfonium:	— menthan 23.
azon 33.	hydroxyd 240.	— naphthalin 380.
— benzolarsonsaure 451.	- hydroxyamide 412.	
— phenylarsonsäure 451.	— isophthalsaure 291.	— phenetol 384.
Azo-acetanilid 309, 320.	— isophthalsäuretetramethyl=	— phenol 381.
amidoxyde 414.	ester 291.	— phenylacetylen 380.
— anilin 309, 319.	— lactophenin 340.	— phenylessigsäure 389.
— anisol 233, 237.	— methylenfluoren 232.	— phenylpropiolsäure 390.
— anthrachinon 284.	— naphthalin 231.	— phthalsaure 391.
— benzamid 288.	— nitroveratrol 273.	— phthalsauretetramethyl-
— benzoesāure 287.	— phenacetin 339.	ester 391.
 benzoesāureamid 287. 	— phenetidin 339.	— toluol 379, 380.
 benzoesäurediäthylester 	— phenetol 238.	- veratrol 386.
287.	— phenol 237.	— veratrumaldehyd 388.
— benzoesāurediamid 288.	— phenoldibromid 237.	— verbindungen 376.
— benzol 218.	— phthalsaure 291.	— zimtsäure 390.
Azobenzol-arsonsäure 497.	— phthalsauretetramethyls	— zimtsäurediäthylester 390.
— carbonsaure 287, 289.	ester 291.	— zimtsäuredimethylester
- carbonsāureāthylester 287,	— toluol 227, 229.	390.
289.	— veratrol 273.	Azozimtsäure 290.

B.

Baumwolischarlach 306. Benzal-acetonphenylhydrazon 36.

— aminoazobenzol 312.

— benzhydrylhydrazin 183.

-- benzoylpropionsäures phenylhydrazon 89.

benzylhydrazin 166.
bisdimethylaminos

- bisdimethylaminos benzhydrylhydrazin 216.

 bisphenylhydrazinos phenylessigsäureamid 207.

Benzalcarbaminylhydrazinophenylessigsäure-amid 208.

nitril 208.

Benzalcinnamalaceton, Hydroxylaminooxim aus — 17.

Benzalcinnamalaceton-nitrophenylhydrazon 135.

phenylhydrazon 38.
 Benzaldehyd- s. a. Benzal-.

Benzaldehyd-acetaminos phenylhydrazon 215.

— acetylanthrachinonylshydrazon 199.

- acetylnitrophenylhydrazon

140. — acetylphenylhydrazon 63.

äthoxyphenylhydrazon
 188, 189.

aminomethylphenylshydrazon 216.

 aminophenylhydrazon 213, 214.

anisalaminophenylhydrazon 215.

— anthrachinonylhydrazon 199, 200.

azonaphthol 280, 281.
benzalaminophenylhydrazon 214.

- benzaminophenylhydrazon 213.

benzhydrylhydrazon 183.
benzolazophenylhydrazon

benzoylbenzaminophenylshydrazon 214.

- benzylhydrazon 166.

- benzylsemicarbon 168.

bischlorbenzylhydrazon
 170.

brommethylphenylhydrazon 118, 150.

bromphenylhydrazon 118.
bromphenylhydrazon

peroxyd 118. -- chlorobenylhydrazon 10

- chlorphenylhydrazon 105, 106.

Benzaldehyd-chlorphenylhydrazonperoxyd 106.

dibenzylhydrazon 167.dibromphenylhydrazon

124.
— dichlorphenylhydrazon
108, 116.

dimethylphenylhydrazon171, 172, 173, 175.

— dinitrodimethylphenyl= hydrazon 176.

— diphenyläthylhydrazon 184.

diphenylhydrazon 34.ditolylhydrazon 155.

— methoxyphenylhydrazon 189.

— methylbenzylhydrazon 176.

methylphenylhydrazon 33.
 nitrobenzalaminophenylshydrazon 214.

nitromethylphenylhydrazon 163.

nitrophenylhydrazon 127, 129, 132.

Benzaldehydnitroso-benzyl= hydrazon 169.

bromphenylhydrazon 124.
phenylhydrazon 104.

Benzaldehydphenyl-benzylhydrazon 166.

 benzylhydrazonperoxyd 166.

— hydrazon 31.

- hydrazonperoxyd 32.

iminobenzylphenylhydrs azon 66.

naphthylhydrazon 182.thioureidophenylhydrazon

213, 214, 215.
Benzaldehydsulfonsäure-

amidphenylhydrazon 99.
— azophenetol 307.

Benzaldehyd-tolylhydrazon 148, 154.

— tolylhydrazonperoxyd 155. — tribromphenylhydrazon

126.
— trimethylphenylhydrazon
176.

— trinitromethylphenyls hydrazon 153.

Benzal-diacetylmethylphenylshydrazon 44.

— diacetylphenylhydrazon
44.

dibenzylhydrazin 167.
diphenyläthylhydrazin

184. — diphenylhydrazin 34. — ditolylhydrazin 155.

hydrazinoaminobenzol
 213, 214.

Benzalhydrazino-aminotoluol 216.

- anisol 189.

- azobenzol 348.

 bisdimethylaminos diphenylmethan 216.

Benzalhydrazinodichlorphenylhydrazonoessigsäureamid 113.

- benzalhydrazid 113.

Benzalhydrazino-hydrozimt= säure 209.

oxyhydrinden 196.

— phenetol 188, 189.

— phenylessigsäure 206, 207.

phenylessigsäureamid 208.
phenylessigsäurenitril 208.

— phenylessigsamemun 200 — phenylpropionsäure 209.

- stilben 184.

Benzal-methylphenylhydrazin 33.

 oxalessigsäureäthylester= phenylhydrazon 95.

- oxalessigsäurephenylshydrazon 94.

— phenylbenzylhydrazin 166.

phenylhydrazin 31.

phenylhydrazincarbons
 säureäthylester 71.

Benzalphenylhydrazino-isobuttersäureamid 79.

 oxymethoxyphenylpropios phenonphenylhydrazon 203.

Benzaltolylhydrazin 148, 154. Benzamino-äthoxyazobenzol 338.

- azobenzol 309.

 benzoesäurephenyls hydrazid 103.

— benzolazophenetol 338.

benzolazophenol 339.campherphenylhydrazon

100. — chlormercuribenzoesäure

584. — dibenzoylmethylen:

hydrazinonaphthalin 216.

dioxomethylhydrinden

bisphenylhydrazon 102.

Benzaminohydroxylamino-

hydrozimthydroxamsäure 21.

- hydrozimtsäure 21.

phenylpropionhydroxams
 säure 21.

- phenylpropionsaure 21.

Benzamino-hydroxymercurisbenzoesäure 584.

 methylacetylcyclohexans nitrophenylhydrazon 145.

— methylcyclohexanonnitrophenylhydrazon 144. REGISTER

601

Benzamino-naphthalins	Benzoesäureazo-diphenylamin	Benzolazoameisensäure=
diazoniumhydroxyd 373.	316.	phenylhydrazid 222.
— oxyazobenzol 339.	— dipropylanilin 316.	Benzolazoamino-naphtholsuls
— phenylarsonsäure 469.	— methylanilin 315.	fonsäure 347.
- phenylbenzylbenzoyl	— naphthol 287, 289, 290.	
hydrazin 213.		— oxoamylen 48.
	- naphtholdisulfonsäure 305.	— phenetol 337.
 zimtsäurephenylhydrazid 103. 	— naphthylamin 326, 327,	— phenol 338.
	333.	— phenoläthyläther 337.
Benzarsonsäure 461.	— phenol 290.	— toluol 322.
Benzhydrolazo-dimethylanifin	— phenylnaphthylamin 327.	— xylol 323.
315.	— propylanilin 316.	Benzolazo-anilin 308, 310.
— naphthol 269.	Benzoesäure-benzyloxyamid	— anilinocampher 312.
Benzhydryl-acetylsemicarb	oxim 9.	anilinoisobuttersäureamid
azid 183.	— methoxyphenylester=	313.
— formylsemicarbazid 183.	arsinigsäureanhydrid 442.	— anilinomethansulfonsäure
— semicarbazid 183.	— methoxyphenylesterarson-	311.
Benzil-benzoylphenylhydr=	säure 462.	anisalanilin 312.
azon 66.	- myricylesterarsinigsäure	— anisol 235.
 bisdichlorphenylhydrazon 	anhydrid 442.	— anisoylessigsäure 98.
108.	— myricylesterarsonsäure	anisoylessigsäuremethyl-
— bisdimethylphenylhydr=	462.	ester 98.
azon 173.	Benzo-fluorenonphenylhydr=	— anthrachinonylnaphthyl:
- bisdiphenylhydrazon 46.	azon 38.	amin 329.
- bismethylphenylhydrazon	- indandionbisphenylhydr	anthranol 46.
46.	azon 45.	- anthranolbenzoat 270.
- bisnaphthylhydrazon 180,	Benzolarsonsäure 448.	— anthrol 270.
182.	Benzolarsonsäure-azoamino-	- benzalanilin 312.
- bisphenylhydrazon 46.		— benzaldehydanil 220.
	naphtholdisulfonsäure 497.	
- bistolylhydrazon 148, 152,	1)	- benzaldoxim 220.
155.	— azodiaminotoluol 497.	benzaminophenetol 338.
— methylphenylosazon 46.	- azonaphthylamindisulfons	— benzaminophenol 339.
osazon 46.	säure 497.	— benzoesäure 287, 289.
— phenylhydrazon 45.	— azoresorcin 497.	Benzolazobenzoesäure-äthyl=
— phenylosazon 46.	— bisazobenzolarsonsäure	ester 287, 289.
— saurephenylhydrazid 79.	498.	— methylester 287, 289.
— tolylosazon 148, 152, 155.	— jodidchlorid 449.	— propylester 287, 289.
Benzochinon-acetimiddiazid	Benzolazo- s. a. Benzoldiazo	Benzolazobenzolazo-chlor=
372.	Benzolazo-acetaldoxim 220.	acetylnaphthylamin 334.
— anildiphenylhydrazon 42.	— acetaminophenetol 338.	— naphthol 267.
— benzimiddiazid 372.	— acetaminophenol 338.	- naphtholdisulfonsäure 306.
— benzoyltolylhydrazon 157.	— acetaminophenolacetat	— naphtholsulfonsäure 304.
diazid 363.	339.	- oxynaphthoesäure 293,
 — diazidcarbonsāure 369. 	- acetanilid 309.	294.
 dinitrophenylhydrazon 	- acetessigester 90.	phenetol 238.
1 4 6.	- acetessigsäure 89.	phenol 238.
— formylimiddiazid 371.	- acetondicarbonsäuredis	— phenoläthyläther 238.
- oximdinitrophenylhydr	äthylester 95.	— salicylsäure 292.
azon 347.	- acetophenon 281.	Benzolazo-benzolsulfonyl-
— oximnitrophenylhydrazon	- acetoxyphenanthren 271.	naphthylendiamin 337.
347.	- acetylaceton 48.	- benzophenon 282.
Benzoesäure-äthylester-	- acetylacetonamin 48.	Benzolazobenzoyl-aceton 49.
arsinigsäureanhydrid 442.	- acetylacetonphenylhydr	— anilin 309.
- äthylesterarsonsäure 461.	azon 48.	- essigsāureisobutylester 91.
— arsinigsäure 442.	- acetylanilin 309.	- essigsäuremethylester 91.
	— äthan 218.	- oxyanthracen 270.
- arsonsaure 461.	8thornhonanthren 974	- oxyphenanthren 271.
Benzoesäureazo-acetyl	- athoxyphenanthren 271.	— oxytoluol 241.
naphthylamin 333.	- āthylnaphthylamin 324.	
— āthylanilin 316.	allylnaphthol 269.	Benzolazo-benzylnaphthyl-
— aminonaphtholsulfonsäure	— allylsalicylaldehyd 285.	amin 328.
345.	— ameisensäure 221.	— brenzeatechin 273.
— diathylanilin 316.	Benzolazoameisensäure-äthyl	- brenzcatechinmethyläther
— dimethylanilin 315.	ester 221.	273.
— dimethylnaphthylamin	— amid 221.	brombenzoesäure 288.
326.	— diphenylamid 221.	- bromoxyphenanthren 272.
— dioxynaphthalin 287, 289.	- naphthylamid 221.	- bromphenanthrol 272.
•		

Benzolazo-butyrylessigsäure:

äthylester 91.

carvacrol 245.

- chloracetylanilin 312. — chlorbenzoesäure 288. — chlorbenzoyloxybenzoe= säuremethylester 292. chlorstyrol 231. — diacetylanilin 313. diacetylcyclohexantrion diacetylphloroglucin 286. diäthylanilin 311. dibenzylanilin 311. — dibromanilin 321. dibromphenol 239. — dichlorbenzoesäure 288. Benzolazodimethyl-acetylphenol 285. aminotoluol 322. — anilin 310. anilinhydroxymethylat — chloracetylphenylendiamin cyclohexenolon 48. diacetylphenol 286. - naphthol 268, 269. Benzolazodinitroacetaminophenol 340. phenolacetat 340. Benzolazo-dinitroacetanilid dinitroanilin 309. — dioxybenzalanilin 312. dioxynaphthalin 277. — dioxynaphthalindisulfons säure 306. — dioxyphenylhydrazonodis hydronaphthalin, saurer Schwefligsäureester 283. diphenylmethan 231. — formaldehydanil 220. – formaldoxim 220. – formhydroxamsäure 221. glutaconsäurediäthylester 93. guajacol 273. hydrochinon 276. malonsäure 92. Benzolazomethoxy-acetoxynaphthalin 277. benzoylessigsāure 98. benzoylessigsäuremethylester 98. dimethylcyclohexenon 284. - phenanthren 271. styrol 246. — trìphenylcarbinol 279. Benzolazomethylaminodimes thyldiphenylazo-dimethylanilin 336. naphtholdisulfonsäure 336.

Benzolazo-oxyxylol 242, 243, Benzolazo-methylbenzalanilin 244. 312 methylenfluoren 232. pentamethylphenol 354. phenanthrol 270. — chloracetaminophenol 338. methylnaphthylamin 328. — naphthalin 231. Benzolazophenanthrol-acetat — naphthalindiazotoluolsul= 271. äthyläther 271. fonylaminobenzolsulfon= - benzoat 271. säure 411. - naphthol 248, 251. 254. - methyläther 271. Benzolazonaphthol-acetat Benzolazophenetol 235. 252, 258. Benzolazophenetolazo-dioxy= äthyläther 248, 256. naphthalindisulfonsäure chloracetat 258. **3**06. disulfonsäure 301, 305. - naphthol 267. isobutyläther 258. naphtholdisulfonsäure 305. isopropyläther 258. naphthylaminsulfonsäure methylätber 248, 252, 255. $3\bar{4}3.$ propyläther 257. Benzolazophenol 233. sulfonsaure 300, 301, 302, Benzolazophenol-acetat 236. äthyläther 235. 304. allyläther 236. Benzolazonaphthylamin 323, 328. benzoat 236. Benzolazonitro-äthan 64. methyläther 235. benzalanilin 312. oxyäthyläther 236. essigsäureäthylester 69. oxyisopropyläther 236. essigsäureamid 69. oxypropyläther 236. essigsäurenitril 69. Benzolazo-phenoxyacetiminos naphthol 267. hydrozimtsäurenitril 91. phenol 239. phenylendiamin 336. phenylpropan 68. Benzolazophenyl-essigsäure= Benzolazo-oxalylacetessig= nitril 290. ester 95. harnstoff 313. oxanilid 313. hydrazinsulfonsäure 349. oximinoessigsäuremethyl= hydrozonoglutaconsäure: diäthylester 222. oxophenylhydrazonopeniminotoluol 220. tan 48. methan 229. Benzolazooxy-äthylbenzol242. nitromethan 68. - allylbenzaldehyd 285. Benzolazo-phloroglucintri= allylbenzol 246. methyläther 280. allylnaphthalin 269. pyrogallol 280. anthracen 270. resorcin 273. benzalanilin 312. resorcinäthyläther 274. diallylbenzol 247. resorcinbenzoat 274. dimethylacetophenon 285. resorcinglucuronsäure 273. dimethyläthylbenzol 246. resorcinmethyläther 273. dimethylallylbenzol 247. salicylaldehyd 285. dimethyldiäthylbenzol 246. salicylalnaphthylamin 328. dimethylnaphthalin 268, salicylsaure 291. styrol 230. diphenyl 269. sulfomethylanilin 311. hexamethylphenanthren tetrahydronaphthol 247. thiophenoläthyläther 240. methoxynaphthalin 277, thiophenolmethyläther 239. methylbenzoesäureäthyl= thymol 245. ester 293. toluidin 322 methylisopropylbenzol 245. toluol 228, 229. naphthalinsulfonsaure 300; tribromoxyreten 272. s. a. 301, 302, 304. trichloroxyāthylanilin 312. oxoamylen 48. Benzolazoxy-acetophenon 387. phenanthren 270. äthoxybenzolazoxybenzol toluol 241. - triphenylcarbinol 279. ameisensäureamid 376.

REGISTER 603

Benzophenon-benzalamino-

phenylhydrazon 215.

Benzolsulfonsäureazo-anilins

sulfonsäure 341.

Benzolazoxy-benzophenon 387. dimethylanilinoxyd 392. Benzol-azoxylidin 323. azoxyoxybenzolazoxy= benzol 384. bisazobenzolarsonsäure 497. bisdiazoniumhydroxyd 362. Benzolcarbonsäure- s. a. Benzoesäure-. Benzolcarbonsaure-arsinig= säure 442. arsonsäure 461. Benzoldiarsonsäure 453. Benzoldiazo-äthylaminophes nylhydroxylamid 412. — benzolazoiminomethyl= ather 355. benzoylhydrazid 417. - carbonsaure 221. cyanamid 404. — dicyandiamid 405. - dicyandiamidin 404. — dimethylaminophenyls hydroxylamid 412. guanidincarbonsaureamid 404. guanidincarbonsäurenitril 405. hydroxyd 353. iminobenzolazomethyl= äther 355. iminophenylhydrazino= methyläther 354. Benzoldiazonium-hydroxyd 352.– salze 352. Benzoldiazo-pentamethyl= phenyläther 354. phenylhydrazinoimino= methyläther 354. - sulfonsäure 222. thioharnstoff 405. thiotriphenylmethyläther **35**8. – toluolsulfonylsulfanilsäure 411. trimethylphenyläther 354. Benzol-isodiazohydroxyd 353. normaldiazohydroxyd 353. phosphonsäure 427. stibonsaure 518. Benzolsulfaminophenyl-arson säure 481. stibonsāure 520. Benzolsulfonsäureazo-äthyl= anilin 318. – äthylbenzylanilin 319. – aminomethylnaphthalin

aminophenetol 338.

- aminotoluol 322.

– anilin 317.

anthrol 297. benzylphenylhydrazon benzolsulfonsäureazonaph= thol 298. dimethylphenylhydrazon benzylanilin 319. 172. brenzcatechinäthyläther dinitrophenylhydrazon 297. 146. brenzcatechinmethyläther diphenylhydrazon 36. 297. methoxyphenylhydrazon butylanilin 318. dibenzylanilin 319. methylphenylhydrazon 36. dibutylanilin 318. naphthylhydrazon 182. — dimethylaminotoluol 322. nitrophenylhydrazon 127, — dimethylanilin 317. 129, 134. dimethylnaphthylamin nitrosophenylhydrazon 327. 104. dimethyltoluidin 322. phenylhydrazon 36. dioxynaphthalin 298. phenylthioureidophenyl= diphenylamin 319. hydrazon 215. hydrochinonmethyläther tolylhydrazon 155. Benzo-purpurin B, 4 B, 6 B und 10 B 342, 343. **297**. — hydrochinonmethyläther: benzoat 297. reinblau 4 B 346. — isoamylanilin 318. Benzoyl-acetonmethylphenyl= — methylanilin 317. hydrazon 44. — methylnaphthylamin 334. äthylphenylglyoxylsäure: — naphthol 295, 296. bisphenylhydrazon 92. naphtholmethyläther 296. anilinazonaphthol 315. naphtholsulfonsäure 302. — arsanilsäure 469. — naphthylamin 327, 333. — azobenzol 282 — nitrophenol 296. azodimethylphenyl 230. phenol 296. azonitromethylphenyl 228, phenylnaphthylamin 327. 229. resorcin 297. — azophenyl 220. azotribromphenyl 225. resorcinäthyläther 297. resorcinmethyläther 297. azoxybenzol 387. benzaminophenylbenzyl= — tetrahydronaphthol 296. toluidin 322. hydrazin 213. — bistrimethylbenzylhydr= Benzolsulfonsäure-diazobutyl= azin 180. toluidid 411. diazohydroxyd 369. — brommethylphenylhydr= azin 151, 163 isodiazohydroxyd 369. bromphenylhydrazin 122. normaldiazohydroxyd 369. — capronsäureäthylester= Benzolsulfonyl-arsanilsäure nitrophenylhydrazon 143. — benzolazonaphthylen= cyanidchlornitrophenyl= diamin 337. hydrazon 146. cyaniddinitrophenylhydr= phenyltriazenoxyd 414. azon 146. Benzophenon-acetaminophes cyanidnitrophenylhydr= nylhydrazon 215. aminonaphthalinazophe: azon 128, 130, 142. cyclohexanonphenylhydr= nylhydrazon 349. aminophenylhydrazon 215. azon 44. diazoanilin 372. anthrachinonylhydrazon diazonaphthylamin 373. 200. Benzophenonazo-kresol 282. dibromphenylhydrazin 125. kresolacetat 282. dichlorphenylhydrazin kresolbenzoat 282. 109, 116. - naphthol 283. dimethylphenyldiimid 230. naphtholacetat 283. naphtholbenzoat 283. dimethylphenylhydrazin phenol 282. phenolacetat 282. diphenyläthylhydrazin 184. — phenolbenzoat 282.

Benzoyl-diphenylhydrazin 67. essigsäureäthylestercarbs oxyphenylhydrazon 204. glucosephenylhydrazon 59. hydrazinooxyhydrinden 196. — hydrazobenzol 67. Benzoylnaphthylamin-azos phenolbenzoat 333. diazoniumhydroxyd 373. Benzoylnitro-methylphenyl= diimid 228, 229. - methylphenylhydrazin 151, 163, 164. — phenylhydrazin 128, 140. Benzoyloxy-acetylazobenzol 281. äthylazobenzol 242. - äthylhydrazobenzol 194. — allylazobenzol 247. — azobenzol 236. — azoxybenzol 383. — benzaldehydbenzoylphes nylhydrazon 67. Benzoyloxybenzolazo-anthras cen 270. azoxybenzol 394. naphthol 263, 265. - phenanthren 271. toluol 241. Benzoyloxy-dimethylazos benzol 241, 242, 243, 244. dimethylhydrazobenzol 195. dimethylisopropylazos benzol 245. - hydroxylaminophenylthios essigsäureamid 19. — methylazobenzol 237, 241. — phenylhydrazinoäthyl= benzol 194. - toluolazotoluol 242. Benzoylphenyl-dibenzylhydc= azin 168. diimid 220 -- hydrazin 65, 67. - hydrazinoisobuttersäure: amid 79. -- hydroxylamin 4. – nitrosamin 366. Benzoyl-salicylaldehydbens zoylphenylhydrazon 67. - tolylhydrazin 156. tribromphenyldiimid 225. - tribromphenylhydrazin — triphenylcarbinolphenyls hydrazon 54.

- valeriansäurenitrophenyl:

hydrazon 143.

Benzyl-acetessigsäurenitrils Bisacetamino-oxyphenyls phenylhydrazon 88. arsonsäure 495. oxyphenylquecksilber 561. acethydroxamsäure 9. phenylarsonsäure 489. – acetylhydroxylamin 9. tetraoxyarsenobenzol 511. acetylsemicarbazid 169. Benzylamino-acetophenon= Bisacetoxybenzyldiacetyl= phenylhydrazon 101. hydrazin 191, 193. azobenzolsulfonsäure 319. Bisacetoxymercuri- s. a. Bis= dichlorphenylhydrazonos hydroxymercuri-. essigsäureäthylester 110. Bisacetoxymercuri-acetamino= benzoesäureäthylester — methylphenylhydrazin 216. methylphenylhydrazin= 585. acetaminotoluol 580; s. a. sulfonsäure 216. phenylarsonsäure 468. 579. phenylhydrazin 213. -- acetanilid 577. - aminobenzoesäureäthyl= Benzyl-arsanilsäure 468. — benzalsemicarbazid 168. ester 585. benzhydroxamsäureoxim9. – aminonaphthalinsulfon= benzhydrylhydroxylamin säure 585. aminotoluol 579, 580. - benzoylsemicarbazid 169. — anilin 577. — formhydroxamsäure 9. -- anilinobuttersäureäthyl= – formylhydroxylamin 9. ester 578. glyoxalbisnitrophenyianilinoisovaleriansäure= äthylester 578. hydrazon 136. glyoxalnitrophenylosazon anilinopropionsäureäthyl= **136**. ester 578. hydrazin 164. anthranilsäuremethylester hydrazinoaminobenzol 213. 583. hydrazinoaminotoluol 216. methylanilinoessigsäure= hydrindonphenylhydrazon äthylester 580. - naphthol 567. - **hydr**oxylamin 8. — naphthylamin 581. Benzylhydroxylaminearbon= phenolsulfonsäure 575. säure-phenylamidin 9. Bisathoxybenzolazosulfo= triphenylamidin 9. benzal-benzidin 308. Berzyl-isobutyrylaminodime= hydrazin 308. thvlhvdrozimtsaure= phenylendiamin 307. Bisathoxyphenylstickstoffsoxyd 13. phenylhydrazid 103. magnesiumhydroxyd 554. monosilanorthosäuretri= Bisäthyl-anisalhydrazinochlorid 537. diphenylmethan 186. -- **n**itramin 396. benzalhydrazinodiphenyl= --- orthosiliconsäuretrichlorid methan 186. benzovlaminodiazoa : ino= – oximinobenzylhvdroxyl≈ naphthalin 411. amin 9. benzoylaminonaphthyltri= -- oxybenzolazonaphthol azen 411. hydrazinodiphenylmethan 263. phenylhydrazin 164, 165. 185. quecksilberhydroxyd 564. – mercaptoazobenzol 240. semicarbazid 168. mercaptoazoxybenzol 386. silicium trichlorid 537. mercaptohydrazobenzol trichlormonosilan 537. 191. Bicyclononandionbisphenyl= semicarbazinodiphenyl= hydrazon 41. methan 187. Bis- s. a. Di-. Bisaminobenzolazo-azobenzol Bisacetamino-antimonobenzol 320. hydrazobenzol 349. azobenzol 309, 320. Bisamino-benzylazoxybenzol azoxybenzol 392. benzolazoazobenzol 321. carboxyphenylquecksilber

561.

diāthoxyazobenzol 339.

Bisaminomethylphenylqueck. silber 561. Bisaminooxyphenyl-arsens chlorid 438. arsinsaure 447. — chlorarsin 438. — diarsin 499. - hydroxyarsin, Salze 438. — quecksilber 561. Bisamino-phenacylazoxys benzol 393. phenylacetylenylazoxy: benzol 393. phenylarsinsäure 445. - phenylquecksilber 561. Bis-anhydrodioxyanthra= chinonbisdiazohydroxyd 368. — anilinothioformylphenyl= thioureidophenylbenzyl= hydrazin 213. – anthranil 387. Bisarsenoso-benzaminopentan — benzoylpentamethylen= diamin 443 Bisarsono-benzolazobenzol benzolazobenzolarsonsäure benzolazotyrosin 497. - oxymethylphenylquecks silber 562. Bisazoderivate der Kohlenwasserstoffe 232. Bisbenzalhydrazinodiphenyl= methan 186. Bisbenzolazo-acetoxymethyl= isopropylbenzol 246. acetoxyxylol 244. acetylcyclohexantrion 286. acetylphloroglucin 286. — azobenzol 232. - azoxybenzol 394. — benzol 232. - butyrylphloroglucin 286. - carvacrol 245 — diaminophenylhexan 337. dibromdioxydiphenyl 279. - dimethoxydiphenyl 279. dimethylacetylphenol 285. - dimethylnaphthol 269. — dinitrodiphenylbutan 69. dinitroheptan 69. — dinitropentan 69. — dioxydiphenyl 278, 279. dioxynaphthalin 277, 278. diresorcin 280. – glutaconsäurediäthylester

222.

naphthol 254.

Bisbenzolazooxydimethyl-Bischlor-benzolazodioxydis acetophenon 285. phenyl 279. acetylbenzol 285. benzyldiacetylhydrazin äthylbenzol 246. 170. allylbenzol 247. benzyldibenzoylhydrazin naphthalin 269. 170. Bisbenzolazo-oxydiphenyl — benzylhydrazin 170. diphenylvinyldiimid 231. 269. Bischlormercuri-s. a. Bishydr -- oxymethoxynaphthalin oxymercuri-277. oxymethylisopropylbenzol Bischlor-mercuriphenolsulfon= säure 574 nitrophenylhydrazin 145. oxyxylol 243, 244. triphenylmethylhydrazin phenol 241. 185. phenyldiimid 232. - resorcin 275. Bis-diaminobenzolazophenyl= hexan 337. resorcindiacetat 275. diazodiphenyl 362. tetraoxydiphenyl 280. diazoverbindungen 362. — thymol 245. Bisdimethylamino-arseno- trioxyacetophenon 286. trioxybutyrophenon 286. benzol 503. azobenzol 319. Bisbenzolazoxy-azoxybenzol — benzalhydrazinodiphenyl= 381. methan 216. benzol 381. benzhydrylphosphinig= Bis-benzoylphenylhydrazonos saure 427. buttersäureäthylester 91. dioxyarsenobenzol 508. bisaminooxyphenylarsen dioxyarsenobenzolbishydr= 499. oxymethylat 508. bisdimethylaminobenz= phenylstickstoff 215. hydrylhydrazin 217. Bisdimethyl-benzolazooxy bisoxyaminophenylarsen xylol 244. - benzylhydrazin 178. bromdimethylamino= phenylbleioxyd 547. phenylquecksilber 561. Bisdinitro-benzolazoazoxy Bisbromphenyl-benzelben= benzol 394. zoyltetrazan 416. -- phenylhydrazin 146. benzoylformazylbenzol Bisdiphenyl-antimonoxyd 224.515. benzoylphenylformazan — antimonsulfid 516. 224. — arsen 499. dichlormonosilan 534. - arsenoxyd 437. formazan 224. semicarbaziddithiocarbon= — formazylwasserstoff 224. säuremethylenester 75. hydrazonooxymethyl= Bis-fluorenylidenmethyl= phenylpropan 120. diimid 232. hydrazonopropionsäure= hydrindonspiranbisphenyl= amid 123. hydrazon 47. siliciumdichlorid 534. - hydroxylaninooxytoluol Bis-butylphenylhydrazin 178. 13. campherylphosphinsäure Bishydroxymercuri-acet= 427. aminobenzoesäureäthyl= Biscarbathoxy-aminodioxy= ester 585. arsenobenzol 510. --- acetaminotoluol 579, 580. phenylzinndijodid 542. -- acetanilid 577. Biscarboxy-benzylhydrazin Bishydroxymercuriaminobenzoesäureäthylester methylaminoarsenobenzol benzoesäureanhydrid 583. 503. — methylaminodioxyarseno= benzoesäuremethylester benzol 509. – phenylarsinsäure 444. benzolarsonsäure 588.

naphthalinsulfonsäure 585.

— phenylquecksilber 560.

606 Bishydroxymercuri-aminophenylarsonsäure 588. aminotoluol 579, 580; Anhydroverbindung 579. anilin 577. Bishydroxymercurianilinobuttersäureäthylester 578. — buttersäureanhydrid 578. isovaleriansäureäthylester isovaleriansäureanhydrid 578. propionsäureäthylester **57**8. – propionsäureanhydrid 577. Bishydroxymercuri-anthranil= säureanhydrid 583. anthranilsäuremethylester 583. — methylanilinoessigsäure: äthylester 580. – naphthol 567. – naphthylamin 581. - naphthylaminsulfonsäure 585. -- oxycymol 567. -- oxymethylazobenzolarson= säure 586.

- oxyphenylarsonsäure 587. — phenol 566.

— phenolarsonsäure 587. phenolsulfonsäure 574.

— thymol 567. Bisisopropylbenzyl- s. a. Di= cuminyl-.

Bisisopropylbenzyl-diacetyl= hydrazin 179.

– hydrazin 179.

Bislactylaminodiäthoxyazo= benzol 340.

Bismethoxy-benzalaceton= phenylhydrazon 56.

benzyldiacetylhydrazin

191, 194. benzylhydrazin 191, 193,

– phenylhydrazobenzol 189. phenylstickstoffoxyd 13.

Bismethyl-aminodioxyarsenos benzol 508.

aminomethylphenylsulfon= azoxybenzol 382.

 aminooxyphenylarsen 499. — butylidenhydrazinodis

phenylmethan 185. Bismethylcarboxymethyl=

amino-arsenobenzol 503. phenylarsinsāure 445.

 phenylarsinsäurediisos amylester 445.

Bismethyl-dibenzylmonosilyl= äther 531.

hydrazinodiphenylmethan 185.

hydrazinomethyldiphenyl= methan 187.

 isoamylidenhydrazino= diphenylmethan 185.

isobutylidenhydrazino= diphenylmethan 185.

Bismethylmercapto-azobenzol

- azonaphthalin 254. — azoxybenzol 385.

diazoaminobenzol 410.

– hydrazobenzol 191. Bismethyl-nonylidenhydr= azinodiphenylmethan 186.

 octylidenhydrazinodis phenylmethan 185.

oxomethylbutylidenhydr= azinodiphenylmethan

oxophenylbutylidenhydr= azinodiphenylmethan

 oxyaminophenylarsen 499. oxyamylidenhydrazinodi: phenylmethan 186.

oxybutylidenhydrazinodi= phenylmethan 186.

phenylhydrazonobutter= säureäthylester 90.

phenylpropylidenhydr= azinodiphenylmethan

propylidenhydrazinodi: phenylmethan 185.

 sulfonazoxybenzol 382, 385. sulfondimethylazoxybenzol 386.

Bismutine 523.

Bisnaphthalinazo-resorcin

resorcindiacetat 275. Bisnitro-aminophenylarsin= säure 446.

benzolazoazobenzol 232. benzolazophenyldiimid

232. benzylketonphenylhydr= azon 36.

carboxyphenylquecksilber

Bisnitrooxyphenyl-arsinsäure quecksilber 560.

quecksilbersulfid 565.

Bisnitrophenyl-acetonphenylhydrazon 36.

 arsenhydroxyd 438. arsinsäure 440.

Bisnitrophenyl-benzalbenz hydrazidin 141.

diacetylhydrazin 140. — dibenzovlhydrazin 141.

— hydrazin 127, 130. hydrazonobuttersäure 143.

- hydrazonovaleriansäure

- hydroxyarsin 438.

mercaptoazobenzol 240.

— stibinsäure 517.

Bis-nitrosobenzylhydrazinomethan 169.

nitrosylbenzyl 9.

— oxalaminophenylarsin≠ säure 445.

 oxoäthyldisulfidbisnitro; phenylhydrazon 137.

Bisoxy-acetaminophenyl= quecksilber 561.

aminophenylarsinsäure 447.

- aminophenyldiarsin 499. - aminophenylquecksilber 561.

arsonomethylphenyl= quecksilber 562.

benzolazodioxydiphenyl 279.

benzolazophenanthren= chinon 284.

benzyldiacetylhydrazin 191, 193.

benzylhydrazin 191, 192. methylazobenzol 242.

methylazoxybenzol 386.

— naphthalinazobenzyl= azoxybenzol 394.

phenylarsinsäure 440. propionylaminodimethyl= azoxybenzol 392.

sulfonaphthalinazodi: methylazoxybenzol 394.

Bisphenyl-aminophenylantis monoxyd 516.

dithiocarbazinsäure= methylenester 73.

Bisphenylhydrazin-carbon= säureaniliddithiocarbon= säuremethylenester 75.

- dithiocarbonsäuremethy: lenester 73.

Bisphenylhydrazono-butter= saure 89.

buttersäureätbylester 90.

butylen 40.

— methylphenyläthylidendis nitrophenylendiamin 44.

methylstyryldinitros phenylendiamin 44.

pentadienyldinitros phenylendiamin 40.

Brombenzolazo- s. a. Brom-

Bisphenylhydrazono-pentenyl: Brenztraubensäure-broms idendinitrophenylen: methylphenylhydrazon diamin 40. 151. propan 38. - cyclohexylhydrazon 22. — propionsäure 89. - dibromphenylhydrazon propionsäureäthylester 89. 126. propionsäureamid 89. dichlorphenylhydrazon valeriansäureäthylester 91. Bisphenyl-hydroxylaminos — dimethylphenylhydrazon methan 4. 172. methoxybenzylhydrazon mercuripentan 559. 192, 193, 194. Bissulfoaminophenylazoxy: methylcyclohexylhydrazon benzol 393. Bistoluolazo-dioxydiphenyl — nitrilphenylhydrazon 85. 279. nitrophenylhydrazon 142. — diresorcin 280. — phenyldinitrobenzyls — kresol 241. oxytoluol 241. hydrazon 171. -- resorcin 275. phenylhydrazon 85. sulfonaphthylhydrazon tetraoxydiphenyl 280. Bis-toluolsulfonyloxyazoxy benzol 382. Brenzweinsäurehalbaldehydäthylesternitrophenyl= triäthylsilylbenzol 527. hydrazon 142. Bistrimethylbenzyl-benzoyls nitrophenylhydrazon 142. hydrazin 180 phenylhydrazon 85. diacetylhydrazin 180. hydrazin 179. Brillantkongo R 343. hydrazinhydroxyäthylat Brom-acetaminooxyazobenzol 180. 338, 339. – semicarbazid 180. acetoxybenzaldehyd= Bistrinitrophenylhydrazin acetylphenylhydrazon 63. Bromacetoxymercuri-amino= Bistriphenyl-methylhydrazin phenylarsonsäure 588. 184. dimethylanilin 576. - plumbyloxyd 546. dimethylphenol 566. plumbylsulfid 547. — oxalaminophenylarsons Blei-äthyltriphenyl 544. säure 588. — cyclohexyltriphenyl 544. Brom-äthoxyazobenzol 235. - diathyldinaphthyl 546. — äthoxyazoxybenzol 383. diäthyldiphenyl 544. äthylphenylarsin 437. dicyclohexyldiphenyl 544. aminoacetoxymercuri* — diphenyldinaphthyl 546. phenylarsonsäure 588. diphenylditolyl 544. aminobenzolarsonsäure — tetraphenyl 544. 482. - triäthylbenzyl 545. - aminohydroxymercuris — triäthylnaphthyl 545. phenylarsonsäure 588. triäthylphenyl 544. - aminophenylarsonsäure triätbyltolyl 544, 545. 482. trimethylbenzyl 545. – azobenzol 223. trimethylphenyl 543. - azobenzolcarbonsäure 288. trimethyltolyl 544, 545. azoxybenzol 377. triphenylnaphthyl 545. Bromazoxybenzol-carbons triphenyltolyl 545. säure 389. verbindungen 543. carbonsäureäthylester Bordeaux B, DH, R und S 305. 389. Borverbindungen 548. - sulfonsäure 391. Brenzcatechinarsonsäure 459. Brom-benzaldehydphenyl* Brenztraubensäure-acets

aminophenylhydrazon

äthoxyphenylhydrazon

215.

188, 190.

benzoldiazo-. Brombenzolazo-acetamino phenol 338, 339. acetylnaphthylamin 329. — ameisensäurenaphthyl: amid 224. aminonaphtholsulfonsäure 347. benzoesäure 288. benzoylnaphthylamin 329. — bromacetanilid 309. — bromanilin 309. — bromphenylhydrazonos glutaconsäurediäthylester 223, 224. cyanessigsäurementhyls ester 124. methylenfluoren 232. – naphthol 251. Brombenzolazonaphtholäthyläther $2\overline{5}2$, 257. disulfonsaure 301. methyläther 256. – sulfonsäure 304. Brombenzolazo-oxyanthracen 270. phenanthrol 272. - phenetol 235. — phenol 234. - phenoläthyläther 235. styrol 231. tetrahydronaphthol 247. Brombenzoldiazo-amino naphthalin 409. dicvandiamid 406. dimethylaminophenyl: hvdroxvlamid 412. guanidincarbonsäurenitril 40B. nitrophenyläther 356. Brom-benzoldiazoniums hydroxyd 355. benzoylphenylhydrazin 67. brombenzolazobrom: methylfluoren 231. butanondialphenylhydr= azon 48. crotonaldehydphenyl* hydrazon 30. diäthoxyazoxybenzol 385. diathylaminoacetaminos azobenzol 321. – diazonaphtholsulfonsäure Bromdimethyl-aminophenyls quecksilberhydroxyd 576. azobenzol 228. azoxybenzol 379, 380. hydrazon 32. Bromdinitro-azoxybenzol 379. — benzolazophenol 235. benzaldibromphenyl* hydrazin 125. — methylnitraminobenzols arsonsäure 486. benzolarsonsäure 448.

Brom-dinitromethylnitrs aminophenylarsonsäure 486.

- dinitrooxyazobenzol 235. - dioxybenzaldehydphenylhydrazon 55.

hydrazinotoluol 150, 162.

— hydrazobenzol 117.

 hydroxylaminomenthanon 15.

Bromhydroxymercuri-aminos phenylarsonsäure 588.

-- dimethylanilin 576.

dimethylphenol 566.

— oxalaminophenylarson^s säure 588.

- oxyxylol 566.

Bromjodindenonnitrophenyl= hydrazon 134.

Brommercuri- s. a. Hydroxy mercuri-.

Brommercurisalicylsäure 571. Brommethoxyoxophenyl= methoxyphenylhep= tadien-dibromidphenyls

hydrazon 56. - phenylhydrazon 57.

Brommethyl-benzoldiazos aminonaphthalin 409. glyoxalphenylhydrazon

Brommethylphenyl-acetyl hydrazin 163.

- arsin 437

benzoylhydrazin 151, 163.

— hydrazin 150, 162.

naphthyltriazen 409.

 nitrobenzoylhydrazin 151, 163.

Bromnitro-acetophenon= phenylhydrazon 34.

azobenzol 226.

 azoxybenzol 378, 379 benzaldehydnaphthyls

hydrazon 181

 benzaldehydphenyls hydrazon 33. benzaldibromphenyl=

hydrazin 125.

 benzolazophenol 235. - diazoresorcinmetliyläther

-- methoxybenzochinon= diazid 365.

oxyazobenzol 235.

— oxymethoxyacetophenon: phenylhydrazon 56.

Bromnitrosohydroxylaminomenthanon 399.

— menthon 399.

Bromoxalamino-acetoxy* mercuriphenylarsonsäure 588.

hydroxymercuriphenyl* arsonsäure 588.

Bromoxy-acetaminoazobenzol 338, 339. anthrachinonaldehyd=

anthrachinonylhydrazon 201.

azobenzol 234.

azoxybenzol 382, 384.

benzochinondiazidcarbon= säure 369.

benzolezophenanthren 272.

hydroxymercurixylol 566. maleindialdehydphenyl=

hydrazon 48.

Bromoxymethoxyacetos phenon-bromphenyl= hydrazon 120.

nitrophenylhydrazon 128, 129, 138.

phenylhydrazon 56.

tribromphenylhydrazon 126.

Brom-oxymethylbenzaldehydphenylhydrazon 53.

oxynaphthaldehydphenyls hydrazon 54.

oxynaphthalinsulfonsäures diazoniumhydroxyd 371. phenanthrenchinonphenyl=

hydrazon 272. Bromphenyl-arsonsäure 448.

benzoylhydrazii. 122.

benzylcyanguanyltriazen 408

cyanbrenztraubensäures äthylesterphenylhydr:

-- cyanguanyltriazen 406.

dincethylaminophenyloxytriazen 412.

dithiocarbazinsäurenitro: benzylester 122.

epifucosazon 121. epirhodeosazon 121.

formylhydrazin 121.

fucosazon 121. hydrazin 117.

hydrazindithiocarbon= säurenitrobenzylester 122.

hydrazinomethylenfluoren 119.

hydrazonoessigsäure= benzoesäureanhydrid 123.

isorhamnosazon 121.

isorhodeosazon 121. magnesiumhydroxyd 553.

Bromphenylmonosilanorthos säure-triäthylester 537.

triisobutylester 537.

-- trimethylester 536. - tripropylester 537.

Bromphenyl-monosilansäure 536.

naphthylsemicarbazid 122. – naphthyltriazen 409.

- nitrobenzoyldiimid 224.

Bromphenyl-nitrobenzoyls hydrazin 122.

nitrosophenylhydroxyl= amin 6.

Bromphenylorthosiliconsäuretriäthylester 537.

--- triisobutylester 537.

trimethylester 536. tripropylester 537.

Bromphenyl-phenylvinyl-diimid 231.

rhamnosazon 121.

rhodeohexosazon 121.

-- rhodeosazon 121.

sedoheptosazon 121. siliciumtrichlorid 537.

siliconsaure 536.

— triazen 405, 406.

- trichlormonosilan 537.

Brom-protocatechualdehyd: phenylhydrazon 55.

salicylaldehydphenyl* hydrazon 51.

tetramethoxyazoxybenzol 386.

Bromtoluolazo-acetylnaph: thylamin 330, 331.

benzoylnaphthylamin 330, 331.

naphthol 258, 259. naphthylamin 329, 330.

Brom-trinitroazoxybenzol

- triphenylmethylhydroxyls amin 12.

Butendialbisphenylhydrazon

Butylamino-azobenzolsulfons säure 318.

benzoldiazoniumhydroxyd 371.

dichlorphenylhydrazonos essigsäureäthylester 109. Butylglyoxal-bisnitrophenyl-

hydrazon 135. bisphenylhydrazon 39.

phenylosazon 39. Butylphenyl-hydrazin 28.

thiosemicarbazid 72. Butyrophenon-dimethyl= phenylhydrazon 173.

tolylhydrazon 155.

- trimethylphenylhydrazon

Butyrylameisensäure-äthylesterphenylhydrazon 85.

 nitrophenylhydrazon 142. phenylhydrazon 85.

Butyrylphenylhydrazin 64.

C.

Cadmium-diphenyl 557. — verbindungen 557.

REGISTER 609

Caesium-phenyl 591. verbindungen 591. Calcium-phenylhydrazin 25. - verbindungen 556. Camphenonsäurephenyl= hydrazon 87.

Campherchinon-benzolazoanil 312.

benzoylphenylhydrazon66.

— bromphenylhydrazon≠ nitrimin 119.

bromphenylhydrazon: semicarbazon 119.

nitrophenylhydrazon= nitrimin 136. nitrophenylhydrazon=

semicarbazon 136. oximbromphenylhydrazon

oximnitrophenylhydrazon

 oximphenylhydrazon 41. - phenylhydrazon 41.

phenylhydrazonnitrimin

– phenylhydrazonsemi: carbazon 42.

Campher-phenylhydrazon 31.

phoronhydroxylamin 14. sulfonylmethylanilinazo: naphthol 315.

Campheryl-acetonphenylhydrazon 42.

aminoazobenzol 312. Campherylidenacetonphenyl= hydrazon 43.

Camphylaminodichlorphenyls hydrazonoessigsäure: äthylester 110.

Carbathoxyamino-acet= aldehydnitrophenyl= hydrazon 144. - arsinophenol 436.

 benzylacetessigsäureäthyl= esterphenylhydrazon 103.

- benzylacetylacetonphenylhydrazon 102.

— methylacetylcyclohexan= nitrophenylhydrazon 145. oxyphenylarsin 436.

– oxyphenylarsonsäure 492,

494. phenolarsonsäure 492; s. a.

 phenylarsonsäure 465, 470. phenylglyoxylsäurephenyls hydrazon 103.

Carbathoxy-benzoldiazos phenylharnstoff 411.

benzoylessigsäureäthylsesterphenylhydrazon 94. isatinsäurephenylhydrazon

mercaptoessigsäuremethyl«

– oxyd 442. phenylhydrazid 79. BEILSTEINs Handbuch. 4. Aufl. Erg.-Bd. XV/XVI.

Carbathoxy-phenylarsonsaure

phenylhydroxylamin 5. - phenyltriazen 410.

phenyltriazencarbonsäure= anilid 411.

tolylhydroxylamin 7.

Carbaminyl-arsanilsäure 470. benzylarsanilsäure 478.

Carbaminylhydrazinophenylessigsäure-äthylester 208. methylester 208.

Carbaminylmercaptoessig=

säure-phenylhydrazid 78. tolylhydrazid 159.

Carbaminylmethylamino-dis methylphenylarsonsäure

— methylphenylarsonsäure 487, 488.

phenylglycylarsanilsäure 481.

Carbaminyl-phenoxyacetyl= arsanilsäure 477.

phenoxyäthylaminos

phenylarsonsäure 468. phenoxyäthylarsanilsäure

phenylglycylarsanilsäure 480.

Carbaminylthioglykolsäurephenylhydrazid 78.

tolylhydrazid 159. Carbomethoxyoxybenzaldes

hydphenylhydrazon 51. Carboxy-arsine 432 benzaminobenzaldehyd=

phenylhydrazon 100. Carboxybenzol-azoacetessig= säureäthylesteroxim 204.

azoacetondicarbonsäure: diäthylester 204.

diazodicyandiamid 410.

- diazophenylharnstoff 410. Carboxy-benzylarsanilsäure 478.

- mercaptoessigsäurephenyl≤ hydrazid 78

methoxyphenylglycyl= arsanilsäure 479; Amid 480: Ureid 480.

Carboxymethylaminophenylarsendichlorid 435.

arsin 434. arsinsāure 445.

arsonsäure 470.

dichlorarsin 435.

Carboxymethyl-arsanilsäure 470.

phenylglycylarsanilsäure, Amid 480; Ureid 480. Carboxyphenylarsen-dichlorid 433.

dijodid 433.

Carboxyphenyl-arsin 432, 433. — arsinigsäure 442.

– arsinigsäureanhydrid 442.

— arsonsäure 461.

- cyanguanyltriazen 410. - glycylarsanilsäure, Ureid

triazencarbonsäureanilid

Carboxypropionylacetessig= säureäthylesterbisphenyl: hydrazon 95.

Caronbisnitrosylsäure 400. Carvomenthon, Hydroxyl aminooxim 15.

Carvoncarboxyphenylhydr= azon 205.

Chicagoblau 4 B und 6 B 346. Chinon- s. Benzochinon-.

Chloracetaldehydbenzolazo: phenylhydrazon 348. Chloracetamino-azobenzol

312. azonaphthalin 332.

benzolazophenol 338.

dimethylazobenzol 322.

oxyazobenzol 338.

phenylarsonsäure 469. toluolazotoluol 322.

Chloracetanilidazo-äthyls

benzylanilin 320. diathylanilin 320.

dimethylanilin 320. dipropylanilin 320.

Chloracetyl-arsanilsäure 469.

benzochinondiazid 367. benzylphenylhydrazin 168.

methylphenylhydrazin 64. phenylbenzylhydrazin 168.

Chlor-äthyldibenzylmonosilan

-- äthylidenhydrazinoazos benzol 348.

- äthylphenylarsin 437.

Chloralaminoazobenzol 312. Chlorallylthioureido-benzol= arsonsäure 482.

phenylarsonsäure 482. Chloramino-benzolarsonsäure 465, 482.

phenylantimondichlorid 514

phenylarsonsäure 465, 482. phenyldichlorstibin 514.

Chloranilino-acetophenon= phenylhydrazon 100.

pentadienalphenylhydr= azon 40.

Chloranthrachinon-aldehyd= anthrachinonylhydrazon

 aldehydphenylhydrazon 49, 50.

diazoniumhydroxyd 367.

Chlor-anthrachinonylhydrazin | Chlor-benzylhydrazin 170.

azobenzolcarbonsäure 288.

— benzaldehydbenzolazo= phenylhydrazon 348.

benzaldehyddichlorphenyl= hydrazon 108.

benzallıydrazinoazobenzol 348.

benzochinondiazidearbon= säure 369.

- benzolarsonsäure 448. Chlorbenzolazo- s. a. Chlor=

benzoldiazo-. Chlorbenzolazo-acetamino=

phenol 338. acetylnaphthylamin 329.

— ameisensäurenitril 223.

benzoesäure 288.

benzoylnaphthylamin 329.
chloracetanilid 309.

- chloranilin 309.

- chlorphenylhydrazono: glutaconsäurediäthylester **223**.

dioxydiphenyl 278.

-- formamid 223.

— formhydroxamsäure 222.

- naphthalinazoanilin 321.

--- naphthalinazonaphthol

-- naphthalindiazonium: hydroxyd 375.

naphthol 248, 255.

- naphtholäthyläther 248, 257.

--- naphtholdisulfonsäure 301. - naphtholmethyläther 248, 256.

- naphtholsulfonsäure 304.

— naphthylamin 324, 328. - naphthylhydrazinsulfon-

säure 350. — phenol 234.

- styrol 231.

tribromdioxydiphenyl 278. Chlorbenzoldiazo-aminonaph= thalin 409.

— chlorbenzolazoiminos methyläther 355. -- cyanid 223.

- dicyandiamid 405.

 guanidincarbonsäurenitril 405.

iminochlorbenzolazo= methyläther 355.

Chlorbenzol-diazoniumhydr= oxvd 355.

Chlorbenzoyl-oxyazobenzol= carbonsäuremethylester

— oxybenzolazobenzoesäure: methylester 292.

-- phenylhydrazin 65.

bisaminooxyphenylarsin

438.

Chlorbrom-benzolazonaphthol 255.

diazokresol 364.

— diazomethylphenol 364. - methylbenzochinondiazid

triphenylmethylhydroxyl= amin 12.

Chlorchlormethylphenylhydr= azonoessigsäure-äthyl= ester 150, 160.

amid 161.

Chlor-chlorphenylhydrazonos essigsäureäthylester 107.

diazonaphtholsulfonsäure 370, 371.

diazosalicylsäure 369. Chlordichlorphenylhydrazono-

aceton 113. acetonphenylhydrazon

114. essigsäureäthylester 109.

essigsäureamid 111. Chlordimethylamino-benzol

arsonsäure 482. phenylarsendichlorid 435.

phenylarsenoxyd 445.

– phenylarsinigsäureanhy: drid 445.

phenylarsonsäure 482. phenyldichlorarsin 435.

Chlordiphenyl-acetylphenylhydroxylamin 5.

arsin 437. phosphin 421.

Chlordinitro-anilinovinylbenz aldehydphenylhydrazon

- benzolarsonsäure 451.

— methylaminobenzolarson= säure 486.

methylaminophenylarson= säure 486.

methylnitraminobenzol= arsonsäure 486.

methylnitraminophenyl= arsonsäure 486.

phenylacetonphenylhydr= azon 35.

phenyliminoäthylbenz: aldehydphenylhydrazon

phenylarsonsäure 451. Chlorhydrazino-anthrachinon 200.

phenolsulfonsäure 212.

- toluol 160.

triphenylmethan 185. Chlorhydroxymercuri-benzoe=

säure 569.

benzoesäureanhydrid 569.

— phenol 564, 565.

Chlor-hydroxymercuriphen = oxyessigsäure 566.

- menthanonphenylhydrazon

— menthenonphenylhydr= azon 31.

Chlormercuri- s. a. Hydroxys mercuri-.

Chlormercuri-acetaminoben= zoesäure 584.

anilinopropionsäureäthyl= ester 576.

benzaminobenzoesäure 584.

bisacetaminooxyphenyl= arsonsäure 588.

diacetylaminotoluol 579.

- methyläthylchlormercuris phenylcarbinol 566.

methyläthylphenylcarbi= nol 566.

Chlormethyl-azobenzol 228.

hydrazobenzol 154.

phenylarsonsäure 451, 452. phenylhydrazin 160.

Chlormethylphenylhydr: azono-chloressigsäure= äthylester 150, 160.

chloressigsäureamid 161.

cyanessigsäureäthylester 150, 162.

Chlornaphthalin-azoanisol 237. azonaphthol 261.

azonaphthylamin 331.

 azophenetol 237. azophenoläthyläther 237.

azophenolmethyläther 237. diazoniumhydroxyd 361.

Chlornaphthyl-chlornaphthyl= mercaptonaphthylthio: hydroxylamin 14.

mercaptoacetonphenyl= hydrazon 50.

Chlornitro-benzaldehydnaph thylhydrazon 181.

benzaldehydphenylhydr. azon 33.

-- benzolarsonsäure 450.

Chlornitrobenzolazoacetessig= säure-benzylamid 227.

chloranilid 227. – chlorid 227.

Chlornitrobenzol-azobenzyl= cyanid 146.

azophenylnitromethan 146.

diazoniumhydroxyd 358. Chlornitro-hydroxymercuris

phenol 565. methylacetophenonphenyl= hydrazon 35.

methylaminobenzolarson= säure 484.

REGISTER 611

- Chlornitro-methylamino phenylarsonsäure 484.
- methylphenylarsonsäure 452.
- oxyazobenzolsulfonsäure **2**96.
- oxyphenylquecksilbers hydroxyd 565.
- plienylantimontetrachlorid
- phenylarsonsäure 450.
- phenyliminobenzylhydr= azin 145.
- phenylorthostibonsäures tetrachlorid 519.
- phenylphenyliminobenzyl= hydrazin 145.
- phenylstibonsäure 519.
- toluolarsonsäure 452. toluolazonaphthol 259.
- Chloroxophenylhydrazono= buttersäure-äthylester 90.
- methylester 90.
- Chloroxotolylhydrazonobut= tersäure-äthylester 160.
- methylester 149, 160. Chloroxy-acetaminoazobenzol 338.
- azobenzol 234.
- naphthaldehydphenyl= hydrazon 54.
- naphthalinsulfonsäuredi= azoniumhydroxyd 370,
- phenylquecksilberhydr= oxyd 564, 565.
- Chlorphenetolazonaphthol 265.
- Chlorphenyl-arsenoxyd 439.
- arsinigsäureanhydrid 439.
- arsonsäure 448.
- benzylcyanguanyltriazen 408.
- brenztraubensäurephenyls hydrazon 87.
- cyanguanyltriazen 405.
- diimidcarbonsäureamid 223.
- diimidsulfonsäure 222.
- hydrazin 105, 106.
- -- hydrazonoaminoessigs säureäthylester 107. - hydrazonochloressigsäure
- äthylester 107.
- magnesiumhydroxyd 553. — monosilansäure 536.
- naphthyltriazen 409.
- nitrosohydroxylamin 396.
- nitrosophenylhydroxyl= amin 5.
- siliciumtrichlorid 536.-
- siliconsäure 536.
- stibonsäure 518.
- tolylhydrazin 154.
- tolylphosphin 421.

- Chlorphenyl-trichlormonosilan | Cuminol-cuminylhydrazon 536.
- zimtsäurediazoniumhydr= oxvd 368.
- Chlor-salicylsäureazonaphthol
- tetrahydrocarvonphenyl= hydrazon 31.
- toľuolarsonsäure 451, 452. tolylhydrazonoessigsäure=
- äthylester 157.
- triphenylmethylhydrazin 185.
- triphenylmethylhydroxyl= amin 11.
- triphenylmonosilan 531.
- valeriansäurephenylhydr= azid 65.
- valerylphenylhydrazin 65. Chromverbindungen 591. Chrysoidin 336.
- Chrysoin 297.
- Cinnamal- s. a. Zimtaldehyd-. Cinnamal-acetonphenylhydr= azon 36.
- acetophenon, Hydroxyl= aminooxim aus — 17.
- ace to phenon phenylhydr=azon 38.
- Cinnamalbrenztraubensäureäthylesternitrophenyl= hydrazon 143.
- äthylesterphenylhydrazon
- nitrophenylhydrazon 143. — phenylhydrazon 88.
- Cinnamal-hydrazinoazobenzol **348**.
- hydrazinooxyhydrinden 196.
- phenylhydrazin 35. Cinnamoylameisensäurenitrophenylhydrazon 128,
- 130, 143. phenylhydrazon 88.
- Croceinorange 302.
- Crotonaldehyd-nitrophenyl= hydrazon 132.
- phenylhydrazon 30.
- Cuminal- s. a. Isopropylbenz= aldehyd-.
- Cuminalbisphenylhydrazinos phenylessigsäureamid 207.
- Cuminaldehydbenzolazophe= nylhydrazon 348.
- Cuminilbisdimethylphenylhydrazon 173.
- Cuminol- s. a. Isopropylbenz= aldehyd-.
- Cuminol-benzoylcuminyl= hydrazon 179.
- bromphenylhydrazon 118.
- chlorphenylhydrazon 105, 106, 107.

179.

- dimethylphenylhydrazon 172, 173, 175.
- diphenylhydrazon 35. — ditolylhydrazon 155.
- methoxyphenylhydrazon
- methylphenylhydrazon 35. — nitrosocuminylhydrazon
- 179.
- phenylbenzylhydrazon
- phenylhydrazon 35.
- phenylnaphthylhydrazon
- Cuminylhydrazin 179. Cupferron 395.
- Curcumon-bromphenylhydr=
- azon 118. - phenylhydrazon 35.
- Cyan-benzoylcyanessigsäure= äthylesterphenylhydr= azon 96.
- dihydrocarvonphenyl= hydrazon 87.
- guanyltriazenobenzoes säure 410.
- hydrindonphenylhydrazon
- phenylhydroxylamin 5. selenobenzolarsonsäure
- 458. selenophenylarsonsäure 458
- tolylhydroxylamin 8. Cyclo-butanonphenylhydr= azon 31.
- citralnitrophenylhydrazon 132.
- hexandionbisphenylhydrs azon 40.
- hexanolonnitrophenyl= hydrazon 137.
- Cyclohexanon-carbonsaure= benzoylphenylhydrazon
- carbonsäuremethylphenyl=
- hydrazon 86. dinitrophenylhydrazon
- trinitrophenylhydrazon
- Cyclo-hexenondicarbonsaure= essigsäuretriäthylester= phenylhydrazon 96.
- hexenylmagnesiumhydroxvd 550.
- Cyclohexyl-cyclohexanons phenylhydrazon 31.
- hydrazin 22. magnesiumhydroxyd 549.
- phenylthiosemicarbazid 22. — quecksilberhydroxyd 562.
 - triphenylblei 544.

Cyclo-hexyltriphenylplumban | Diacetyl-methylbenzylhydr

pentadienylmagnesium. hydroxyd 550.

Cyclopentandion-carbon= säurebisphenylhydrazon

dicarbonsaureathylesterbisphenylhydrazon 95.

Cyclo-pentanolonphenylhydr. azon 50.

pentantetroncarbonsaures äthylesterphenylhydrs azon 95.

D.

Desoxy-benzoinphenylhydr= azon 36.

glucosephenylbenzylhydrs azon 168.

Dextrometasaccharinsäure= phenylhydrazid 81.

Di- s. a. Bis-.

Diacetylamino-azobenzol 313. chlormercuritoluol 579.

— dimethylazobenzol 322.

 hydroxymercuritoluol 579. - methylphenylquecksilbers hydroxyd 579.

Diacetylbenzoylmethan, Benzoldiazoäther der Enolz form 354.

Diacetylbis-acetoxybenzyl= hydrazin 191, 193.

 benzoylphenylhydrazon 66.

- chlorbenzylhydrazin 170. isopropylbenzylhydrazin

— methoxybenzylhydrazin

191, 194. - nitrophenylhydrazin 140. - oxybenzylhydrazin 191.

193. trimethylbenzylhydrazin

Diacetylcarbonsaure-athylesterbisphenylhydrazon

 bisnitrophenylhydrazon 143.

Diacetyl-dicuminylhydrazin 179.

dimethylbenzylhydrazin

Diacetylenylazoxybenzol 380. Diacetylhydrazino-hydros zimtsäure 209.

phenylpropionsäure 209.

azin 176.

methylnitrophenylhydrs azon 135.

methylphenylhydrazon 39. phenanthrenbisphenyl=

hydrazon 47.

phenanthrenphenylhydrazon 47.

phenylhydrazin 64.

phenylhydrazon 39.

phenylhydroxylamin 4. propanbisnitrophenyl=

hydrazon 135. trinitromethylphenylhydr.

azin 153. Diathoxy-azobenzol 238.

- azoxybenzol 384.

benzilbisphenylhydrazon

benzolazonaphthol 273. bisacetaminoazobenzol

bislactylaminoazobenzol

340. — diaminoazobenzol 339.

phenylbromphenylmonos silan 534.

propenylaminophenyls quecksilberhydroxyd 577. propylidenaminophenyls quecksilberhydroxyd 577.

Diathylamino-acetaminoazos benzol 320.

- acetylazobenzol 315. — azobenzol 311.

azobenzolcarbonsäure 316.

Diäthylaminoazobenzolcar: bonsäure-äthylester 316. chloracetaminoäthylester

316. Diäthylaminobenzolazobens

zoesäure-äthylester 316. chloracetaminoathylester

Diäthylamino-chloracetaminoazobenzol 320. hydroxymercuriazobenzol

Diathylanilinazo-chloracetyl

naphthylamin 328. naphthylamin 334.

Diathyl-benzylmonosilanol

benzylsiliciumhydroxyd 531

benzylsilicol 531.

bisnitrophenyltetrazen 418.

bisnitrophenyltetrazon

cyclobutandionphenylhydrazon 41.

Diäthyl-dibenzylstannan 539.

dibenzylzinn 539. dinaphthylblei 546.

dinaphthylplumban 546. Diäthyldiphenyl-blei 544.

hydrazin 29.

phosphoniumhydroxyd 420.

plumban 544.

tetrazen 418.

tetrazon 418.

Diäthyl-hydrazobenzol 29.

— ketonnitrophenylhydrs azon 131

Diathylphenyl-athylphenylmonosilan 526.

arsin 430.

arsinoxyd, Salze 437.

bromphenylmonosilan 526. - bromphenylsilicium 526.

– hydrazin 28.

hydrazoniumhydroxyd 28.

- monosilanol 531. phosphin 420.

- phosphinbenzophenonazin

phosphinfluorenonazin424.

phosphinoxyd 422.

siliciumhydroxyd 531. silicol 531.

stibin 512.

stibinoxydhydrat, Salze 514.

Diamantschwarz PV 300. Diamino-antimonobenzol 521.

arsenobenzol 502.

arsenonaphthalin 503.

azobenzol 309, 319, 336. azoxybenzol 392.

benzolarsonsäure 489, 490.

benzophenonphenylhydrazon 102.

bisdimethylaminoarsenobenzol 504.

diathoxyazobenzol 339.

dimethylazoxybenzol 392.

dioxyanthrachinondis arsonsäure 496.

dioxyantimonobenzol 521. dioxyarsenobenzol 506,

507, 509, 510. Diaminodioxyarsenobenzol-

bisformaldehydsulfoxylsäure 508.

- dicarbonsäure 511.

- diessigsäure 509. essigsaure 509.

formaldehydsulfoxylsäure **508.**

methylensulfonsaure 509. Diaminodioxyarsenonaph. thalin 510.

Diaminodioxy-dimethoxy= arsenobenzol 511. dimethylarsenobenzol 510. Diamino-fluorenonnitro phenylhydrazon 145. fluorenonphenylhydrazon 102. methoxymethylazobenzol 341. methoxyphenylarsonsäure methylazobenzolarson= säure 497. methylphenylarsonsäure 490. oxyarsenobenzol 506. oxyphenylarsonsäure 495. phenolarsonsäure 495. — phenolmethylätherarsons säure 494. phenylarsonsäure 489, 490. stilbendiarsonsäure 490. tetraoxyarsenobenzol 510. — toluolarsonsäure 490. Diaminreinblau 346. Dianhydrotris-dibenzylmonos silandiol 535. dibenzylsiliciumdihydrs oxyd 535. dibenzylzinndihydroxyd **542.** diphenylmonosilandiol diphenylsiliciumdihydr: oxyd 533. Dianilgranat B 345. Dianisaldiphenylhydrotetr= azon 415. Dianisylhydrazin 194. Dianthrachinonylhydrazin 199. Diarsonsäuren 453. Diazoacetylanilin 372. Diazo-aminobenzol 404. aminotoluol 407. benzol 352. benzolsäure 395. — benzolsäuremethyläther - benzolsulfonsäure 369. — benzoylanilin 372. benzoylnaphthylamin 373. — carbonsäuren 368. formylanilin 371. – naphthalin 361. - naphtholsulfonsäure 370. oxycarbonsäuren 368. oxysulfonsäuren 370.

phenol 363.

sulfonsäuren 369.

362.

phenolsulfonsäure 370. phenyldinaphthylmethan

Diazo-toluol 358, 359, 360. Dibenzyl-siliciumdihydroxyd verbindungen 352. Dibenzal-acetonanthra= silicon, trimolekulares 536. chinonylhydrazon 200. stannon 541. acetonnitrophenylhydr= thiophosphinsäure 426. azon 135. - zinnoxyd 541. diphenylhydrotetrazon Dibrom-acetaminoazobenzol 415. 309. Dibenzoyl-acetaminophenyl= äthoxyazoxybenzol 384. hydrazin 215. Dibromamino-acetophenons acetylbenzoesäurephenyl= phenylhydrazon 100. hydrazon 95. azobenzol 309, 321 äthoxyphenylhydrazin — benzolarsonsäure 483. 188, 190. phenylarsin 435. bischlorbenzylhydrazin phenylarsonsäure 483. Dibrom-anthrachinonbisdi= bisnitrophenylhydrazin azoniumhydroxyd 367. 141. azobenzol 224. dimethylaminophenyl: – azoxybenzol 377. hydrazin 215. benzilphenylhydrazon 46. dimethylbenzylhydrazin Dibrombenzolazo-aminonaph= tholsulfonsäure 347. dimethylphenylhydrazin naphthol 255. naphtholdisulfonsäure 301. diphenylhydrazin 68. — naphtholsulfonsäure 304. Dibenzoylhydrazino-hydros phenol 239. zimtsäure 209. Dibrom-diathoxyazoxybenzol phenylessigsäure 208. phenylpropionsäure 209. diazoaminobenzol 406. dimethyldiazoaminobenzol - stilben 184. Dibenzoyl-hydrazobenzol 68. 408. dinitrodinitraminoanthra= methoxybenzylhydrazin 193, 194. chinon 401. methylenhydrazinobenz= dinitrodioxyazobenzol 239. aminonaphthalin 216. dioxybisbenzolazodiphe= nyl 279. phenylhydrazin 68. fluorenonnitrophenylhydr= phenylhydroxylamin 5. Dibenzylacetoxymercurioxy= azon 134. methylglyoxalphenylhydr: naphthylcarbinol 568. Dibenzylamino-acetophenon= azon 39. nitroanisoldiazoniumhydr. phenylhydrazon 101. acetylazobenzol 315. oxyd 363. oxyazobenzol 239. - azobenzol 311. oxyazoxybenzol 385. — azobenzolcarbonsäures äthylester 317. phenolazodibromphenol azobenzolsulfonsäure 319. Dibromphenyl-acetylhydrazin benzolazobenzoesäure: 125. äthylester 317. - arsin 431. Dibenzyl-diimid 229. hydrazin 164, 166. benzoylhydrazin 125. hydroxylamin 9. bromnitrobenzalhydrazin hydroxymercurioxynaph= 125. hydrazin 125. thylcarbinol 568. - nitrobenzoylhydrazin 126. hydroxyphosphinsulfid Dibrom-tetraaminobismethyl= 426. ketonphenylhydrazon 36. aminoarsenobenzol 505. triphenylmethylhydroxylmonosilandiol 535. monosilanon, trimolekus amin 12. lares 536. Dibutyl-aminoazobenzolsul= oxyhydroxymercurinaphs fonsäure 318. anilinazonaphthol 314. thylcarbinol 568. azobenzol 230. phosphinsäure 426. quecksilber 559. azoxybenzol 380.

Dibutyl-diphenyltetrazen 418. | Dichlor-carboxymethylamino diphenyltetrazon 418. — hydrazobenzol 178. Dicampherylphosphinsäure Dichloracetamino-azobenzol 309. benzolarsonsäure 482. - phenylarsin 434. phenylarsonsäure 482. Dichloräthyl-benzyl monosilan 535. - phenylmonosilan 532. Dichloramino-azobenzol 309. benzolarsonsäure 482. - dioxyarsenobenzol 506. oxyphenylarsin 436. – phenylarsin 434. phenylarsonsäure 482. phenylstibin 514. Dichlorarsino-benzoesäure benzoesäuredimethyls aminoathylisopropylester — benzoylchlorid 433. phenylglycin 435. Dichlor-azidobenzolarsonsäure azidophenylarsonsäure 451. azobenzol 222, 223. azobenzolcarbonsaure 288. azobenzoldicarbonsäure 288. azoxybenzol 376. Dichlorbenzaldehyd-broms phenylhydrazon 118. chlormethylphenylhydr. azon 160. - nitrophenylhydrazon 127. Dichlor-benzilphenylhydrazon 46. — benzochinonacetimids diazid 373. benzolarsonsäure 448. Dichlorbenzolazo-acetessig= säureäthylester 114. – benzoesāure 288.

 cyanessigsäureäthylester dichlorphenol 239, – formhydroxamsäure 223. - naphtholathylather 252, 257. naphtholmethyläther 256.

Dichlor-benzoldiazoniums

bisbromphenylmonosilan

bisdichlorbenzolazophenol

hydroxyd 355.

534.

241.

phenyldichlorarsin 435. chlordimethylaminophes nylarsin 435. diaminodioxyarsenobenzol diazoacetylanilin 373. — diazoaminobenzol 405. dibenzalacetonbromphe: nylhydrazon 119. dimethoxyazobenzol 274. Dichlordimethylamino-benzols arsonsäure 482. phenylarsin 434. phenylarsonsäure 482. Dichlordinitro - azobenzol azoxybenzol 378. hydrazobenzol 145. methylnitraminobenzols arsonsäure 486. methylnitraminophenyl= arsonsäure 486. phenylarsin 431. stilbendiarsonsäure 453. Dichlor-dioxyaminoarsenos benzol 506. dioxydiaminoarsenobenzol — diphenylmonosilan 534. fluorenonphenylhydrazon hydrazobenzol 107. hydrazobenzoldicarbons säure 204. hydrazobenzoldicarbon= säurediäthylester 204. — jodbenzolarsonsäure 449. jodphenylarsonsäure 449. methoxyphenylarsin 432. Dichlornitro-aminophenyl= arsin 435. benzolarsonsäure 450. benzoldiazoniumhydr= oxyd 358. phenylarsonsaure 450. Dichloroxy-benzolarsonsäure - phenylarsenoxyd 441. – phenylarsinigsäureanhys drid 441. phenylarsonsäure 456. Dichlorphenolarsonsäure 456. Dichlorphenyl-acetylhydrazin resorcindimethyläther 274. 108, 116. arsin 431. - arsonsäure 448. benzoylhydrazin 109, 116. benzylmonosilan 535.

Dichlorphenylhydrazonoacetaminoacetonacetyl= hydrazon 114. acetaminoessigsäureäthyl: ester 111. acetylhydrazinoaceton 114. äthylaminoessigsäure: äthylester 109. Dichlorphenylhydrazono= amino-aceton 114. acetonhydrazon 114. acetonphenylhydrazon essigsäureacetylhydrazid essigsäureäthylester 109. essigsäureamid 111. — essigsäurebenzaldehydr: azid 112. essigsäurehydrazid 112. Dichlorphenylhydrazonoanilinoessigsäureäthyl= ester 110. anisidinoessigsäureäthyl= ester 111. benzalhydrazinoessigsäures amid 113. benzalhydrazinoessigsäure: benzalhydrazid 113. benzylaminoessigsäure= äthylester 110. butylaminoessigsäure= äthylester 109. camphylaminoessigsäure² äthylester 110. chloressigsäureäthylester chloressigsäureamid 111. cyanessigsäureäthylester 115. - hydrazinoaceton 114. hydrazinoessigsäureamid 113. hydrazinoessigsäurehydr: azid 113. isoamylaminoessigsäure: äthylester 110. isobutylaminoessigsäure: äthylester 110. methylaminoessigsäure: athylester 109. naphthylaminoessigsäure: äthylester 111. phenetidinoessigsäure= äthylester 111. propylaminoessigsäureathylester 109. toluidinoessigsäure 110. bromphenylmonosilan 534. toluidinoessigsäureäthyl= ester 110.

hydrazin 107, 116.

Dichlorphenylhydrazono= toluidinoessigsäure-amid benzalhydrazid 112. — chlorbenzalhydrazid 112. – hydrazid 112. isopropylidenhydrazid 112. — nitrobenzalhydrazid 113. — salicylalhydrazid 113. Dichlorphenyl-nitrobenzoyls hydrazin 116. - phosphin 421. propionylhydrazin 109. — stibin 513. Dichlor-tetraaminobismethyl= aminoarsenobenzol 505. - tolylphosphin 421. triphenylmethylhydroxyl= amin 12. triscampherylstibin 516. Dicuminaldiphenylhydrotetrazon 415. Dicuminyl-diacetylhydrazin 179. dicuminaltetrazan 179. – hydrazin 179. Dicyclohexyl-bleioxyd 547. — bleisulfid 547. – diphenylblei 544. — diphenylplumban 544. — hydrazin 22. quecksilber 558. zinndihydroxyd 541. Difluorazobenzol 222. Digitoxonsäurephenylhydr= azid 81. Dihexylketonnitrophenyl= hydrazon 132. Dihydrazine 185. Dihydrazino-anthrachinon 201, 202. diphenylmethan 185. Dihydrocuminaldehyd-brom= phenylhydrazon 117. phenylhydrazon 31. Diisobutyldiphenylphospho= niumhydroxyd 420. Diisopropylbenzilbisdimethyl= phenylhydrazon 173. Dijod-aminobenzolarsonsäure 483. aminophenylarsin 435. — aminophenylarsonsäure arsenobenzol 500. arsinobenzoesäure 433. - azobenzol 225.

— azoxybenzol 377.

— jodphenylarsin 431.

oxybenzolarsonsäure 456.

— oxyphenylarsonsäure 456.

phenolarsonsäure 456.

Dijod-phenylarsin 431. Dimethyläthylphenyl= trypanrot 344. stibiniumhydroxyd 512. Diketo- s. a. Dioxo-. Dimethylamino-acetaminoazobenzol 319. Diketohydrindenbisphenyl= acetylazobenzol 315. hydrazon 44. azobenzol 310. Dimethoxy-athoxybenzolazos Dimethylaminoazobenzolnaphthol 280. carbonsäure 315. arsenobenzol 500. azobenzol 233, 237. carbonsäureäthylester 316. hydroxymethylat 311. azoxybenzol 383. benzaldehydphenylhydr= sulfonsäure 317. Dimethylaminoazoxybenzol: azon 55. Dimethoxybenzil- s. a. Anisil-. oxyd 392. Dimethoxybenzil-bisdiphenyl= Dimethylaminobenzaldehydanthrachinonylhydrazon hydrazon 57. 200, 201. bismethylphenylhydrazon - nitrophenylhydrazon 145. — phenylhydrazon 100. Dimethoxy-benzolarsonsäure Dimethylaminobenzol-azos 459. benzocsäureäthylester benzophenonphenylhydr= 316. azon 56. – azotoluol 322. bisaminomethoxyphenyl= diazoniumhydroxyd 371. azobenzol 341. diazosulfonsäure 321. bisbenzolazodiphenyl Dimethylamino-chloracet= 279.aminoazobenzol 320, 336. — bismethoxyaminophenyl= azobenzol 341. hydroxymercuriazobenzol — diacetoxybisacetylvinyl= hydroxymercuribenzoes diphenylbisbromphenylsäurc 582. hydrazon 121. methoxyazobenzol 314. Dimethoxydiphenylbis-azo: — methylazobenzol 322. aminonaphtholdisulfon: methylazobenzolsulfon= säure 346. säure 322. - azonaphthol 279. nitrosohydroxylamino: azonaphthylaminsulfons benzol 402. säure 343. oxyphenylarsonsäure 492; diazoniumhydroxyd 366. Hydroxymethylat 492. isodiazohydroxyd 366. phenolarsonsäure 492. Dimethoxy-formylbenzoes phenoxyazobenzol 314. säurephenylhydrazon 98. Dimethylaminophenyl-arsen hydroxymercurihydros dichlorid 434. zimtsäureanhydrid 574. arsenoxyd 444. methylacetophenonphenyl= – arsinigsäureanhydrid 444. hydrazon 56. arsonsäure 468. oximinopropiophenonphe= dibenzoylhydrazin 215. nylhydrazon 57. — dichlorarsin 434. phenylacetaldehydnitro: — hydrazinsulfonsäure 216. phenylhydrazon 138. - hydroxylamin 20. phenylarsonsäure 459. – naphthyloxytriazen 412. phenylhydrazinophthalid - nitrosohydroxylamin 402. oxytriazencarbonsäure= propiophenonphenyl= amid 413. hydrazon 56. Dimethylanilin-azobenzhydrol Dimethylacetoxymercurianthranilsäuremethyl= azodimethylanilin 319. ester 582. azophenolmethyläther 314. oxynaphthylcarbinol 568. azophenolphenyläther 314. Dimethyl-acetylcyclohexans azothionaphtholmethyl= dionphenylhydrazon 49. ather 315. diazoniumhydroxyd 371. āthylphenylmonosilan 525. - äthylphenylsilicium 525. diazosulfonsäure 321.

616 Dimethyl-anilinobutyraldes hydphenylbenzylhydrazon – arsanilsāure 468. — arsenobenzol 500. – azobenzol 227, 229. --- azoxybenzol 379, 380. Dimethylbenzaldehyd-dis methylbenzylhydrazon 178. nitrosodimethylbenzyl* hydrazon 178. Dimethylbenzol-azodimethyl= phenylhydrazonogluta: consaurediathylester 230. azooximinoessigsäure: äthylester 174. diazoaminonaphthalin 409. Dimethylbenzyl-diacetylhydrs azin 178. dibenzoylhydrazin 178. hydrazin 177. – semicarbazid 178. Dimethyl-bicyclopentanons carbonsäurephenylhydr: bisaminooxyphenyldiarsin bisnitrophenylhydrazin

 bisoxyaminophenyldiarsin 499. – bromhydroxymercurianilin 576. cyclobutandionphenyls hydrazon 40. — cyclohexandiondicarbons

säurediäthylesterphenyl= hydrazon 95. Dimethylcyclohexantrionmethylphenylhydrazon

 phenylhydrazon 48. trismethylphenylhydrazon

Dimethyl-cyclopentandionbisphenylhydrazon 41. cyclopentenoncarbonsaures

phenylhydrazon 86. diazoaminobenzol 407.

Dimethyldiphenylbisazoaminonaphtholdisulfons saure 346.

— naphthol 267.

- naphtholsulfonsäure 301. - naphthylaminsulfonsäure

342, 343. Dimethyldiphenyldisulfidbis-azonaphthol 266.

Dimethyldiphenylessigsäurebisazo-naphthol 290.

naphtholdisulfonsäure 305. - naphtholsulfonsäure 303.

Dimethyldiphenyl-hydrazin

methanbisazonaphtholdis sulfonsäure 305.

- methanbisazonaphthol= sulfonsaure 301.

 phosphoniumhydroxyd **420**.

tetrazen 417.

– tetrazon 417. 🟲

 trisulfidbisazonaphthol 266.

Dimethyl-glucosephenylhydr= azon 59.

hexandialbisnitrophenyls hydrazon 135.

hexandionphenylhydrazon 39.

hydrazobenzol 29, 147, 154. hydroxylaminoanilin 20.

— hydroxylaminooxypropyl= acetophenon 18.

— hydroxymercurianthranil= säure 582.

hydroxymercurianthranil= sauremethylester 582. hydroxymercurioxys

naphthylcarbinol 568. lävulinsäurenitrophenyls

hydrazon 142. — lävulinsäurephenylhydr≤

azon 86. naphthochinonphenyls

hydrazon 268. nitrobenzolazophenylhydr=

oxylamin 347. oxyhydroxymercurinaph: thylcarbinol 568.

Dimethylphenyl-arsin 430. arsindibromid 437.

arsintetrabromid 437.

 benzoylhydrazin 174. dibenzoylhydrazin 171.

glycinamidarsonsäure 489.

hydrazin 171, 172, 173, 175. — hydrazoniumhydroxyd 27.

hydrazonodimethylbenzols azoglutaconsäurediäthyl= ester 230.

hydrazonoglutaconsăurediathylester 175.

hydroxylamin 9. magnesiumhydroxyd 554.

— naphthyltriazen 409.

stibin 512 stibinoxydhydrat, Salze 514.

Dimethyl-pikrylhydrazin 147. tolyltriazen 407.

trinitrophenylhydrazin

Dinaphthyl-acetoxymercuris oxynaphthylcarbinol 568. diimid 231.

– hydrazin 181.

— hydroxymercurioxys naphthylcarbinol 568.

- oxyhydroxymercuris naphthylcarbinol 568.

quecksilber 559.

Dinatrium-dibenzyl 590.

dihydroanthracen 590.

diphenyläthan 590. - tetraphenylbutan 590.

Dinitraminoanthrachinon 401,

Dinitroacetamino-acetoxy azobenzol 340.

- azobenzol 310.

- benzolazophenol 340.

- benzolazophenolacetat

- hydrazobenzol 214.

 oxyazobenzol 340. Dinitro-acetonylphenylessig=

säureäthylesterphenyl= hydrazon 88.

 acetophenonphenyls hydrazon 34.

acetoxyacetaminoazos benzol 340.

 äthoxyazobenzol 236. äthoxybenzochinondiazid

äthyldiazoaminobenzol 406, 407.

Dinitroamino-azobenzol 309.

benzolarsonsäure 484. — hydrazobenzol 214.

– phenylarsonsäure 484.

phenylhydrazinobenzol 214.

Dinitroanilinovinylbenz= aldehyd-methylphenylhydrazon 44.

phenylhydrazon 43. – tolylhydrazon 155.

Dinitro-anisolarsonsäure 458.

azobenzol 225, 226. azoxybenzol 377, 378, 379.

Dinitrobenzaldehyd-benzylhydrazon 166.

bromphenylhydrazon 118.

 methylphenylhydrazon 34. naphthylhydrazon 180,

181.

nitrophenylhydrazon 127, 133.

phenylbenzylhydrazon

phenylhydrazon 33. Dinitrobenzolarsonsäure 450.

Dinitrobenzolazo-acetanilid Dinitrodimethoxy-azoxy= Dinitrophenacetylphenyl= benzol 382. hydrazin 68. - anilin 309. Dinitrophenol-arsonsäure 454, diazoaminobenzol 410. — anisol 235. **4**57. Dinitrodimethyl-aminobenzols — benzylcyanid 146. azodinitrophenol 239. arsonsäure 485. butadien 227. azonaphthol 264. aminophenylarsonsäure dimethylbutadien 227. Dinitrophenyl-acetonphenyl-— isopren 227. hydrazon 35. azoxybenzol 380. - naphthol 252, 255. -- arsendichlorid 431. – hydrazobenzol 131, 153. naphtholphenyläther 252. --- arsenoxyd 440. phenylacetylhydrazin 176. — nitronaphthol 268. --- arsinigsäureanhydrid 440. phenylhydrazin 175. — phenetol 236. — arsonsäure 450. Dinitrodioxy-acetophenons phenol 235. dichlorarsin 431. phenylhydrazon 56. phenoläthyläther 236. Dinitrophenylenbisglyoxyl= anthrachinondiarsonsäure phenolmethyläther 235. säureäthylesterphenyl= hydrazon 96. phenylnitromethan 146. arsenobenzol 501. piperylen 227. Dinitrophenyl-essigsäureazobenzol 239. resorcindiäthyläther 274. phenylhydrazid 68. benzolarsonsäure 459. Dinitrobenzol-diazonium= glycinarsonsäure 485. phenylarsonsäure 459. hydroxyd 358. hydrazin 146. Dinitrodiphenylbisazo-naph= sulfaminobenzolarsonsäure hydrazinoaminobenzol thol 267. 485. 214. phenol 238. sulfaminophenylarson= hydrazinobenzoesäure 205. Dinitromethoxy-azobenzol säure 485. hydrazinobenzoesäure= Dinitrobenzylphenylhydrazin methylester 204, 205. benzochinondiazid 365. — hydrazonooxycarboxy. Dinitrobisbenzolazo-diphenyl= benzolazophenylhydr-— benzolarsonsäure 458. butan 69. azonobuttersäureäthyl-- heptan 69. phenylarsonsäure 458. ester 349. pentan 69. Dinitromethylamino-benzol= Dinitrophenyliminoathyl-Dinitrobisphenylhydrazonobenzaldehyd-methyl= arsonsäure 485. diphenylbutan 69. phenylhydrazon 44. methylnitraminobenzol= – heptan 69. arsonsäure 490. phenylhydrazon 43. – pentan 69. – tolylhydrazon 155. --- methylnitraminophenyl= Dinitro-carboxymethylamino arsonsäure 490. Dinitro-phenylstibonsäure benzolarsonsäure 485. phenylarsonsäure 485. dehydrobenzalphenyl= zimtaldehydphenylhydr= phenyltrinitrophenyl* hydrazon 141. azon 102. hydrazin 147. diacetonylbenzolbis= Dinitromethyl-azobenzol 228. resacetophenonphenyl= phenylhydrazon 44. — hydrazobenzol 152. hydrazon 56. resorcinmethylätherazo= — diacetylhydrazobenzol 140. nitraminobenzolarsonsäure — diäthoxyazobenzol 274. 485. naphthol 275. --- diäthoxyazoxybenzol 385. nitraminophenylarson= Dinitroso-benzolarsonsäure --- diäthylaminobenzolarson= säure 485. 449. säure 485. phenylacetylhydrazin 153. bischlorbenzylhydrazin diathylaminophenylarson= phenylhydrazin 152. saure 485. phenylhydroxylamin 7, 8. bisisopropylbenzylhydrdiazoaminobenzol 406. Dinitronaphthyl-aminos azin 179. diazoresorcinäthyläther pentadienalphenyl= bisoxybenzylhydrazin 192. — dibenzylhydrazin 170. 366. hydrazon 40. diazoresorcinmethyläther — aminovinylbenzaldehyd= — dicuminylhydrazin 179. **365, 36**6. phenylhydrazon 43. phenylarsonsäure 449. hydrazinotoluol 152. iminoathylbenzaldehyd= Dinitro-stilbendiarsonsaure phenylhydrazon 43. Dinitrohydrazo-benzol 127, 453. Dinitronitromethylbenzolazos tetramethoxyazobenzol - benzolcarbonsäure 205. phenylmethan 360. — benzolcarbonsäuremethyl-Dinitrooxy-azobenzol 235. tetramethoxyazoxybenzol ester 204, 205. azoxybenzol 385. Dinitro-hydroxylaminos benzolarsonsäure 454, 457. toluolazonaphthol 259. azobenzol 347. methylphenylarsonsäure trimethylbenzovlphenyl= - hydroxylaminotoluol 7, 8. 458. hydrazin 68. xyloldiazoniumbydroxyd dibenzoylhydrazobenzol phenylarsonsäure 454, 457. toluolarsonsäure 458.

Dioctylketonnitrophenyl= hydrazon 132.

Dioxo-acetylphenylhydr= azonophenylbutan 63.

— benzaminomethyl= hydrindenbisphenylhydrazon 102.

benzoylphenylhydrazono= pentan 66.

Dioxobuttersäureäthylesterbisbenzoylphenylhydrazon 91.

bismethylphenylhydrazon

- bisphenylhydrazon 90. Dioxobuttersäure-bisphenyl=

hydrazon 89. bromphenylhydrazon 123. Dioxomethylphenylhydr=

azono-capronsäureäthyl= ester 93.

- dimethylcyclohexan 48. Dioxo-oximinophenylcyclos hexan 14.

phenylhydrazinomethylens hydrinden 49.

Dioxophenylhydrazonocapronsäureäthylester 93.

dimethylcyclohexan 48.

pentan 48.

– phenylbutan 49.

Dioxyacetaminophenylarsons säure 495.

Dioxyamino-benzolarsonsäure 495.

— carboxyāthylamino= arsenobenzol 509.

 carboxymethylaminos arsenobenzol 509.

 phenylarsonsäure 495. Dioxy-anthrachinondiarsons

säure 460.

- arsenobenzol 500.

 arsenobenzolbisazophloro; glucin 512.

arsenobenzoldiglycin 509.

 azobenzol 237, 273, 276. — azobenzolarsonsāure 497.

azobenzolsulfonsäure 297.

azoxybenzol 381.

 benzalaminoazobenzol 312. Dioxybenzaldehyd-anthras

chinonylhydrazon 201. phenylhydrazon 55.

Dioxybenzol-arsonsäure 459. azonaphthalin 277.

, Dioxybis-benzolazodiphenyl **278. 279.**

– benzolazonaphthalin 277,

carbathoxyaminoarsenobenzol 510.

Dioxybis-carboxymethylaminoarsenobenzol 509.

chlorbenzolazodiphenyl

dimethylaminoarseno= benzol 508.

dimethylaminoarseno= benzolbishydroxymethy: lat 508.

methylaminoarsenobenzol 508.

oxybenzolazodiphenyl 279.

phenylhydrazonobutan 57.

toluolazodiphenyl 279. Dioxy-buttersäurephenyl

hydrazid 79. carboxyphenylhydrazono:

dihydronaphthalin, saurer Schwefligsäureester 203, 205, 206.

Dioxydiamino-anthrachinon= diarsonsäure 496.

antimonobenzol 521.

- arsenobenzol 506, 507, 509,

Dioxydiaminoarsenobenzolbisformaldehydsulfoxyl= säure 508.

dicarbonsaure 511.

diessigsäure 509. essigsäure 509.

formaldehydsulfoxylsäure

methylensulfonsäure 509. Dioxy-diaminoarsenonaph=

thalin 510. diaminodimethylarseno=

benzol 510. dihydronaphthochinon=

nitrophenylhydrazon 140. Dioxydimethoxy-arsenobenzol 501.

azobenzol 275.

- benzilbisphenylhydrazon

diaminoarsenobenzol 511. Dioxydiphenylvaleriansäure-

amidphenylhydrazon 80. phenylhydrazid 80.

phenylhydrazidimid 80.

Dioxy-hydroxylaminos diphenyl 14.

hydroxymercuriazobenzol 586.

methylazobenzol 274. Dioxynaphthalinazo-benzoes

saure 287, 289.

diphenyl 278. phenolsulfonsäure 300. Dioxy-oxyphenylhydrazono: dihydronaphthalin, saurer Schwefligsäureester 190.

 phenoxyazobenzol 274. - phenylarsonsäure 459.

Dioxyphenylhydrazonobenzolazodihydronaphthalin, saurer Schwefligsäureester 283.

dihydronaphthalin, saurer Schwefligsäureester 45.

Dioxy-sulfophenylhydrazonos dihydronaphthalin, saurer Schwefligsäureester 210, 211.

¬ tetraaminoarsenobenzol 510.

trisbenzolazonaphthalin

Diphenacyl-sulfidbisphenyl= hydrazon 52.

sulfidphenylhydrazon 52. sulfonbisphenylhydrazon

sulfonphenylhydrazon 52;

Anhydrid 52. sulfoxydphenylhydrazon

Diphenyl-acetonphenylhydr= azon 36.

acetoxymercurioxynaph= thylcarbinol 568.

acetylhydrazin 64.

acetylthiosemicarbazid 71,

Diphenylätherazo-anilin 314. dimethylanilin 314.

diphenylamin 314.

naphthol 265.

naphtholdisulfonsäure 306. — naphthylamin 326, 332.

resorcin 274.

Diphenyl-äthylacetylsemi= carbazid 184.

äthylbenzoylhydrazin 184. äthylformylsemicarbazid

184.

athylsemicarbazid 184. aminazodiphenyläther 314.

amindiazoniumhydroxyd antimonhydroxyd 514.

antimontrichlorid 517.

arsenhydroxyd, Salze 437. arsinsäure 439.

benzalbenzovltetrazan 415.

benzoylbenzhydrazidin 68. benzoylformazylbenzol

benzoylhydrazin 67.

benzoylphenylformazan **22**0.

Diphenylbenzyl-aceton= Diphenyl-hydrazinobenzophenylhydrazon 38. chinonanil 198. phosphinoxyd 425. hydroxyarsin, Salze 437. - triazolin 101. – hydroxylamin 4. Diphenylbis-azonaphthionhydroxymercurioxynaph= säure 342. thylcarbinol 568. azonaphthol 267. hydroxystibin, Salze 514. azonaphtholäthyläther 267. indenonphenylhydrazon — azonaphthylaminsulfon= säure 342 indonphenylhydrazon 38. - azooxynaphthoesäure 293, ketenphenylhydrazon 37. — magnesium 549. - diazoniumhydroxyd 362. methoxyphenylbenzoyl= isodiazohydroxyd 362. buttersäuremethylester= methoxyphenylhydrazin phenylhydrazon 98. 189. methylaminophenyl= nitrophenylhydrazin 131. triazenoxyd 414. nitrophenyltetrazen 418. Diphenylmethylen-aceto-- nitrophenyltetrazon 418. phenonphenylhydrazon Diphenyl-bleioxyd 547. cadmium 557. hydrazinobenzolazonaph= — carbazid 72 — carbazon 222 thylamin 349. monosilan 525. — carbohydrazid 72. Diphenyl-monosilandiol 532. — chloracetylphenylhydr= monosilanon, trimoleku= oxylamin 5. chlorarsin 437. lares 533. — chlorphosphin 421. naphthylbismutin 523. — cyanarsin 437. naphthylwismut 523. – cyclohexendioncarbon= naphthylwismutdibromid säureäthylesterphenyl= 524.hydrazon 92 orthostibinsäuretrichlorid - dialdehydbisphenylhydr: 517. azon 46. Diphenyloxal propionsäure-- dianisaltetrazan 415. äthylesterphenylhydr= — dibenzaltetrazan 415. azon 95. dibenzoylhydrazin 68. diäthylesterphenylhydr= dibenzyltetrazen 418. azon 95. dibenzyltetrazon 418. Diphenyl-oxyformazan 222. dichlormonosilan 534. oxyhydroxymercurinaph= dicuminaltetrazan 415. thylcarbinol 568. — diimid 218. phosphinsäure 426. — dimethylaminophenyl= phosphinsäureisobutyl= triazenoxyd 414. ester 426. dinaphthyľblei 546. phosphinsäureisopropyl= — dinaphthylplumban 546. ester 426. — disulfiddialdehydbis= quecksilber 558. phenylhydrazon 51. semicarbazid 71. – ditolyĺblei 544. Diphenylsemicarbaziddithio= — ditolylhydrazin 154. carbonsäure-äthylester - ditolylplumban 544. - formazan 220. 75. benzylester 75. Diphenylformazyl-alkohol carbåthoxymethylester 75. 222.methylester 75. methylacrylsäure 221. nitrobenzylester 75. — methylencampher 222. Diphenyl-siliciumdichlorid wasserstoff 220. 534. Diphenyl-glykolaldehyd= siliciumdihydroxyd 532. phenylhydrazon 54. glykolsäurephenylhydrazid silicon, trimolekulares 533.

Diphenylsulfonsäurebisazodijodnaphthalindisulfon= säure 300. — jodnaphthylamindisulfon: säure 344. — naphthylamindisulfon= säure 343. Diphenyl-tetranitrohydrazo benzoldicarbonsauredi= methylester 205. thiocarbohydrazid 72. thiophosphinsäurcäthyl= ester 426. thiosemicarbazid 70, 72. Diphenylthiosemicarbazid= carbonsäure-äthylester - anilid 74, 75. Diphenyl-triäthylsilylphenyl= arsin 530. triazen 404. -- triketonbenzaminonaph: thylhydrazon 216. truxonphenylhydrazon 47. wismuthydroxyd, Salze 524. Diphenylyl-hydrazin 183. magnesiumhydroxyd 555. Diphenyl-zink 557. zinnoxyd 541. Dipikrylhydrazin 147. Dipropylamino-acetaminoazos benzol 320. azobenzolcarbonsäure 316. chloracetaminoazobenzol 320. Dipropyl-ketonphenylhydr= azon 30. malonsäurebisphenyl= hydrazid 69. Dirhodanazoxybenzol 382, Disazoderivate der Kohlen= wasserstoffe 232. Disilane 537. Disulfiddiacetaldehydbis= nitrophenylhydrazon Disulfobissulfoaminostyryl= azoxybenzol 393. Dithiodiglykolsäure-bis= phenylhydrazid 79. bistolylhydrazid 159. Dithiokohlensäurcäthylesternitrobenzylester-diphe= nylsemicarbazon 77. tolylhydrazon 158. Dithiokohlensäurebenzylester= nitrobenzylester-diphe= nylsemicarbazon 77. - phenylhydrazon 74. — tolylhydrazon 158.

— stannon 541.

hydrazindicarbonsäure 76. – stickstoffoxyd 4.

— stibinsäure 517.

- hydrazin 28.

Dithiokohlensäurebisnitros benzylester-bromphenyls hydrazon 122, 123.

— tolylhydrazon 158.

Dithiokohlensäuremethylsester-äthylesterbenzoylsphenylhydrazon 74.

— äthylesterdiphenylsemiscarbazon 76.

benzylesterdiphenylsemiscarbazon 76.

carbazon 76.
— carbathoxymethylester

diphenylsemicarbazon 78.

— nitrobenzylesterbrom:

phenylhydrazon 122.

— nitrobenzylesterdiphenylsemicarbazon 76, 77.

- nitrobenzylestertolylshydrazon 158.

trinitrophenylesterdisphenylsemicarbazon 76.

Dithiokohlensäurenitrobenzylsesternitrobenzylesterbromphenylhydrazon122.

— diphenylsemicarbazon 77.

— tolylhydrazon 158.

Dithio-kohlensäurephenylshydrazon 73.

resorcindiphenacyläthersbisbromphenylhydrazon
 120.

Ditoluylbenzolphenylhydrazon 47.

Ditolyl-bisazonaphthionsäure

342. — diimid 227, 229.

— hydrazin 147, 154.

- hydroxylamin 8.

— phosphinsäure 426.

— quecksilber 559.

- stannon 541.

— triazen 407.

— wismutchlorid 524.

— zinnoxyd 541.

E.

Echt-ponceau B 298.

— rot D 305.

— rot E 302.

- scharlach PX 304.

Embarin 575.

Epi-fucosazon 59.

- rhamnosebromphenylsosazon 121.

- rhodeosazon 58.

rhodeosemethylphenyls
 hydrazon 58.

Erythronsäurephenylhydrazid 80.

Erythrosephenylbenzylhydrazon 168.

Erythrotrioxyvaleriansäures phenylhydrazid 80.

Essigsäure- s. a. Acet-, Acetyl-.

Essigsäureäthylesterphenylhydrazon 64.

F.

Fluorendiazonium hydroxyd 361.

Fluorenonnitrophenylhydrazon 134.

azon 134.
Fluorenylmagnesiumhydroxyd 556.

Fluorphenyl-hydrazin 105.

- hydroxylamin 5.
Formaldehyd-nitrophenyl

hydrazon 131.

— phenylhydrazon 30.

Formaminomethylacetyl= cyclohexannitrophenyl= hydrazon 144.

Formanilidazonaphthol 314. Formazyl-methylacrylsäure

— methylencampher 222.

— wasserstoff 220. Formyl-acetylphenylhydrazin

63. — benzoesäurephenylhydr=

azon 87.
— benzylhydroxylamin 9.

bromphenylhydrazin 121.diazoanilin 371.

 essigsäureamidphenyl= hydrazon 85.

 fluorenbromphenylhydrs azon 119.

fluorenphenylhydrazon 37.isobuttersäurephenylhydra

azon 85. — malonsäurediäthylestertolylhydrazon 149.

Formylphenyl-cyantriazen

- glycinphenylhydrazon 100.

hydrazin 62.nitramin 400.

nitrosohydroxylamin 400.
triazencarbonsäurenitril

410.

Formylsalicylsäure-äthylesters

phenylhydrazon 97.

— phenylhydrazon 97.

Formyltetrahydronaphthalinsphenylhydrazon 36.
Fructosazon 60.

Fructose-diphosphatbroms phenylhydrazon 121. — diphosphatphenylhydrs

azon 60.

— phosphatphenylosazon 61. Fucosazon 59.

Fucose, Bismethylhydrazinos diphenylmethanderivat

Fucosetolylhydrazon 156. Fumardialdehydbisphenylhydrazon 40.

G.

Galaheptonsäurephenylhydrazid 82.

Galaheptosazon 62.

Galaktometasaccharinsäures phenylhydrazid 81.

Galaktonsäurephenylhydrazid 82

Galaktosazon 61.

Galaktose, Bismethylhydrazinodiphenylmethanaderivat 187.

Galaktose-methylphenylhydrazon 59.

— tolylhydrazon 148, 156. Gallusaldehydnitrophenyls hydrazon 139.

Gluco-deconsäurephenylhydrazid 83.

— decosazon 62.

decosephenylhydrazon 62.

heptonsäurephenylhydrazid 82.

— heptosazon 61.

— nononsäurephenylhydrazid 83.

- nonosazon 62.

— nonosephenylhydrazon 62. Gluconsäurephenylhydrazid

Gluconsäurephenylhydrazid 82.

Gluco-octonsäurephenylhydrazid 82.

— octosazon 62

— octosephenylhydrazon 62. Glucosazon 60.

Glucose, Dihydrazinodis phenylmethanderivat 187.

Glucose-benzolazophenylhydrazon 349.

— phenylhydrazon 59; Pentasacetylderivat 59, 63.

Glucoson-bismethylphenylhydrazon 61.

bisphenylhydrazon 60.
 methylätherbisphenylshydrazon 60.

Glucoson-phenylhydrazons methylphenylhydrazon

— tetra benzoatbisphenylhydrazon 60.

Glucuronsäure, Bromphenyls osazon aus — 124; Phe= nylasozan aus - 99.

Glutacondialdehyd-bishydr: oxymercurianil 577.

 chloranilphenylhydrazon 40.

 dinitronaphthylimids phenylhydrazon 40. Glutar-dialdehydbisnitros

phenylhydrazon 135. – säurebisphenylhydrazid

69. Glycerinaldehydnitrophenyl=

osazon 137. Glycylarsanilsäure 479.

Glyk- s. a. Gluc-

Glykolsäurenitrophenylhydr= azid 141.

Glyoxalbis-nitrophenylhydr= azon 135.

phenylhydrazon 38.

Glyoxalcarbonsaure-s.a. Mesoxalaldehydsäure-. Glyoxal-carbonsaurebisnitros

phenylhydrazon 143.

carbonsäurebisphenylhydrazon 89.

- osazan 38.

 phenylosazon 38. Glyoxylsäureäthylesterbenzolazoacetylphenyls hydrazon 84.

– phenylhydrazon 84.

— phenylhydrazonoacetyl= phenylhydrazon 84.

Glyoxylsäure-äthylphenyl= hydrazon 84.

benzolazoacetylphenyl= hydrazon 84

bromphenylhydrazon 117, 123.

– chlorphenylhydrazon 106. dimethylphenylhydrazon

172, 174.

diphenylsemicarbazon 84. – jodphenylhydrazon 126, 127.

Glyoxylsäuremethylesteracetyldimethylphenylhydrazon 174

acetylphenylhydrazon 84. bromphenylhydrazon 117,

— dimethylphenylhydrazon

– diphenylsemicarbazon 84. — methylphenylhydrazon 84.

— nitrophenylhydrazon 141.

- phenylhydrazon 83.

Glyoxylsäure-methylester= trimethylphenylhydrazon

methylphenylhydrazon 84. — nitrophenylhydrazon 141.

phenylhydrazon 83. phenylhydrazonoacetylphenylhydrazon 84.

trimethylphenylhydrazon

Gulonsäurephenylhydrazid 82. Gulosazon 61.

H.

Hectin 481. Helianthin 317. Heptadecylphenylketonphe= nylhydrazon 35.

Heptandionbisnitrophenyls hydrazon 135.

Heptanolonphenylhydrazon 50.

Hexa-aminoarsenobenzol 504. chlorazobenzol 223.

--- methylphenanthrenchinons phenylbydrazon 272.

nitrohydrazobenzol 147. Hexantetrolalphenylbenzyl=

hydrazon 168. Hexaphenyldisilan 537. Hexenalnitrophenylhydrazon

Hexosediphosphat-bromphes nylhydrazon 121.

phenylhydrazon 60. Hexylenaldehydnitrophenyl=

hydrazon 132. Hexylphenylketonnitrophes nylhydrazon 133.

Hippursäure-arsonsäure phenylhydrazid 103.

Hippurylphenylhydrazin 103. Homo-vanillinnitrophenyls hydrazon 138.

veratrumaldehydnitro: phenylhydrazon 138. Hydrargyrum salicylicum 570. Hydrazindicarbonsäurebis:

phenylhydrazid 72. Hydrazine 22.

Hydrazino-acetaminobenzol

- aminoanthrachinon 217. — anisol 187, 188.

— anthrachinon 199, 200. anthrachinonsulfonsäure

— benzoesäure 205, 206.

— benzol 23. — benzolsulfonsäure 211.

- carbonsäuren 203.

– cyclohexan 22. - cymol 179.

Hydrazinoderivate der Diamine 216.

Dioxoverbindungen 198. Dioxyverbindungen 197.

- Monoamine 213.

Monocarbonsäuren 203. Monooxoverbindungen

— Monooxyverbindungen

— Monosulfonsäuren 210. — Oxycarbonsäuren 210.

Oxyoxoverbindungen 202.

Hydrazinodichlorphenylhydr. azono-aceton 114.

essigsäureamid 113. - essigsäurehydrazid 113.

Hydrazino-dimethylbenzol 171, 172, 173, 175, 176.

diphenyl 183.

— hydrozimtsäure 209.

— mesitylen 178.

— methylcyclohexan 22.

— methylisopropylbenzol 179.

— methylisopropylbicyclo: hexan 23

— naphthalin 180, 181. naphthalinsulfonsäure 212.

— oxoamine 217.

oxosulfonsäuren 213. oxycarbonsäuren 210.

oxyhydrinden 195, 196.

oxysulfonsäuren 212. oxytoluolsulfonsäure 212.

— phenetol 187, 188, 189.

phenoläthyläther 187, 188, 189.

phenolmethyläther 187,

phenolsulfonsäure 212. phenylessigsäure 206, 207.

phenylpropionsäure 209.

pseudocumol 176, 177. stilben 184.

sulfonsäuren 210.

toluol 147, 152, 153, 164. – toluolsulfonsäure 211.

trimethylbenzol 176, 177, 178.

- triphenylmethan 184.

- xylol 171, 172, 173, 175,

Hydrazo-anthrachinon 199. benzamid 203.

benzoesäure 203.

 benzol 28. Hydrazobenzol-carbonsäure

carbonsäureäthylester 206.

diarsonsäure 497. dicarbonsăure 76, 203.

dicarbonsäurediäthylester

206. dicarbonsăurediamid 203. Hydrazo-benzoldicarbons säuredimenthylester 206.

phenylessigsäure 208.

— toluol 147, 154.

- triphenylmethan 184.

Hydrindon-carbonsaureathyl= esterphenylhydrazon 88.

nitrophenylhydrazon 134.

Hydro-benzoindialdehydbis= phenylhydrazon 58.

chlorcarvonphenylhydr: azon 31.

Hydroxy-arsine 437.

bismutine 524.

Hydroxylamine 3.

Hydroxylamino-athylphenyl= propionhydroxamsäure: oximhydrat 19.

- aminocarbonsäuren 21.

- aminohydrozimthydr oxamsaure 21.

aminophenylpropionhydr: oxamsäure 21.

anthrachinon 18.

Hydroxylaminobenzaminohydrozimthydroxams säure 21.

- hydrozimtsäure 21.

— phenylpropionhydroxam; säure 21.

phenylpropionsäure 21. Hydroxylamino-benzoesäure

18, 19.

– benzol 3. — benzoyloxyphenylthio;

essigsäureamid 19. benzylmenthanon 17.

– carbonsäuren 18.

Hydroxylaminoderivate der Dioxoverbindungen

Dioxyverbindungen 14.

Monocarbonsäuren 18.

Monooxoverbindungen 14.

Monooxyverbindungen 12.

Oxycarbonsäuren 19.

Hydroxylamino-dimethylanis lin 20.

dimethylbenzol 9.

— dioxydiphenyl 14.

— hydrocumarhydroxams säure 20.

— hydrocumarhydroxam; säureoximhydrat 20.

- menthanolon, Oxim 18. - menthanon 15; Oxim 15.

- methoxyphenylpropions hydroxamsäureoximhy: drat 20.

— methylätherhydrocumars hydroxamsäureoxim= hydrat 20.

 methylisopropenylcyclos hexanon, Oxim 15.

Hydroxylamino-methyliso propylcyclopentanon 14.

methylsulfonbenzol 13.

— naphthalin 10. nitrophenylpropionhydrs

oxamsäure 19. oximinodiphenylheptadien

17. oximinomethylcyclohexyl=

acethydroxamsäure 20.

oxocarbonsäuren 20.

ozycarbonsäuren 19.

oxyphenylpropionhydr= oxamsăure 20.

oxyphenylpropionhydr. oxamsäureoximhydrat 20.

phenylallylacetophenons oxim 17.

styrylpropionhydroxam= säureoximhydrat 19.

toluol 7, 8. toluolsulfonyloxybenzol

12, 13. trimethylbenzol 10.

trimethylbicycloheptanon, Oxim 16.

triphenylmethan 11.

xylol 9.

Hydroxylimino-bishydros cumarhydroxamsäure 20.

bisoxyphenylpropionhydr = oxamsäure 20.

Hydroxymagnesiumverbindungen 549, 556. Hydroxymercuriacetamino-

benzoesäure 583.

- benzoesäureanhydrid 583. benzoesäuremethylester

583. toluol 579, 580.

Hydroxymercuri-acetophenon

acetylanthranilsäure 583.

acetylanthranilsäurean: hydrid 583.

acetylanthranilsäuremethylester 583.

äthoxyphenylpropion= säureanhydrid 572.

äthoxyphenylpropion: säuremethylester 572.

äthylaminobenzoesäureäthylester 583.

äthylaminobenzoesäures methylester 583.

äthylanthranilsäureäthyl: ester 583.

äthylanthranilsäureme= thylester 583.

aminobenzoesäure 581. aminobenzoesäureäthylester 584.

Hydroxymercuriamino= benzoesäure-anhydrid 581, 584.

isobutylester 584. methylester 582.

Hydroxymercuriaminobenzols arsonsäure 587.

Hydroxymercuriaminohydr= oxymercuri- s. Hydroxy: mercurihydroxymercuris

Hydroxymercuriamino-me= thylphenylarsonsäure 588. naphthalinsulfonsäure 585;

Anhydroverbindung 585.

phenylarsonsäure 587.

toluol 579, 580.

- toluolarsonsäure 588. Hydroxymercuri-anilin 575,

576.

anilinoessigsäure 576. anilinoessigsäureäthylester

anilinopentadienalhydr: oxymercurianil 577.

anilinopropionsäureäthyl= ester 576.

- anissäure 571.

– anthranilsäure 581.

– anthranilsäureanhydrid

anthranilsäuremethylester

582. benzaminobenzoesäure 584.

benzoesäure 569.

benzol 563. Hydroxymercuribenzolazodiäthylanilin 586.

dimethylanilin 586.

 naphthylaminsulfonsäure 586.

— phenol 586.

– resorcin 586.

Hydroxymercuri-benzophes non 568.

bisacetaminooxyphenyl= arsonsäure 588

camphercarbonsaure 574.

- cyclohexan 562.

cyclohexencarbonsäure: äthylester 569. Hydroxymercuriderivate

der Amine 575. Aminosulfonsäuren 585.

Azoverbindungen 586.

— Carbonsäuren 569. — Oxocarbonsäuren 574.

 Oxoverbindungen 568. — Oxyarsonsäuren usw. 587.

Oxyazoverbindungen 586.

 Oxycarbonsäuren 570. Oxycarboxysulfonsäuren

Oxysulfonsäuren 574. Oxyverbindungen 564.

- Hydroxymercuri-diacetyl= aminotoluol 579.
- diäthylaminoazobenzol 586.
- dimethoxyhydrozimtsäure: anhydrid 574.
- Hydroxymercuridimethylaminoazobenzol 586.
- aminobenzoesäure 582.
- aminobenzoesäuremethyl= ester 582.
- anthranilsäure 582.
- anthranilsäuremethylester 582.
- phenol 566.
- Hydroxymercuridioxyazoben: zol 586.
- Hydroxymercurihydroxy= mercuriaminobenzoe= säure-äthylester 584.
- methylester 583.
- Hydroxymercuriisobutyloxy= phenylpropionsäure-anhydrid 572
- methylester 573.
- Hydroxymercuriisopropyloxy: phenylpropionsaure - anhydrid 572.
- methylester 573.
- Hydroxymercurikohlenwas= serstoffe 562.
- Hydroxymercurimethoxybenzoesäure 571.
- benzoesäureanhydrid 571.
- phenoxypropionsäurcan= hydrid 567.
- Hydroxymercurimethoxyphe= nylpropionsäure-äthyl= ester 573.
- anhydrid 571.
- benzylester 573.
- hydroxymercurimethoxys propylester 573.
- methylester 572.
- Hydroxymercurimethyläthylhydroxymercuri= phenylcarbinol 566.
- äthylphenylcarbinol 566.
- aminobenzoesäureanhy= drid 582.
- aminobenzoesäuremethyl= ester 582.
- anilinoessigsäureäthylester
- 579, 580, 581. anilinoessigsäureanhydrid
- **579**, **580**, **581**. anthranilsäureanhydrid 582.
- anthranilsäuremethylester 582.
- benzoesäure 570.
- benzoesäureanhydrid 570.
- isopropylphenoxyessig= säureanhydrid 566.

- Hydroxymercuri-naphthalin 564.
- naphthol 567.
- naphtholsulfonsäure 575.
- naphthylamin 581.
- naphthylaminsulfonsäure 585; Anhydroverbindung 585.
- nitrophenolanhydrid 565.
- Hydroxymercurioxy-azoben= zol 586.
- benzoesäure 570.
- benzoesäureanhydrid 570,
- carboxyphenylarsonsäure
- methoxyhydrozimtsäure= anhydrid 573.
- methoxyphenylpropan 568.
- methylazobenzol 586.
- methylphenylarsonsäure 587.
- naphthoesäureanhydrid 573. oxybenzhydrylnaphthalin
- 568.
- oxyisopropylnaphthalin 568.
- toluolarsonsäure 587.
- xylol 566.
- Hydroxymercuri-phenol 564, 565.
- phenolsulfonsaure 574.
- phenoxyessigsäure 565. - phenylglycin 576.
- phenylglycinäthylester 576.
- phenylglycinanhydrid 576. — propyloxyphenylpropion²
- säureanhydrid 572. propyloxyphenylpropion=
- säuremethylester 572. salicylsäure 570.
- salicylsäureanhydrid 570.
- salicylsäurearsonsäure 587.
- salicylsäureoxyäthylester 571.
- sulfosalicylsäure 575.
- thymoxyessigsaureanhy: drid 566.
- toluol 563, 564.
- toluolazophenol 586.
- toluylsäure 570.
- toluylsäureanhydrid 570.
- verbindungen 562. Hydroxy-phosphine 422.
- stibine 514. -- triazene 412.
- Hydrozimtaldehydnitrophe= nylhydrazon 133.

623

- Idonsäurephenylhydrazid 82. ldosazon 61.
- Idozuckersäurebisphenyl= hydrazid 82.
- Imino-athylphenylhydrazin
- benzylchlornitrophenyl= hydrazin 145.
- benzylnitromethylphenyls hydrazin 151, 163.
- benzylnitrophenylhydr: azin 128, 140.
- chlorphenylhydrazinoessigsäureäthylester 107.
- dichlorphenylhydrazino: essigsäureäthylester 109. diessigsäurebisarsonoanilid
- 480. methylphenylpyrazolin-
- carbonsaureathylester 93. tetramethylcyclobutanon:
- phenylhydrazon 41. Indandion-aldehydphenyl=
- hydrazon 49. bisphenylhydrazon 44. Indenylmagnesiumhydroxyd
- Isoamyl-aminoazobenzolsul= fonsäure 318.
- aminodichlorphenylhydr: azonoessigsäureäthylester 110.
- aminophenylarsonsäure 468.
- arsanilsäure 468.
 - arsonophenylglycin 477.
- diphenylphosphinsulfid 425.
- Isoamylidenphenylhydrazin 30.
- Isoamyl-mercaptodiphenylphosphin 425.
- phenylarsinsäure 439. Isobutyl-aminodichlorphenylhydrazonoessigsäure=
- äthylester 110. benzylketonphenylhydr: azon 35.
- diphenylphosphinoxyd
- $4\overline{23}$. diphenylphosphinsulfid 424.
- diphenylylketonphenylhydrazon 37.
- glyoxalbisnitrophenyl= hydrazon 135
- Isobutylidenphenylhydrazin 30.
- Isobutyl-mercaptodiphenyl= phosphin 424.
- oxydiphenylphosphin 423.
- oxyessigsäurephenylhydr= azid 78.

Isobutyloxyhydroxymercuriphenylpropionsaure-anhydrid 572.

- methylester 573.

Leobutyltrimethylphenyl= ketonphenylhydrazon 35. Isobutyraldehyd-bistrimethylbenzylhydrazon 180.

phenylhydrazon 30.

Isobutyryl-methoxyphenyl-hydrazin 188, 190. phenylhydrazin 64.

Isohexylglyoxal-bisphenyls hydrazon 39.

- phenylosazon 39. Leonitramine 395.

Isonitramino-menthanolon, Oxim 402.

menthanon, Oxim 399.

 trimethylbicycloheptanon, Oxim 400.

Isonitroso- s. a. Oximino-. Isonitroso-campherphenyl* hydrazon 41.

dinitrophenylacetons phenylhydrazon 43.

epicampherphenylhydr. azon 41.

Isophthalaldehydsäurephenylhydrazon 87.

Isopropylbenzaldehyd-bens zoylisopropylbenzyl* hydrazon 179.

bromphenylhydrazon 118.

- chlorphenylhydrazon 105, 106, 107.

dimethylphenylhydrazon 172, 173, 175.

– diphenylhydrazon 35. – ditolylhydrazon 155.

 isopropylbenzylhydrazon 179.

methoxyphenylhydrazon

 methylphenylhydrazon 35. phenylbenzylhydrazon167.

phenylhydrazon 35.

– phenylnaphthylhydrazon 182

Isopropyl-benzalhydrazinos azobenzol 348.

- benzylhydrazin 179. cyclopentandionphenyls

hydrazon 41

diphenylphosphinoxyd 423.

— diphenylylketonphenyls hydrazon 37. — glyoxalbisnitrophenyl-

hydrazon 135. Isopropyliden-acetonnitros

phenylhydrazon 132. acetophenonnitrophenyls hydrazon 134.

hydrazinoazobenzol 348.

- phenylhydrazin 30.

Isopropyloxy-diphenylphos* phin 423.

hydroxymercuriphenyl. propionsäureanhydrid 572.

 hydroxymercuriphenyls propionsäuremethylester

— methylphenyldiketonbis• nitrophenylhydrazon 139. Isopropyltriäthylsilylphenyl*

carbinol 527.

Iso-rhamnonsäurephenyl= hydrazid 81.

 rhamnosebromphenyls osazon 121.

- rhodeonsäurephenylhydr≠ azid 81.

rhodeosazon 58.

saccharinsäurephenylhydrazid 81.

Isovaleraldehyd-nitrophenyls hydrazon 131.

phenylhydrazon 30. Isovaleryl-ameisensäurephe-

nylhydrazon 85.

pseudocumolphenylhydr. azon 35.

Jod-acetaminophenylarsons säure 469.

- acetylarsanilsäure 469. aminobenzolarsonsäure

aminophenylarsonsäure

483. azidobenzolarsonsäure 451.

azidophenylarsonsäure451. azobenzol 225.

Jodbenzol-arsonsäure 448. azonaphthol 255.

azonaphtholdisulfonsäure 302.

azonaphtholsulfonsäure 304

azophenol 234.

Jodhydroxymercuribenzoes säure 569.

Jodmercuri- s. a. Hydroxys mercuri-.

Jodmercuri-anthranilsaure

methylanthranilsäure 582. - salicylsäure 571.

Jodo-benzolarsonsäure 449. phenylarsonsäure 449.

Jodoso-benzolarsonsaure 449. phenylarsonsäure 449.

Jod-oxyazobenzol 234. oxybenzolarsonsäure 456.

oxyphenylarsonsäure 456. phenolarsonsaure 456.

Jodphenyl-acetaldehydphes nylbenzylhydrazon 167.

arsendijodid 431. arsenoxyd 439.

arsinigsäureanhydrid 439.

arsonsäure 448.

dijodarsin 431.

hydrazin 126, 127. hydroxylamin 5.

jodnitrosophenylhydroxyl* amin 6.

nitrosophenylhydroxyls amin 6.

Jod-propionylaminophenyls arsonsäure 469.

propionylarsanilsäure 469.

— trypanrot 344.

K.

Ketopinsäurebromphenyls hydrazon 123 Ketoxylose aus Harn, Brom phenylhydrazon 121; Phenylosazon 58.

Kohlensäure-anilphenylhydrazon 73

bisphenylhydrazon 73.

 oximphenylhydrazon 73. Kongo-blau 342. rot 342.

Krystallponceau 306.

Lävulinsäure-methylesters phenylhydrazon 85.

phenylhydrazon 85. - tolylhydrazon 149, 159.

Limonen, Hydroxylaminooxim aus - 15, 16.

Lithium-phenyl 589. verbindungen 589.

Litholrot R 298. Luargol 508.

Lyxonsäurephenylhydrazid 81.

Lyxosazon 58.

Lyxose, Bismethylhydrazinos diphenylmethanderivat

Lyxose-bromphenylhydrazon 120, 121

nitrophenylhydrazon 140.

M.

Magnesium-diphenyl 549. verbindungen 549. Maleindialdehydbisphenyls hydrazon 40.

REGISTER

Malonaldehydsäureamidphe= nylhydrazon 85.

Malonsäuredihydrazid, Bisphenvlhvdrazonoacetessig= säureäthylesterderivat 90; Bistolylhydrazonos acetessigsäureäthylester= derivat 159.

Manno-heptonsäurephenyl= hydrazid 82.

heptosazon 62.

– heptosebromphenylhydr= azon 121.

heptosenitrophenylhydr= azon 140.

ketoheptosazon 62.

— ketoheptosebromphenyl= hydrazon 121.

Mannonsäurephenylhydrazid 82.

Mannosazon 60.

Mannose, Bisäthylhydrazinos diphenylmethanderivat und Bismethylhydrazinos diphenylmethanderivat 187.

Mannose-cyclohexylhydrazon 22.

nitrophenylhydrazon 129. — tolylhydrazon 156.

Menthenon, Hydroxylaminos oxim aus — 15.

Menthonmenthylhydrazon 23. Ment hylidenment hylhydrazin

Mercapto-benzaldehydphenyl= hydrazon 51.

essigsäurephenylhydrazid

– essigsäuretolylhydrazid

— phenylgiyoxylsäurephe: nylhydrazon 96.

Mesitonsäurephenylhydrazon

Mesityl- s. a. Trimethylphenyl-.

Mesitylen-azomesitylhydrazos noglutaconsaurediathyl= ester 230.

– diazoniumhydroxyd 361. Mesityl-hydrazonomesitylen= azoglutaconsäurediäthyl= ester 230.

— oxydnitrophenylhydrazon 132.

Mesoxalaldehydsäure-äthyl= esterbisphenylhydrazon

amidbisbromphenylhydr= azon 123.

amidbisnitrophenylhydr= azon 143.

amidbisphenylhydrazon 89. BEILSTEINs Handbuch. 4. Aufl. Erg.-Bd. XV/XVI.

Mesoxalaldehydsäure-bisnitro= phenylhydrazon 143. bisphenylhydrazon 89.

Mesoxaldialdehyd-hydratbis= nitrophenylhydrazon 137.

trisnitrophenylhydrazon 137.

Mesoxalsäureäthylesternitrilchlormethylphenylhydr= azon 150, 162.

dichlorphenylhydrazon 115

Mesoxalsäure-dihydrazid= phenylhydrazon 92.

dihydrazidtolylhydrazon, Bistolylhydrazonoacet= essigsäureäthylesterderi= vat 160.

- menthylesternitrilbrom= phenylhydrazon 124.

phenylhydrazon 92. Metasaccharinsäurephenyl= hydrazid 81.

Methionsäurebisphenylhydr= azid 103.

Methoxy-acetaminophenyl= arsonsäure 493.

– acetophenonphenylhydr: azon 52.

acetoxybenzolazonaph= thalin 277.

acetoxymercuri- s. Acetoxymercurimethoxy-

acetoxyphenylacetaldehyd= nitrophenylhydrazon 138.

aminophenylarsonsäure 493.

azobenzol 235.

Methoxybenzal- s. a. Anisal-. Methoxybenzalacetonphenyl= hydrazon 53.

Methoxybenzaldehyd-s.a. Anisaldehyd...

Methoxybenzaldehyd-acetyl= methoxybenzylhydrazon 191; s. a. 194.

benzoylmethoxybenzyl= hydrazon 192; s. a. 194.

methoxybenzylhydrazon 191, 193; s. a. 194.

 nitrosomethoxybenzyl= hydrazon 192, 193; s. a.

- oxybenzylhydrazon 191. Methoxybenzol- s. a. Anisol.. Methoxybenzol-arsonsäure

azoameisensäurenitril 238. azodimethylcyclohexenon 284

azophenanthren 271. - azostyrol 246.

 azotriphenylcarbinol 279. diazocyanid 238.

diazoniumhydroxyd 363.

Methoxybenzoyloxyazoben= zolsulfonsäure 297. Methoxybenzyl- s. a. Anisyl-.

Methoxybenzyl-dibenzoyl= hydrazin 193, 194.

– hydrazin 191, 192, 194. – semicarbazid 192.

Methoxy-diaminomethylazos benzol 341. diaminophenylarsonsäure

494. dimethylaminoazobenzol

314. Methoxyhydroxymercuribenzoesäure 571.

benzoesäureanhydrid 571.

phenoxypropionsäurean: hydrid 567.

Methoxyhydroxymercuri= phenylpropionsaureäthylester 573.

anhydrid 571. benzylester 573.

— methoxyhydroxymercuri: propylester 573.

- methylester 572. Methoxy-methylazobenzol **236**.

methylcarboxycarbometh= oxyphenylglyoxylsäure: phenylhydrazon 99.

-- methylhydrazobenzol 189. methylhydrindonnitro=

phenylhydrazon 137. naphthaldehydphenyl=

hydrazon 53. nitrobenzolazobenzoyl= essigsäure 144.

nitrobenzolazobenzoyl= essigsäuremethylester 144.

oxomethylendihydro= naphthalinphenylhydr= azon 53.

Methoxyphenyl-acetaldehyd= phenylhydrazon 53.

arsendichlorid 432.

– arsonsäure 455. — benzoyläthanphosphon: säure 429.

— benzoyläthylphosphon= säure 429.

benzylglyoxalbisphenyl= hydrazon 56.

--- dichlorarsin 432.

 diphenylenmethylnatrium **591**.

hydrazin 187, 188.

isobutyrylhydrazin 188, 190.

nitrosohydroxylamin 397, 398.

sulfonacetophenonphenyl= hydrazon 52. urethan 5.

40

Methoxy-propylidenphenylshydrazin 64.

salicylaldehydmethylphes
 nylhydrazon 55.

- salicylaldehydphenylhydrazon 55.

zimtaldehydphenylhydrs
 azon 53.

Methyl-acetaminophenyls arsinsäure 445.

acetoxymercurianthranils
 säuremethylester 582.

- acetylaminophenylarsons säure 469.

acetylanilinazonaphthol
 315.

acetylanilindiazoniums
 hydroxyd 372.
 acetylarsanilsäure 469.

Methyläthyl-acetylcarbinols methylphenylhydrazon 50.

brenztraubensäurephenvlahydrazon 85.
 cyclopentenonnitrophenylahydrazon

hydrazon 132.

diphenylphosphoniums
 hydroxyd 420.

ketoncarboxyphenylhydrazon 205.

ketonnitrophenylhydrazon
 131.

Methyläthylphenyl-hydrazos niumhydroxyd 27.

monosilanol 531.phosphinoxyd 422.

phospinioxyd 422.
 siliciumhydroxyd 531.

— silicol 531.

 tolylphosphoniumhydrs oxyd 421.

Methylallylphenyl-arsin 430.

— benzylarsoniumhydroxyd 432.

hydroxylamin 3.

— thiosemicarbazid 73.

tolylphosphoniumhydra oxyd 421.

Methylamino-acetophenons phenylhydrazon 100.

azobenzolcarbonsäure 315.
azobenzolsulfonsäure 317.

azobenzolsulfonsaure 317.
 dichlorphenylhydrazono-

essigsäureäthylester 109. Methylaminodimethyldiphes nylazo-dimethylanilin 335.

- naphthol 335.

naphtholdisulfonsäure 335.
 Methylamino-diphenylazodismethylanilin 335.

 hydroxymercuribenzoes säureanhydrid 582.

hydroxymercuribenzoes säuremethylester 582.

oxyphenylarsinsäure 447.

Methylamino-oxyphenylarsons säure 492.

phenolarsonsäure 492.
phenylarsinsäure 445.

— phenylarsonsäure 467.

Methylanilino-acetophenons phenylhydrazon 101.

 benzolazoanilinobenzos chinon 314.

pentadienalphenylhydrs
 azon 99.

Methyl-arsanilsäure 467.

arsenosophenylglycinisos
 amylester 445.

arsonomethylphenylglycinsisoamylester 488.

isoamylester 488.

— arsonophenylglycin und

Ester 477.

— arsonophenylglycylanthra-

nilsäure 475. — azobenzol 228.

- benzalaminoazobenzol 312.

-- benzalhydrazinoazobenzol 348.

benzochinonbenzoyltolylshydrazon 157.

 benzoylcyclopropannitros phenylhydrazon 134.
 benzoylphenylhydroxyls

amin 4.
Methylbenzyl-acetylsemicarbs

azid 176.

diacetylhydrazin 176.
hydrazin 164, 176.

ketonphenylhydrazon 35.
semicarbazid 176.

Methylbromoxynaphthylketon-naphthylhydrazon 181, 182.

— phenylbenzylhydrazon167. Methyl-bromphenylcyanguas

nyltriazen 406.

bromtriphenylmethylhydrsoxylamin 12.

butanolonmethylphenylshydrazon 50.
 butanolonphenylhydrazon

50.

butyldiazoaminobenzol

sulfonsäure 411.

butylphenylthiosemicarbs

azid 73. — carbäthoxyphenylhydr:

oxylamin 5. — chlorphenylcyanguanyl=

triazen 405. — chlorphenylhydrazin 106.

cyclohexandionbisphenyls
 hydrazon 41.

 cyclohexanonmethylcyclohexylhydrazon 23.

- cyclohexantrion, Dioxim
13.

Methylcyclo-hexendioncarbonsäureäthylesterphenylhydrazon 91.

hexenonessigsäuremethylsesterphenylhydrazon 87.

--- hexylhydrazin 22.

hexylphenylthiosemicarbs
 azid 23.

— pentandionbisphenylhydra azon 40.

— propylglyoxylsäurephenyls hydrazon 86.

Methyl-diathylphenylstibinisumhydroxyd 512.

diazoaminobenzol 407.

 diazoaminobenzolsulfons săure 411.

— dibenzylmonosilanol 531.

dibenzylsiliciumhydroxyd
 531.

— dibenzylsilicol 531.

Methyldichlormethyl-cycloshexadienonnitrophenylshydrazon 132.

isopropylcyclohexenons
 nitrophenylhydrazon 132.

Methyldiphenyl-acetylcyclospentenolphenylhydrazon 54.

carbinolazodimethylanilin
 315.

carbinolazonaphthol 270.
 carbohydrazidthiocarbonsaureanilid 76.

hydrazin 29.
phosphin 420.

- phosphinoxyd 423.

- phosphinoxyd 423. - semicarbazid 70, 73.

semicarbazidthiocarbons
 säurechlorid 75.

— stibin 513. — stibinoxydhydrat, Salze 515

— thiosemicarbazid 70, 73. Methylditolylhydrazin 147.

Methylen-bisnitrosobenzylhydrazin 169.

bisphenylhydroxylamin 4.
hydrindonbromphenyls

hydrazon 119.

— phenylhydrazin 30.

Methylformylanilin-azos naphthol 315.

— diazoniumhydroxyd 372.

Methylglyoylarsanilsaure 479. Methylglyoxal-bisnitrophenylshydrazon 135.

- bisphenylhydrazon 38.

nitrophenylosazon 135.oximphenylhydrazon 38.

— phenylosazon 38. Methylheptadecylketons carboxyphenylhydrazon

205.

Methyl-heptenonnitrophenylshydrazon 132.

hexylketoncarboxyphenylshydrazon 205.

hexylketonnitrophenylshydrazon 131.

hydrazobenzol 29, 154.
hydrindonnitrophenyl

hydrazon 134.

— hydrindonphenylhydrazon

36.

— hydroxylaminophenyls sulfon 13.

Methylhydroxymercurianthranilsäureanhydrid 582.

 anthranilsäuremethylester 582.

phenylnitrosamin 577.
 Methyl-indenonbromphenylshydrazon 119.

isohexylketonnitrophenylshydrazon 132.

 isopropylbenzochinons benzoyltolylhydrazon 157.

— jodmercurianthranilsäure 582.

Methyllävulinsäure-methylsesternitrophenylhydrazon 142.

 methylesterphenylhydrs azon 85.

nitrophenylhydrazon 142.
 phenylhydrazon 85.

Methylmercapto-acetyls

hydrazinonaphthalin 196.

azobenzol 239.

benzaldehydphenyls hydrazon 51.

— benzoldiazoniumhydroxyd 363.

Methylmercaptoessigsäuremethylphenylhydrazid 79.

phenylhydrazid 78.tolylhydrazid 159.

Methylmercaptonaphthalinazodimethylanilin 315.

azodimethylanilin 315.
— azonaphthol 266.

diazoniumhydroxyd 364.
diazosulfonsäure 254.

Methylmercaptonaphthylacetylhydrazin 196.

diimidsulfonsäure 254.
hydrazinsulfonsäure 197.

Methylmercaptophenylglysoxylsäure-methylestersphenylhydrazon 97.

— phenylhydrazon 96. Methylmercaptosulfohydra azinonaphthalin 197. Methylmercaptotoluoldiazos niumhydroxyd 364.

Methylmethoxymethylphenyladiketon-bisnitrophenylahydrazon 139.

— nitrophenylhydrazon 138.

Methyl-naphthalinazonaphsthol 262.

 nitroacetoxynaphthyl= ketonacetylphenylhydr= azon 63.

Methylnitrooxynaphthylsketon-bromphenylhydrsazon 120.

naphthylhydrazon 181, 182.

— phenylhydrazon 54. Methylnitro-oxyphenylarsins

säure 441.
— phenylhydrazin 130.

Methylnitrosamino-dimethyls diphenylazodimethyls anilin 335.

— dimethyldiphenylazonaphthol 335.

 dipĥenylazodimethylanilin 335.

— phenylarsonsäure 481.

phenylquecksilbers
 hydroxyd 577.

Methylnonylketon-carboxys phenylhydrazon 205. — nitrophenylhydrazon 132.

— sulfonaphthylhydrazon 212.

Methyl-orange 317.

— oxanilsäurearsonsäure 487. Methyloxy-aminophenyl=

arsinsäure 447.

— dimethylphenyldiketons bisnitrophenylhydrazon

— methylphenyldiketons bisnitrophenylhydrazon

— methylphenyldiketonnitros phenylhydrazon 138.

— naphthylketonnaphthylhydrazon 181, 182.

- naphthylketonphenyls benzylhydrazon 167.

naphthylketonphenyls
 hydrazon 54.

Methyl-pentanolonmethyls phenylhydrazon 50. — phenolarsonsäure 458.

Methylphenyl-acetylcarbinols methylphenylhydrazon 53.

acetylcyclopentendions
 phenylhydrazon 49.

äthyläminophenyltriazens
 oxyd 414.

Methylphenyl-äthyloncyclos pentendionphenylhydrs azon 49.

aminophenyltriazenoxyd
 414.

— arsenbromid 437.

arsinsäure 439.
benzoylhydroxylamin 4.

 benzylhydrazonium hydroxyd 164, 165.

- bromarsin 437.

— carbāthoxyhydroxylamin 5.

chloracetylhydrazin 64.
cyanguanyltriazen 405.

Methylphenylcyclohexendions carbonsäure-äthylesters phenylhydrazon 92.

methylesterphenyls
 hydrazon 91.

Methylphenyldimethylaminobenzolazophenylcarbinol 315.

- phenyltriazenoxyd 414.

phenyltriazenoxyd, Hydroxymethylat 414.
 Methylphenyl-fructosazon 61.

— glucosazon 61.

— glycerosazon 54. — glycinamidarsonsäure 487,

488. — glycinureidarsonsäure 487.

- glyoxalbisnitrophenylshydrazon 136.

glyoxalnitrophenylosazon
 136.

– hydrazin 27.

Methylphenylhydrazincarbonsaure-anilidthiocarbonsaurechlorid 75.

 phenylhydrazidthios carbonsäureanilid 76.
 Methylphenyl-hydrazinhydrs

oxymethylat 27.
— hydroxyarsin, Salze 437.

 hydroxyarsin, Salze 437
 indenonphenylhydrazon 37.

— mannosazon 61.

- methylaminophenyls triazenoxyd 414.

nitromethylphenyls
 thiohydroxylamin 6.
 phosphinsäure 425.

— pikrylhydrazin 147.

 tolylbenzylphosphoniums hydroxyd 422.

— triketonacetylphenylshydrazon 63.

- triketonphenylhydrazon

- trinitrophenylhydrazin

Methylpropylketon-nitrophenylhydrazon 131. — phenylhydrazon 30.

40*

Methylpropylphenyl-hydr= azoniumhydroxyd 28. hydroxylamin 3. Methyl-rot 315. sulfonhydroxylamino= benzol 13. tetrosazon 57. — tetrosephenylbenzyl= hydrazon 168. tetrosephenylosazon 57. – thioglykolsäurephenyl= hydrazid 78. — thioglykolsäuretolyl= hydrazid 159. – tolylcyanguanyltriazen 407, 408. – tolylhydrazin 147, 154. Methyltolylpropylketonbromphenylhydrazon 118. – phenylhydrazon 35. Methyltriphenyl-methyl= hydroxylamin 11. — phosphoniumhydroxyd 421. -- stannan 538. — zinn 5**3**8. Milchsäurenitrophenylhydr= azid 141. Mono-arsine 430. arsinigsäuren 438. arsonsäuren 448, 453. — diazoverbindungen 352. Monohydrazine $- C_n H_{2n+2} N_2 22.$ $- C_n H_{2n} N_2 23.$ $-C_{n}H_{2n-4}N_{2}$ 23. $-C_nH_{2n-10}N_2$ 180. $- C_n H_{2n-12} N_2$ 183. $-C_nH_{2n-14}N_2$ 184. $C_n H_{2n-20} N_2$ 184. Monohydroxylamine $- C_n H_{2n-5} ON 3.$ $\begin{array}{l} - C_n H_{2n-11}ON \ 10. \\ - C_n H_{2n-13}ON \ 11. \end{array}$ $- C_n H_{2n-21} ON 11.$ Mono-phosphine 420, 422. phosphinigsäuren 425, 426. phosphonsauren 427. silandiole 532. silane 525. - silanole 531. – silansäuren 536. triazene 404, 409.

628

N.

Naphthaldehyd-nitrophenyls hydrazon 127. phenylhydrazon 36. Naphthalinarsonsäureazo= naphthylamin 498.

Naphthalinazo-chloracetyl= naphthylamin 332.

dioxydiphenyl 278. - naphthol 252, 261, 262.

naphtholdisulfonsäure 305,

naphtholmethyläther 261, 262.

– naphthylamin 325, 331.

– oxynaphthoesäure 294. tribromoxyreten 272.

Naphthalin-bisazonaphthyl= aminsulfonsäure 341.

bisdiazoniumhydroxyd 362.

diazodimethylamino= phenylhydroxylamid 412. diazoniumhydroxyd 361.

Naphthalindisulfonsäureazos naphthalinazo-oxynaph= thoesäure 299.

salicylsäure 299.

Naphthalinsulfonsäureazoanisol 298.

naphthalinazoaminonaph= tholsulfonsäure 345.

naphthol 298, 299.

naphtholdisulfonsäure 305, 306.

- naphtholmethyläther 299.

phenol 298.

salicylsäure 299. Naphthindandionbisphenyl= hydrazon 45.

Naphthochinonbenzimid= diazid 373.

Naphthol-s. a. Oxynaphtha=

Naphtholazo-benzaldehyd 280, 281.

benzhydrol 269.

benzochinontrimethylimid

benzoesäure 287, 289, 290. benzoesäureisobutylester

290.

chlorsalicylsäure 292.

dinitrobrenzcatechin= methyläther 273.

dinitroresorcinmethyläther 275.

methyldiphenylcarbinol 270.

– naphtholpropyläther 266. nitrobenzoesäure 288, 290.

nitrooxybenzochinonoxim 285.

 nitrosonitroresorcin 275. oxybenzoesäure 292.

- pyrogalloldimethyläthers äthyläther 280. resorcindiäthyläther 273.

rhodanphenol 275.

salicylsäure 292.

terephthalsäuredimethyl= ester 291.

Naphthol-disulfonsäureazo: naphthalinsulfonsäure 305, 306.

orange 296.

Naphtholsulfonsäureazo-oxy dimethyldiphenylmethan

phenylendiamin 337.

Naphthylaminarsonsäure 489. Naphthylaminazo-nitroanisol 332, 333.

nitrophenol 332.

phenol 326, 332.

phenoläthyläther 326, 332. phenolmethyläther 325,

phenolphenyläther 326,

Naphthylamindisulfonsäure: azodiphenyl-azoamino= naphtholsulfonsäure 345.

sulfonsaureazojodnaph= thylamindisulfonsäure 344.

Naphthyl-aminodichlors phenylhydrazonoessig= säureäthylester 111. aminrot G 305.

– aminsulfonsäureazodi: methyldiphenylazonaph= thylamindisulfonsäure 343.

bisdiphenylylmethyl= ; natrium 590.

chlornaphthylthiohydr= oxylamin 10.

Naphthylenrot 341.

Naphthyl-hydrazin 180, 181. hydrazinsulfonsäure 212.

hydroxylamin 10.

isonitramin 396. magnesiumhydroxyd 555.

nitrobenzolazooxynaph= thylsulfoxyd 276.

nitrosohydroxylamin 396. quecksilberhydroxyd 564.

sulfonacetophenonphenyl=

hydrazon 52. Natrium-benzyl 589.

benzylisodiazotat 360.

 methoxyphenylfluoren 591. phenyl 589.

phenylfluoren 590.

triphenylmethyl 589.

verbindungen 589. Neosalvarsan 508.

Neucoccin 306.

Neurot L 298.

Nitramine 395.

Nitramino-acetophenon 401. anthrachinon 401.

benzaldehyd 400.

benzol 395.

— toluol 396.

Nitroacetaldehydphenylhydrazon 64.

Nitroacetamino-azobenzol 312.

-- benzolarsonsäure 484.

— methoxyphenylarsonsäure 493, 494.

— oxyazobenzol 339.

— oxyphenylarsonsäure 494.

phenylarsonsäure 484.
phenylstibonsäure 520.

Nitroacetanilidazonaphthol
321.

Nitroacetoxy-mercurioxys phenylarsonsäure 587.

— mercuriphenol 565.

— methylphenylarsonsäure 458.

— toluolarsonsäure 458. Nitrospetylmethylaminos:

Nitroacetylmethylaminoazos benzol 313.

Nitroäthoxy-aminoazobenzol 337.

— azobenzol 236.

azoxybenzol 385.

 benzaldehydphenylhydrs azon 51.

cyanhydrazobenzol 210.

 phenylhydrazinobenzos nitril 210.

Nitro-äthylanilinoazobenzol

äthylidenphenylhydrazin
 64.

 allyloxydimethylazobenzol 243.

Nitroamino-äthoxyazobenzol 337.

— azobenzol 310.

 benzolarsonsäure 464, 466, 483, 484.

 methoxyphenylarsonsäure 493, 494.

— methylphenylarsonsäure 488.

488. — oxyphenylarsonsäure 493.

phenolarsonsäure 493.
 phenolmethylätherarsonsäure 493, 494.

Nitroaminophenyl-arsendischlorid 435.

arsenoxyd 446.

— arsinigsäureanhydrid 446.

— arsonsāure 464, 466, 483, 484.

- dichlorarsin 435.

Nitro-aminotoluolarsonsäure 488.

anilinazonaphthol 321.
anilinoazobenzol 311.

— anisolazonaphthol 264.

anisoldiazoniumhydroxyd
 363, 364.

Nitroanthrachinonaldehydanthrachinonylhydrazon 201.

phenylhydrazon 50.

Nitro-arsonophenylglycins anilid 481.

azidobenzolarsonsäure 451.
azidophenylarsenoxyd 440.

 azidophenylarsinigsäures anhydrid 440.

— azidophenylarsonsäure 451.

— azobenzol 226

azoxybenzol 377, 378.
azoxybenzolcarbonsäure

389.

- benzalaminoazobenzol 312.

benzalchlornitrophenyls
 hydrazin 146.

Nitrobenzaldehyd-acetylphenylhydrazon 63.

- anthrachinonylhydrazon 199, 200.

 benzolazophenylhydrazon 348.

brommethylphenylhydrazon 150, 162.

bromphenylhydrazon 118.
 chlormethylphenylhydr

azon 160.

— dibromphenylhydrazon

124, 125.

— dichlorphenylhydrazon
108, 116.

jodphenylhydrazon 127.

methylphenylhydrazon 34.
nitrophenylhydrazon 133.

— phenylbenzylhydrazon 166, 167.

— phenylhydrazon 32, 33. — phenylhydrazonperoxyd 33.

phenyliminobenzylphenylshydrazon 66.

tribromphenylhydrazon
 126.

Nitrobenzal-dinitrophenylshydrazin 146.

— hydrazinoazobenzol 348. — hydrazinohydrozimtsäure:

athylester 209.

hydrazinophenylpropions
 säureäthylester 209.
 nitromethylphenylhydrs

azin 151, 163.

- nitrophenylhydrazin 128, 129, 141.

— phenylhydrazin 68.

Nitrobenzaminooxyazobenzol 339.

Nitrobenzochinon-acetimiddis azid 373.

diazid 363, 364.

— diazidearbonsäure 368.

- imiddiazid 373.

Nitrobenzoesäure-arsonsäure 461.

- azonaphthol 288, 290.

Nitrobenzol-arsinigsäure 439.
— arsonsäure 449, 450.

 arsonsäurediazoniumhydrs oxyd 499.

— arsonsäurestibonsäure 521.

Nitrobenzolazo-acetaminos phenol 339.

acetanilid 312.

— acetessigsäureäthylester 143.

acetylnaphthylamin 324.
äthylanthron 283.

- äthyldiphenylamin 311.

- äthylnaphthylamin 324.

allyloxyxylol 243.
aminonaphtholdisu

 aminonaphtholdisulfons säure 346.

 aminonaphtholdisulfons säureazophenetolazobens zolsulfonsäure 346.

aminophenetol 337.
anilin 310.

— anilinomethansulfonsäure

- anthranol 136.

benzaminophenol 339.

— benzolazophenol 238.

— benzoylessigsäure 129, 130, 143.

benzoylėssigsäureäthylsester 129, 130, 144.

benzoylnaphthylamin 324.
benzylcyanid 128, 130, 142.

— butyrylessigsäure 143.

diaminoanisol 340.dimethoxytoluol 276.

Nitrobenzolazodimethyl-acestondicarbonsaureathylsester 226.

anilin 311.butadien 225.

 chloracetylphenylendis amin 336.

cyclobutandioncarbons
 säureäthylester 295.

Nitrobenzolazodinitro-acete aminophenol 340.

— acetaminophenolacetat

 diacetylaminophenolacetat 340.

Nitrobenzolazo-dioxynaphs thalin 277.

— diphenylamin 311.

— essigsäureäthylester 69.

— essigsäureamid 69. — essigsäurenitril 69.

- formhydroxamsäure 226.

— isopren 225.

— isopropyloxyxylol 243.

Nitrobenzolazomethoxy-bens zoylessigsäure 144.

benzoylessigsäuremethyl2 ester 144

dimethylāthylbenzol 246.

— dimethylallylbenzol 247.— toluol 242.

— trimethylbenzol 245.

— **xy**lol **243,** 244.

Nitrobenzolazomethyl-acets anilid 313.

anilin 310.

- anthron 283.

— naphthol 268.

naphthylamin 328.

Nitrobenzolazo-naphthol 248, 251, 255; s. a. 267.

naphtholäthyläther 252, 257.

– naphtholmethyläther 252, 256.

— naphthylamin 324, 328.

- nitroacetophenon 226.

 nitroessigsäureäthylester 141.

— nitronaphthol 268.

 nitrophenylnitromethan 226.

oreindimethyläther 276. orcinmethyläther 276.

Nitrobenzolazooxy-anthracen

dimethyldiäthylbenzol 246.

— methoxynaphthalin 278.

 methoxytoluol 276. methylnaphthalin 268.

naphthoesäure 293, 294. toluol 242.

Nitrobenzolazo-phenanthrol 272.

phenetol 236.

phenol 234, 235; s. a. 239.

phenoläthyläther 236.

– phenylmethan 68.

phenylnitromethan 128, 129, 141.

- phenylpropan 68.

— phloroglucintrimethyl* ather 280.

– piperylen 225.

resorcindimethyläther 274.

— salicylsäure 292.

— sulfomethylanilin 311.

tetra bromdimethylbutan

 tetrahydronaphthol 247. — thiophenolmethyläther

240.

 tribromoxyreten 272. Nitrobenzolcarbonsäurearson săure 461.

Nitrobenzoldiazo-acetylhydrs azid 417.

– benzoylhydrazid 417.

— diacetylhydrazid 417.

Nitrobenzoldiazo-hydroxyd 356, 357.

methyläther 358.

methylanilid 406.

nitrophenylsulfon 225.

Nitrobenzol-diazoniumhydr= oxyd 356, 357.

isodiazohydroxyd 356, 357. sulfaminobenzolarsonsäure

sulfaminophenylarson= säure 484.

 sulfonsäureazodiaminos toluolsulfonsäure 341.

sulfonsäurenitrophenyl= hydrazid 129.

 sulfonylnitrophenyldiimid 225.

Nitrobenzoyl-azobromphenyl 224.

azophenyl 220, 221.

brommethylphenylhydrs

azin 151, 163. bromphenyldiimid 224. bromphenylhydrazin 122.

dibromphenylhydrazin 126.

dichlorphenylhydrazin 116. phenyldiimid 220, 221.

- phenylhydrazin 65, 67. Nitrobenzyl-aminophenyl=

arsonsäure 468. arsanilsäure 468

Nitrocarbäthoxyamino-ben= zolarsonsäure 466, 484

phenylarsonsäure 466, 484. Nitrocarbomethoxyphenyl=

acetonphenylhydrazon

Nitrocarboxy-benzolazoacet= essigsäureäthylester 204.

methylaminobenzolarson: säure 484.

methylaminophenylarson= säure 484.

phenylarsonsäure 4d1. Nitrochlornitrobenzolazo=

phenylmethan 146.

Nitrocinnamoylameisensäureäthylesterphenylhydr-

phenylhydrazid 88. Nitrocyanformaldehyd=

phenylhydrazon 69. Nitrodiacetoresorcin-bisphes nylhydrazon 57.

phenylhydrazon 57. Nitro-diacetylcyclopentadien=

phenylhydrazon 42. diäthoxyazoxybenzol 385.

diaminomethoxy azobenzol 340.

diaminomethylazobenzol= disulfonsaure 341.

Nitrodiazo-acetylanilin 373.

aminobenzol 406.

anilin 373. — benzol 356, 357.

naphthol 365.

phenol 363, 364.

resorcinmethyläther 365.

– salicylsäure 368.

toluol 359, 360.

Nitrodibenzoylcyclopenta: dienphenylhydrazon 47. Nitrodimethoxy-azobenzol

 benzophenonphenylhydrs azon 56.

- formylbenzoesäurephenyl= hydrazon 98.

- methylazobenzol 276. phenylhydrazinophthalid

Nitrodimethylamino-azobens

zol 311. benzolarsonsäure 484.

 chloracetaminoazobenzol 336.

phenylarsonsäure 484.

 propylazobenzol 314. Nitrodimethyl-azobenzol 228, **23**0.

 hydroxylaminoazobenzol 347.

– phenylarsonsäure 453. Nitro-dinitrobenzolazophes

nylmethan 146. dioxybenzolarsonsäure 459.

 dioxyphenylarsonsäure 459.

— diphenylbisdiazonium: hydroxyd 362.

formylphenoxyessigsäure* phenylhydrazon 51.

Nitroglyoxylsäure-äthylester= nitrophenylhydrazon

äthylesterphenylhydrazon

amidphenylhydrazon 69. Nitrohydrazino-benzolsulfon=

säure 211. oxytoluol 193.

— phenolsulfonsäure 212.

Nitrohydroxylaminoanisol 13.

azobenzol 347.

hydrozimthydroxamsäure

methoxybenzol 13.

phenyläthan 9. - toluol 7.

Nitrohydroxymercuri - benzoes säure 569.

oxyphenylarsonsäure 587. phenol 565.

phenolarsonsäure 587.

Nitro-hydrozimtaldehydphes nylhydrazon 68.

isopropylbenzaldehyds phenylhydrazon 35.

 isopropyloxydimethylazos benzol 243.

Nitromethoxy-acetaminos phenylarsonsäure 493, 494.

- aminophenylarsonsäure 493, 494.

benzochinondiazid 365.

benzoldiazoniumhydroxyd
 363; s. a. 364.

— cyanhydrazobenzol 210.
— diaminoazobenzol 340.

— diazoaminobenzol 409.

dimethyläthylazobenzol
 246.

dimethylallylazobenzol
 247.

— dimethylazobenzol 243, 244.

hydroxylaminobenzol 13.
methylazobenzol 242.

 phenylhydrazinobenzos nitril 210.

— stilbendiazoniumhydroxyd 365.

— trimethylazobenzol 245. Nitromethyl-aminoazobenzol

310. — aminobenzolarsonsäure 483.

— aminophenylarsonsäure 483.

— azobenzol 228.

benzaldehydphenylhydrazon 34.

Nitromethylbenzolazo-acetsessigsäureanilid 164.

acetessigsäurechlorid 163.
phenyldinitromethan 360.

— phenylnitromethan 151, 163.

Nitromethyl-diazoaminos benzol 406, 407.

indandionphenylhydrazon
 44.

— mercaptoazobenzol 240. Nitromethylphenyl-arsons

saure 451, 452.
— benzoylhydrazin 151, 163, 164.

— hydroxylamin 7.

— iminobenzylhydrazin 151, 163.

 naphthylthiohydroxyls amin 10.

 itromethylphenylmers captonaphthylthiohydrs oxylamin 14.

Nitronaphthalin-arsonsäure 453.

-- azophenol 237.

Nitronaphthalin-azosalicyls säure 292.

— diazoniumhydroxyd 361. Nitro-naphthochinondiazid 365.

naphtholazoresorein 274.
 naphthylglykolaldehyds
 phenylhydrazon 54.

- nitraminoanthrachinon 401.

Nitronitrobenzolazo-acetos phenon 226.

- essigsäureäthylester 141.

nitrophenylmethan 226.
phenylmethan 128, 129, 141.

Nitronitromethylbenzolazos phenylmethan 151, 163. Nitronitrophenylhydrazono-

acetophenon 142. — essigsäureäthylester 141.

— nitrophenylmethan 141. Nitro-opiansäurephenylhydrs

azon 98.

— oxophenylhydrazonopro-

pylbenzoesäuremethylsester 91.

Nitrooxy-acetaminoazobenzol 339.

acetaminophenylarsons
 säure 494.

 acetoxymercuriphenyls arsonsäure 587.

 aminophenylarsonsäure 493.

 anthrachinonarsonsäure 460.

-- azobenzol 234, 235, 239.

azobenzolearbonsäure 292.
azobenzoleulfonsäure 296.

— azoxybenzol 385.

— benzaminoazobenzol 339. Nitrooxybenzochinonoxim-

azonaphthol 285.

diazoniumhydroxyd 367.
 Nitrooxy-benzolarsonsäure

454, 455, 456.

- benzolazotoluol 242.

— benzolcarbonsäurearsons

säure 463. — benzylaminophenylarsons

säure 468.

— benzylarsanilsäure 468.

— carboxyphenylarsonsäure

463.
— dimethyldiäthylazobenzol

246. — hydrazinotoluol 193.

hydrazinotoluol 193.
 hydroxymercuriphenyls
 arsonsäure 587.

Nitrooxymethoxy-acetos phenonphenylhydrazon 56.

benzolarsonsäure 459.
methylazobenzol 276.

Nitrooxymethoxyphenyl= arsonsäure 459.

Nitrooxymethyl-azobenzol 242.

benzaldehydphenylhydrazon 53.

phenylarsonsäure 458.
phenylhydrazin 193.

Nitrooxyphenyl-arsenoxyd
441.

- arsensesquisulfid 457.

— arsin 432.

— arsinigsäureanhydrid 441.

arsonsäure 454, 455, 456.
quecksilberhydroxyd 565.

- stibonsäure 519.

Nitro-oxytoluolarsonsäure 458.

— phenol, Benzaminonaphsthalindiazoäther 374.

Nitrophenol-arsonsäure 454, 455, 456.

azonaphthol 263, 264, 265.
azonaphtholsulfonsäure

302.

— azonitronaphthol 268.

— azonitrophenol 239.

azoresorcin 274.
diazoniumhydroxyd 363.

Nitrophenoxymethylacetos phenonphenylhydrazon 53.

Nitrophenyl-acetoxybenzyla diacetylhydrazin 140.

— acetyltetrazen 417.

— arsenoxyd 439. — arsinigsäure 439.

— arsinigsäureanhydrid 439.

— arsonsäure 449, 450.

— benzoylhydrazin 128, 140. — benzoyltetrazen 417.

— diacetyltetrazen 417.

Nitrophenylformaldehydchlornitrophenylhydrazon 146.

— dinitrophenylhydrazon
 146.

 nitromethylphenylhydrs azon 151, 163.

nitrophenylhydrazon 128,
 129, 141; s. a. 133.

— phenylhydrazon 68.

Nitrophenyl-glyoxalbisphenylhydrazon 43.

glyoxalphenylosazon 43.
hvdrazin 127, 129, 130.

— hydrazin 127, 129, 130. Nitrophenylhydrazino-

äthoxybenzonitril 210.

dimethoxyphthalid 98.mekonin 98.

methoxybenzonitril 210.
propionsāure 141.

Nitrophenylhydrazinsulfonsäure 211.

Nitrophenylhydrazono-acetamid 69.

acetonitril 69.

--- acetophenon 128, 129, 136.

-- buttersäure 129.

essigsäureäthylester 69.

glutaconsäurediäthylester

– methylglutarsäure 144. — methyltricarballylsäuretris

äthylester 144. --- nitroacetophenon 142.

nitroessigsäureäthylester

nitrophenylnitromethan 141.

Nitrophenyl-iminobenzyl= hydrazin 128, 140.

naphthylthiohydroxyl= amin 10.

nitrophenylmercaptonaph= thylthiohydroxylamin 14.

- nitrosamin 357.

-- phenyliminobenzylhydr= azin 141.

propylidenphenylhydrazin 68.

– stibonsäure 518.

- tolylthiohydroxylamin 8.

-- trinitrophenylhydrazin

Nitropropylbenzolazo-dis methylanilin 314. - naphthol 261.

Nitrosalicylaldehyd-athyl=

ätherphenylhydrazon 51. essigsäurephenylhydrazon 51.

Nitrosamino-äthylbenzoyl= aminonaphthalin 374.

benzophenon 366. Nitroso-acetylbromphenyl=

hydrazin 124. acetylhydrazobenzol 104.

- acetylphenylhydrazin 104.

- aminobenzalnitrophenyl= hydrazin 145.

 anisalmethoxybenzyls hydrazin 194.

- arsonophenylglycinamid

-- benzalbenzylhydrazin 169. -- benzalbromphenylhydra=

zin 124. benzalphenylhydrazin 104.

benzhydrylsemicarbazid 183.

benzolarsonsäure 449. benzolaulfonylbenzyls hydrazin 170.

-- benzoylbenzylhydrazin 169.

benzovlhydrazobenzol 105. benzoylphenylhydrazin 105.

Nitroso-benzylbenzoylhydr= azin 169.

benzylhydrazin 169. benzylsemicarbazid 169.

 bromphenylacetylhydrazin 124.

— bromphenylbenzalhydr≈ azin 124.

bromphenylformylhydr= azin 124.

chlorbenzalchlorbenzyl=

hydrazin 170. dibenzylhydrazin 170.

dimethylbenzaldimethyl= benzylhydrazin 178.

dimethylbenzylhydrazin 178.

dinitrohydrazobenzol 146. diphenylacetylhydrazin

104. diphenylbenzoylbenz*

hydrazidin 105. diphenylbenzoylhydrazin

105. diphenylmethylenphenyl=

hydrazin 104. formylbromphenylhydr=

azin 124. formylphenylhydrazin

104. Nitrosohydrazino-hydrozimt=

säureäthylester 210. phenylessigsäureäthylester

206, 207, 209. phenylpropionsäureäthyl= ester 210.

Nitrosohydroxylamine 395. Nitrosohydroxylamino-anisol 397, 398.

benzaldehyd 400.

benzol 395.

menthanolon, Oxim 402

menthanon 399; Oxim 399. menthon 399; Oxim 399.

naphthalin 396. phenol 396, 398.

tetrahydrocarvon, Oxim

trimethylbicycloheptanon 400; Oxim 400.

Nitroso-iminobenzylnitros phenylhydrazin 145. isopropylbenzalisopropyle

benzylhydrazin 179.

isopropylbenzylhydrazin 179.

methoxybenzalmethoxys benzylhydrazin 192, 193; s. a. 194.

methoxybenzylhydrazin 192, 193, 194.

methylarsanilsäure 481.

methylbenzvlhydrazin 169, 170, 176.

Nitroso-methylbenzylsemi= carbazid 176.

nitrohydrazobenzol 347. nitrophenyliminobenzyls

hydrazin 145. nitroresorcinazonaphthol

oxybenzaloxybenzylhydr= azin 193.

Nitrosophenyl-acetylhydrazin 104.

äthylidenphenylhydrazin 104.

arsonsäure 449.

benzalhydrazin 104.

benzoylhydrazin 105.

diphenylmethylenhydrazin 104.

formylhydrazin 104.

— hydrazin 104.

phenyläthylidenhydrazin 104.

Nitroso-salicylaloxybenzyl= hydrazin 192.

tolubenzylhydrazin 176.

triphenylsemicarbazid 105. Nitro-tetramethoxyazoxy

benzol 386. toluidinorange 258.

Nitrotoluol-arsonsäure 451,

 azoacetylnaphthylamin 330, 331.

 azobenzoylnaphthylamin 330, 331.

azonaphthol 258.

azonaphthylamin 329, 330. diazohydroxyd 359, 360.

— diazoniumhydroxyd 359, **36**0.

 isodiazohydroxyd 359, 360. -- sulfonyldiazoaminobenzol =

sulfonsäure 411.

sulfonyloxyphenylarson= säure 457

Nitro-toluylaldehydphenyl= hydrazon 34. trioxyazobenzol 274.

xylolarsonsäure 453.

0.

Onanthol-nitrophenyl= hydrazon 131.

phenylhydrazon 30. Onanthylidenphenylhydr. azin 30.

Opiansäurephenylhydrazon 98.

Orange I 296.

- II 296.

--- III 317. --- IV 319.

-- G 305. --- GR X 302.

- Oxalamino-methylphenyls arsonsäure 487.
- phenoxyacetylarsanilsäure 477.
- phenylarsonsäure 465; s. a. 470.
- -- phenylglycylarsanilsäure 480, 481; Amid 481.
- Oxalbernsteinsäuretriäthyl= ester-diphenylhydrazon
- phenylhydrazon 96.
- Qxal-brenzweinsäuretriäthyl= esternitrophenylhydrazon
- glutarsäuretriäthylester= phenylhydrazon 96.
- propionsäureamidphenyls hydrazon 93.
- saureacetylhydrazidamid= dichlorphenylhydrazon
- Oxalsäureäthylester-acetyl= amiddichlorphenyls hydrazon 111.
- äthylamiddichlorphenyl= hydrazon 109.
- amidchlormethylphenyl* hydrazon 161.
- amidchlorphenylhydrazon 107.
- amiddichlorphenylhydra=
- zon 109. aniliddichlorphenyl=
- hydrazon 110. - anisididdichlorphenyl=
- hydrazon 111. benzylamiddichlorphenyl=
- hydrazon 110. butylamiddichlorphenyl= hydrazon 109.
- camphylamiddichlor=
- phenylhydrazon 110. chloridchlormethylphenyl=
- hydrazon 150, 160. chloridchlorphenyl=
- hydrazon 107. -- chloriddichlorphenyl
- hydrazon 109.
- chloridtolylhydrazon 157. - isoamylamiddichlors phenylhydrazon 110.
- isobutylamiddichlor= phenylhydrazon 110.
- -- methylamiddichlorphenyls hydrazon 109.
- naphthylamiddichlors phenylhydrazon 111.
- phenetididdichlorphenyls hydrazon 111.
- propylamiddichlorphenyl= hydrazon 109.
- toluididdichlorphenyl: hydrazon 110.

- Oxalsäure-amidarsonoanilid
- amidchloridchlormethyl= phenylhydrazon 161.
- amidphenylhydrazid 68. anilidbenzolazoanilid 313. Oxalsäurebenzalhydrazid-
- amidchlormethylphenyl= hydrazon 161.
- amiddichlorphenyl= hydrazon 112.
- toluididdichlorphenyl= hydrazon 112.
- Oxalsaure-bisbenzalhydrazid= dichlorphenylhydrazon
- bisdiphenylhydrazid 69. bismethylphenylhydrazid
- bisphenylhydrazid 68. -- chlorbenzalhydrazid= toluididdichlorphenyl=
- hydrazon 112. dichlorbenzalhydrazid= amidchlormethylphenyl= hydrazon 161.
- dihydraziddichlorphenyl=
- hydrazon 113. hydrazidamidchlormethyl: phenylhydrazon 161.
- hydrazidamiddichlor: phenylhydrazon 112.
- hydrazidtoluididdichlor: phenylhydrazon 112.
- isopropylidenhydrazid= toluididdichlorphenyl= hydrazon 112.
- methylbenzalhydrazid* amidchlormethylphenyl= hydrazon 161.
- nitrobenzalhydrazid= toluididdichlorphenylhydrazon 113.
- oxybenzalhydrazidamid: chlormethylphenyl: hydrazon 162.
- -- salicylalhydrazidtoluidid: dichlorphenylhydrazon 113.
- toluididdichlorphenyl* hydrazon 110.
- vanillalhydrazidamidchlor= methylphenylhydrazon 162.
- Oxalylacetessigsäureäthyls ester-bisphenylhydrazon
- phenylhydrazon 93, 94. Oxalylanthronphenylhydras zon 50.
- Oxalzimtsäurephenylhydras zon 94.
- Oxamid-chlormethylphenyl= hydrazon 161.
- dichlorphenylhydrazon 111.

- Oxamidsäure-benzalhydrazid= dichlorphenylhydrazon 113.
- chloriddichlorphenyl* hydrazon 111.
- hydraziddichlorphenyl= hydrazon 113.
- --- phenylhydrazid 68.
- -- tolylimiddichlorphenyl* hydrazon 112.
- Oxaminodihydrocampher: phoron 14.
- Oxaniliddiarsonsäure 463. Oxanilsäurearsonsäure 465,
- Oximino- s. a. Isonitroso-.
- Oximino-carboxyphenyl= hydrazonobuttersäureäthylester 204.
- dimethylbenzolazoessig= säureäthylester 174.
- -- hydroxylaminobenz= hydryldihydronaphthalin
- --- hydroxylaminodiphenyl= heptadien 17.
- -- hydroxylaminomethyl: cyclohexylacethydro= xamsäure 20.
- phenylhydrazonodinitro= phenylpropan 43.
- phenylhydrazonopropan 38.
- trimethylbenzolazoessig= säuremethylester 177.
- Oxo-acetylphenylhydrazono: methoxyphenylpropion= säuremethylester 98.
- adipinsäurediäthylester= phenylhydrazon 93.
- adipinsäurephenylhydr=
- aminobenzolazoamylen 48. bisphenylhydrazonopentan
- **4**8. Oxobromphenylhydrazono-
- buttersäure 123. -- buttersäuremethylester 124.
- Oxocarboxyphenylhydrazonos glutaršāurediāthylester 204.
- Oxochlornitrophenylhydrazonobuttersäure-benzyls amid 649.
- chloranilid 649.
- -- chlorid 649.
- Oxodiazoverbindungen 366. Oxodichlorphenylhydrazonobuttersäureäthylester 114.
 - propylpyridin 114.
- Oxodimethyldiphenylhexa: hydrotriazin 79.

Oxodimethylphenyl-hydrazonoglutarsäurediäthylaester 175.

oxyphenylhexahydrotris
 azin 79.

Oxo-dokosancarbonsäures äthylamidphenylhydrs azon 86.

glutarsäurephenylhydrsazon 92.

--- hydrazine 197.

- hydroxylamine 14.

--- iminophenylhydrazonopentan 48.

methoxyphenylcapronsäureäthylesterphenylshydrazon 97.

Oxomethylglutarsäure-nitrosphenylhydrazon 144.

phenylhydrazon 144.

— phenylhydrazon 93.

Oxonitrocarboxyphenylshydrazonobuttersäuresäthylester 204.

Oxonitromethylphenylahydrazonobuttersäureäthylester 151, 164.

- amid 151, 164.

- anilid 164. - chlorid 163.

Oxonitrophenylhydrazonobuttersäureäthylester 143.

- capronsäure 143.

methoxyphenylpropionssäure 144.

-i- methoxyphenylpropions säuremethylester 144.

-- phenyläthan 128, 129, 136.

 phenylpropionsäure 129, 130, 143.

— phenylpropionsäureäthylsester 129, 130, 144.

Oxopentadiendicarbonsäurediäthylesterbromphenylhydrazon 124.

- dimethylestermethyls phenylhydrazon 94.

phenylhydrazon 94.
Oxophenylhydrazono-benzols
azopentan 48.

buttersäure 89.

- buttersäureäthylester 90.

-- capronsäureäthylester 91. -- glutarsäurediäthylester 95.

-- methoxyphenylpropions saure 98.

- methoxyphenylpropions

säuremethylester 98. --- phenylpropionsäures

isobutylester 91. — phenylpropionsäures methylester 91.

Oxotolylhydrazonobuttersäure 149.

Oxotolylhydrazono-butters säureäthylester 149, 159. — buttersäureamid 149, 159.

— glutarsäurediäthylester 149, 160.

Oxyacetamino-acetophenonphenylhydrazon 102.

--- azobenzol 338.

- - azobenzolcarbonsäure 317.

- - phenacylarsanilsäure 479. - - phenylarsonsäure 493.

-- phenylglyoxalbisphenyls hydrazon 102.

Oxy-acetonphenylhydrazon 50.

- acetophenonphenyls hydrazon 52.

Oxyacetyl-äthylphenyls hydrazinoäthylbenzol 195.

- azobenzol 281.

— phenylhydrazinoäthyl= benzol 195.

Oxyäthoxy-azobenzol 236, 274.

azobenzolsulfonsäure 297.
 methylpropiophenonnitrosphenylhydrazon 138.

Oxy-athylazobenzol 242.

— allylazobenzol 246. Oxyamino- s. a. Aminooxy-. Oxyamino-acetamino-

stibarsenobenzol 522.
— acetophenonphenyl

hydrazon 102. — anthrachinonarsonsäure

496.
— arsenobenzol 502, 506.

- arsenoverbindungen 506.

azobenzol 338.

— azobenzolcarbonsäure 317. — azoverbindungen 337.

— benzolarsenomethan 506.

 benzolarsonsäure 491, 492, 494.

- benzylarsanilsäure 479.

 carboxymethylaminos arsenobenzol 506.

— methylphenylarsonsäure 495.

Oxyaminophenyl-arsens dichlorid 436.

- arsenoxyd 446, 447.

arsensulfid 447.arsin 435.

— arsinigsäureanhydrid 446,

447.

- arsonsäure 491, 492, 494. - glyoxalbisphenylhydrazon 102.

stibonsäure 521.

 thioarsinigsäureanhydrid 447.

Oxyaminostibarsenobenzol 522.

Oxy-aminotoluolarsonsäure

 anilinophenylhydrazonos methylbenzylnaphthoes säuremethylester 103.

— anisalhydrazinohydrinden

— anthrachinonarsonsäure 460.

— anthrachinonyltriazen 412.

arsenoverbindungen 500.arsine 432.

- arsinophenylurethan 436.

- arsonophenylglycinureid 492.

Oxyazo-benzol 233.

— benzolcarbonsäure 290, 291.

- benzolsulfonsäure 296.

— naphthalin 252, 261, 262.

 naphthalindisulfonsäure 305, 306.

 naphthalintrisulfonsäure 305, 306.

verbindungen 233.

Oxy-azoxybenzol 382.

- azoxyverbindungen 381.

- benzalaminoazobenzol 312.

Oxybenzaldehyd-s. a. Salicylaldehyd-.

Oxybenzaldehyd-anthrachis nonylhydrazon 199, 201.

nitrosooxybenzylhydrazon
 193.

- phenylhydrazon 51.

Oxy-benzalhydrazinohydrins den 196.

benzaminoazobenzol 339.
 benzhydrylbenzophenon

phenylhydrazon 54.

— benzhydrylsalicylaldehyd=

phenylhydrazon 57.
— benzochinonanildiphenyl=

hydrazon 198. Oxybenzoesäure-s. a. Salicylsäure-.

Oxybenzoesäureazo-naphthol

- naphtholsulfonsäure 302

Oxybenzol- s. a. Phenol-. Oxybenzol-arsinigsäurean-

hydrid 440. – arsonsäure 454, 455.

— arsonsäurediazoniumsalz 499.

- azoäthylbenzol 242.

azoallylbenzaldehyd 285.

azoallylbenzol 246.
azoallylnaphthalin 269.

 azoanilinobenzolazophes nyliminomethylbenzyls naphthoesäuremethylsester 313.

- Oxybenzolazoanilino-benzyls naphthoesäuremethyls ester 313.
- methoxybenzylnaphthoes
 säuremethylester 313.
- methylbenzylnaphthoessäuremethylester 313.

Oxybenzolazo-anthracen 270.
— diallylbenzol 247.
— dimethylacetophonen 285

— dimethylacetophenon 285.
— dimethylathylbenzol 246.

— dimethylallylbenzol 247.
— dimethyldiäthylbenzol 246.

246.
— dimethylnaphthalin 268, 269.

- diphenyl 269.

 hexamethylphenanthren 272.

methylbenzoesäureäthylsester 293.
 methylisopronylbenzol

— methylisopropylbenzol 245.

- naphthalinsulfonsäure 300; s. a. 301, 302, 304.

— phenanthren 270.

— toluol 241.

triphenylcarbinol 279.
 xylol 242, 243, 244.

Oxybenzol-carbonsäurearsons säure 463.

diazoniumhydroxyd 363.
sulfonsäurediazoniums

hydroxyd 370.

Oxybenzoyl-azobenzol 282.

hydrazinohydrinden 196.
oxyazobenzol 274.

Oxybenzyl-acetylsemicarbazid
192.

formylsemicarbazid 192.semicarbazid 192.

Oxybisacetamino-hydroxys mercuriphenylarsonsäure 588.

phenylarsonsäure 495.
 Oxybisbenzolazo-dimethylacetophenon 285.

— dimethylacetylbenzol 285.

dimethyläthylbenzol 246.
dimethylallylbenzol 247.

dimethylallylbenzol 247.
dimethylnaphthalin 269.

— diphenyl 269.

— methylisopropylbenzol 245.

- xylol 243, 244.

Oxybis-dimethylbenzolazos xylol 244.

— hydroxylaminotoluol 13. Oxybishydroxymercuri-cymol

567.
— methylazobenzolarsons
säure 586.

— phenylarsonsäure 587.

Oxybis-methylphenylhydrazonopropan 54.

 nitrophenylhydrazonos propan 137.

— phenylhydrazonobutan 55.

— toluolazotoluol 241.

Oxybrenztraubensäure-nitros phenylosazon 143.

osazon 89.

Oxy-brombenzolazoanthracen

270. — butyraldehydbromphenyl=

hydrazon 120. Oxycarbathoxyaminophenylarsin 436.

- arsonsäure 492, 494.

Oxycarboxy-benzolazobenzolazoacetessigsäureäthylaester 349; Dinitrophenylahydrazon 349.

 benzolazophenylhydrazos noacetessigsäureäthyls ester 349.

— phenylarsonsäure 463.

Oxy-chloracetaminoazobenzol 338.

- chloracetyldiazoaminos benzol 410.

 chlornitrobenzylacetos phenonphenylhydrazon 54.

 cinnamalhydrazinohydrins den 196.

Oxydiacetyl-bisphenylhydra azon 55.

— oximphenylhydrazon 55.

Oxy-diāthylazobenzol 242. — diallylazobenzol 247.

diaminoarsenobenzol 506.
diaminophenylarsonsäure

— diazoverbindungen 363. Oxydimethoxy-benzaldehyds

nitrophenylhydrazon 139.

— phenylglyoxylsäurenitro

phenylhydrazon 144.

— phenylhydrazid 81.

phenylhydrazid 81.
Oxydimethyl-acetylazobenzol
285.

äthylazobenzol 246.
allylazobenzol 247.

 aminophenylarsonsäure 492; Hydroxymethylat 492.

— azobenzol 241, 242, 243,

azobenzolearbonsäure 292.
diacetylazobenzol 286.

diäthylazobenzol 246.

isopropylazobenzol 245.
 propiophenonnitrophenylahydrazon 137.

Oxy-diphenyldiazoniums hydroxyd 365.

– hydrazine 187.

 hydrazinohydrinden 195, 196.

 hydrazinotoluolsulfonsäure 212.

– hydroxylamine 12.

Oxyhydroxymercuri- s. a. Hydroxymercurioxy-.

Oxyhydroxymercuri-azobenszol 586.

- benzoesäure 570.

benzoesäureanhydrid 570, 571.

carboxyphenylarsonsäure
 587.

methylazobenzol 586.

— methylphenylarsonsäure 587.

— naphthoesäureanhydrid 573.

 oxybenzhydrylnaphthalin 568.

 oxyisopropylnaphthalin 568.

-- toluolarsonsäure 587.

xylol 566.

Oxymethoxyacetophenonnitrophenylhydrazon 128, 129, 138.

phenylhydrazon 56.

- tribromphenylhydrazon 126.

Oxymethoxy-aminophenylarsonsaure 495.

azobenzol 273.

azobenzelsulfonsäure 297.
benzaldehyd s. a. Vanils

lin-.

— benzaldehydmethylphes nylhydrazon 55.

benzaldehydphenylhydrazon 55.

 benzalphenylhydrazinos phenylpropiophenons phenylhydrazon 203.

phenylhydrazon 203.

— benzolarsonsäure 459.

- benzolazonaphthalin 277, 278.

 benzylacetonphenylhydr≠ azon 56.

bisbenzolazonaphthalin
 277.

Oxymethoxyhydroxymers curi-hydrozimtsäureans hydrid 573.

— phenylpropan 568.

Oxymethoxyphenyl-acetaldeshydnitrophenylhydrazon 138.

– arsonsäure 459.

 glyoxalbisnitrophenyl= hydrazon 140. Oxymethoxyphenyl-glyoxals nitrophenylosazon 140.

 hydrazinophenylpropios phenonphenylhydrazon 202.

-- nitrosaminophenylpropio= phenonphenylhydrazon 102.

Oxymethyl-acetophenonphes nylhydrazon 53.

- acetylazobenzol 281.

aminophenylarsonsäure

- azobenzol 236, 241.

azobenzolarsonsäure 498. -- azobenzolcarbonsäure:

äthylester 293.

- benzaldehydphenylhydr= azon 53.

 benzovlazobenzol 282. hydrindonphenylhydrazon

- isopropylazobenzol 245. -- mercaptoazonaphthalin

266. phenylacetonmethylphe= nylhydrazon 53.

- phenylarsonsäure 458.

Oxymethylphenylglyoxal-bisnitrophenylhydrazon 138. - nitrophenylosazon 138.

Oxymethylphenylglyoxyl= säure-benzoylphenyl= hydrazon 97

phenylhydrazidphenyl: hydrazon 97.

phenylhydrazon 97. Oxynaphthaldehyd-brom=

phenylhydrazon 120.

phenylbenzylhydrazon 167.

 phenylhydrazon 53. Oxynaphthalin- s. a. Naph= thol-

Oxynaphthalin-azodinitros

guajacol 273. sulfonsaurediazonium:

hydroxyd 370. Oxy-naphthoesäureazonaph= thalinazonaphthalindi:

sulfonsäure 299. - naphthylquecksilberhydr=

oxyd 567.

-- nitrobenzolazoanilinobens zylnaphthoesäuremethyl= ester 313.

 nitrobenzolazoanthracen 270.

— oximinophenylhydrazono= butan 55.

Oxyoxo-benzolazoamylen 48. --- diazoverbindungen 367.

-- hydrazine 202.

-- hydroxylamine 18.

Oxyoxophenyl-hydrazino= methoxyphenylpropionsäuremethylester 98.

— hydrazinophenylpropion= säuremethylester 91.

styrylheptancarbonsäure= phenylhydrazon 97.

Oxy-oxyformylbenzylnaph= thoesauremethylesterphenylhydrazon 99.

 phenoxyazobenzol 238. Oxyphenyl-arsenoxyd 440.

— arsin 432.

arsinigsäureanhydrid 440.

- arsonsäure 454, 455.

— brenztraubensäurephenyl= hydrazon 97.

calciumhydroxyd 556.

glycinureidarsonsäure 492. — glycylarsanilsäure 479.

glyoxalbisnitrophenyl=

hydrazon 138. glyoxalnitrophenylosazon

138. - glyoxylsäurephenylhydr≈

azon 96. 97. Oxyphenylhydrazino-benzovl= essigsäuremethylester 91.

benzylnaphthoesäure= methylester 210.

methylbenzylnaphthoe= säuremethylester 210.

Oxyphenyl-hydrazonophenylhydrazinophenylmeth: oxyphenylpropan 202.

– nitrosohydroxylamin 396,

 oxyphenylarsinsäure 440. quecksilberhydroxyd 564, 565.

– stibonsäure 519.

- urethan 5.

Oxy-propiophenonnitrophe= nylhydrazon 137.

propyloxyazonaphthalin 266.

salicylalhydrazinohydrin= den 196.

Oxysemicarbazino-hydrinden 196.

methylbutyrophenonsemi= carbazon 202.

methylpropiophenonsemi= carbazon 202.

Oxy-stibarsenobenzol 521.

sulfonaphthylureidoazo= benzolsulfonsäure 319.

 tetraaminoarsenobenzol 506.

tetramethylazobenzol 244.

- tetraphenylguanidin 5. toluolarsonsäure 458.

Oxy-toluolazomethyliso= propylbenzol 245.

toluolazotoluol 241.

- tolylurethan 7. – triazene 412.

– triazenoanthrachinon 412.

- triphenylbenzylguanidin 9. — triphenyltolylguanidin 8.

valeraldehydbromphenyl= hydrazon 120.

vanillalhydrazinohydrin= den 196.

P.

Päonol-nitrophenylhydrazon 128, 129, 138.

phenylhydrazon 56.

tribromphenylhydrazon 126.

Paranil A 357.

Para-nitranilinrot 255. - rot 255.

Pellidol 322.

Pentaacetylglucose-acetyl= phenylhydrazon 63.

phenylhydrazon 59. Pentaaminomethylamino=

arsenobenzol 504. Pentadecyltolylketonphenyl= hydrazon 35.

Pentakis-acetoxymercuriacet= anilid 578.

 hydroxymercuriacctanilid 578.

Pentamethylenbisquecksilber= phenyl 559.

Pentamethylphenol, Acets aminobenzoldiazoäther 372; Benzaminonaphtha= lindiazoäther 374.

Pentanitrohydrazobenzol 147. Pentantrion-benzoylphenyl= hydrazon 66.

bisphenylhydrazon 48.

- phenylhydrazon 48. Pentaphenylchrombromid 591.

Pentazdiene 419. Perillaaldehydphenylhydr:

azon 31. Phenacyl-aminobenzoesäure

phenylhydrazon 101. aminophenylarsonsäure

469.

arsanilsäure 469.

quecksilberhydroxyd 568. Phenäthyl-acetylsemicarbazid

171. formylsemicarbazid 171.

glyoxalbisnitrophenyl= hydrazon 136.

glyoxalnitrophenylosazon

semicarbazid 171.

Phenanthrenchinon-bisazos phenol 284.

phenylhydrazon 270.
 Phenetidinodichlorphenylshydrazonoessigsäuresäthylester 111.

Phenetolazo-acetylnaphthyls amin 326.

- azoxybenzol 393.

 benzaldehydsulfonsäure 307.

- benzoylnaphthylamin 326.

 dioxydimethyltriphenyls methandicarbonsäures sulfonsäure 308.

dioxytriphenylmethandiscarbonsäuresulfonsäure
 308.

- naphthol 250, 252, 263, 264, 265.

naphtholacetat 251, 253.
naphtholäthyläther 250,

253, 264, 266.

— naphtholbenzoat 253.

- naphtholmethylather 250,

253, 263, 265. — naphthylamin 326, 332.

 oxydimethylfuchsondis carbonsäuresulfonsäure 308.

 oxynaphthoesäure 293, 294.

— phenetol 238.

- sulfobenzalaminoazobenzol 314.

Phenetolazosulfobenzaldehydanil 307.

- benzolazoanil 314.

- dimethylaminoanil 307.

— naphthylimid 307.

— nitroanil 307.

— oxyanil 307.

- oxycarboxyanil 307.

- sulfosnil 207

— sulfoanil 307.

Phenetol-azozimtsäureamylsester 290.

- diazoniumhydroxyd 364.

— diazosulfonsäure 233. Phenol- s. a. Oxybenzol-.

Phenol-arsonsaure 454, 455.

— arsonsaureazonaphthol

498.

— arsonsäureazophloroglucin

- arsonsäureazophloroglucin 498.

Phenolazo-azoxybenzol 393.

— bisdimethylaminotris

bisdimethylaminotrisphenylmethan 337.

 dioxydihydronaphthalin, saurer Schwefligsäures ester 282.

dioxynaphthalin 276, 277.
naphthol 253, 262, 264.

- naphtholmethyläther 265.

naphthylamin 326, 332.phenol 237.

Phenol-azostilbendisulfons säureazophenol 300.

- diazoniumhydroxyd 363. - sulfonsäureazodioxynaphsthalin 300.

Phenoxyacetimino-benzolazos hydrozimtsäurenitril 91.

phenylhydrazonophenyls propionsäurenitril 91.

Phenoxy-acetylarsanilsäure
477.

 äthylaminophenylarson= säure 468.

äthylarsanilsäure 468.

— aminoazobenzol 314.

anilinoazobenzol 314.
chlorphenylacetessigsäures

phenylhydrazid 97.
— dimethylaminoazobenzol

314.

-- methyläthylketonnitrophenylhydrazon 137.

Phenyl-acetamidrazon 64.

- acetonphenylhydrazon 35.

acetylbenzoylhydrazin 67.
 acetylchloracetylhydrazin 64.

— acetylenylmagnesium= hydroxyd 554.

Phenylacetyl-hydrazin 62, 63. — hydrazinhydroxyäthylat

- hydrazinoglucosetetraace=

tat 63.

— hydroxylamin 4.

— nitrobenzoylhydrazin 67. — triazenphenylhydrazon

101.

Phenyl-acrosazon 60, 61.

— äthylaminophenyloxytrisazen 412.

azen 412. — äthylidenbishydrazobenzol

34. – allosazon 60.

- altrosazon 60.

aminoanthrachinonylthioshydroxylamin 7.

aminophenylstibinsäure 518.

anthrachinonylthiohydrsoxylamin 6, 7.

- antimondichlorid 513.

antimonoxyd 517.arabinosazon 58.

— arsendibromid 431.

- arsendichlorid 431.

— arsendijodid 431. — arsenoxyd 438.

— arsin 430.

- arsinigsäureanhydrid 438.

- arsonsäure 448.

— azocarbonsāure 221. — azohydroxydimethyl≤

aminoanilid 412.

Phenylbenzhydrylhydroxylamin 11.

Phenylbenzoyl-äthanphosphonsäure 428.

— äthylphosphonsäure 428.

— diimid 220.

- hydrazin 65, 67.

— hydroxylamin 4. — tetrazen 417.

Phenylbenzyl-arsinsäure 440.

- chloracetylhydrazin 168.

— cyanguanyltriazen 408.
— dichlormonosilan 535.

- diimid 229.

glyoxalbisphenylhydrazon

46.

- hydrazin 164, 165.

Phenylbenzolhydrazinhydroxy-benzylat 166.

- methylat 164.

- propylat 165.

Phenylbenzyl-monosilandiol
535.

quecksilber 559.semicarbazid 71, ⁴69.

- siliciumdichlorid 535.

siliciumdihydroxyd 535.
thiosemicarbazid 72.

Phenyl-bordihydroxyd 548.

-- borsäure 548.

- brombenzoylhydrazin 67.

Phenylbromphenyl-benzals benzoyltetrazan 415.

— dichlormonosilan 534.

- hydrazin 117.

— monosilandioldiäthylather 534.

- siliciumdichlorid 534.

Phenyl-butyrophenonphenylhydrazon 37.

— butyrylhydrazin 64.

--- campherylthiosemicarb= azid 70.

carbäthoxyhydroxylamin
5.
carbaminylguanyltriazen

404.
--- carbazinsaure 71.

-- carbazinsäureäthylester 71.

-- chalkonphenylhydrazon38.

--- chlorbenzoylhydrazin 65. --- chlordiphenylacetylhydr= oxylamin 5.

-- chlornaphthylthiohydrsoxylamiu 6.

- chlorphenylvinyldiimid 231.

-- chlorvalerylhydrazin 65.

-- cinnamoyläthanphosphons säure 428.

cinnamoyläthylphosphons

— cyanguanyltriazen 405. — cyanhydroxylamin 5. 638 Phenyl-cyantriazen 404. --- diacetylhydrazin 64. --- diacetylhydroxylamin 4. --- dibenzoylhydrazin 68. - dibenzoylhydroxylamin 5. — dibenzylacetylhydrazin 168. dibenzylbenzoylhydrazin 168. – dibenzylhydrazin 166. dibenzylhydrazonium^{*} hydroxyd 166. dibromarsin 431. — dichlorarsin 431. dichlorphenylhydrazin 107. dichlorphosphin 421. — dichloratibin 513. diimidcarbonsäure 221. — diimidsulfonsäure 222. — dijodarsin 431. — dimethylaminophenyloxys triazen 412. dimethylbenzylthiosemis carbazid 178. - dinitrobenzylhydrazin 171. — dinitromethylphenylhydr= azin 152. dinitrophenacetylhydrazin 68. dinitrotrimethylbenzoyl= hydrazin 68. diphenylchloracetylhydr= oxvlamin 5. diphenylenmethylnatrium 590. dithiocarbazinsäure 73. — dithiocarbazinsäurecarbs äthoxymethylester 73. ditolylhydrazin 154. Phenylen - bisphenyldiphes nylylmethylnatrium 590. - diaminarsonsäure 489, 490. - diarsonsäure 453. Phenyl-epifucosazon 59. epirhodeosazon 58. formylacetylhydrazin 63. Phenylformylessigsäureme= thylester-diphenylhydrazon 87. phenylhydrazon 87. Phenyl-formylhydrazin 62. - fructosazon 60. -- fucosazon 59. -- galaheptosazon 62. — galaktosazon 61. --- glucodecosazon 62. -- glucoheptosazon 61. T glucononosazon 62. glucooctosazon 62. glucosazon 60. Phenylglycin-amidarsonsäure 463, 465; s. a. 470. aniliddiarsonsäure 481.

- arsonsäure 470.

Phenylglycylarsanilsäure 479.

- mekonin 98.

- methylenfluoren 37.

REGISTER Phenyig!yoxal-bism.thylphes Phenylhydrazino-methylens malonsäuredinitril 92. nylhydrazon 43. bisnitrophenylhydrazon oxymethoxyphenylpro: piophenonphenylhydr* 136. bisphenylhydrazon 43. azon 202. --- methylphenylosazon 43. oxyoxomethoxyphenyls nitrophenylhydrazon 128, propionsäuremethylester 129, 136. nitrophenylosazon 136. oxyoxophenylpropions - phenylhydrazon 43. säuremethylester 91. phenylosazon 43. oxyphenylhydrazonophe: Phenylglyoxylsäure-nitril nylmethoxyphenylpropan chlornitrophenylhydr= 202. azon 146. phthalid 87. nitrildinitrophenylhydr= - phthalidcarbonsäure 94. azon 146. Phenylhydrazinsulfonsäure nitrilnitrophenylhydrazon 128, 130, 142. Phenylhydrazono-acetessig= nitrophenylhydrazon 128, säureäthylester 90. 142. acetessigsaureathylester= phenylhydrazon 87. azin 90. Phenyl-gulosazon 61. äthylphenyltriazen 404. - hydrazin 23; Salze und - benzaminoamylen 39. additionelle Verbinduns --- benzoylhydrazonobutter= gen 25; funktionelle Deris säureäthylester 90. vate 27; Substitutions benzoylphenylhydrazono= produkte 105. buttersäure 90. hydrazincarbonsäure 71. benzylbenzoylphenylhydr= Phenylhydrazincarbonsäureäthylester 70, 71. azin 68. carboxymethylphenyltri= äthylesterthiocarbonsäures anilid 74. azen 404. cinnamoylaminoamylen amidthiocarbonsäureamid Phenylhydrazincarbonsäure: cyanbuttersäureäthylester 93. aniliddithiocarbonsäureglutaconsäurediäthylester äthylester 75. benzylester 75. 93. carbäthoxymethylester 75. – malonsäure 92. methylester 75. - malonsäuredihydrazid 92; – nitrobenzylester 75. Bisphenylhydrazonoacet= Phenylhydrazin-carbonsäures essigsäureäthylesterderi= anilidthiocarbonsaure= vat 92 anilid 74, 75. methylindandion 49. dicarbonsäurediamid 74. methylmalonsäuredinitril – dithiocarbonsäure 73. dithiocarbonsaurecarb: nitroacetamid 69. äthoxymethylester 73. nitroacetonitril 69. Phenylhydrazino-acetophes nitroessigsäureäthylester nonphenylhydrazon 198. acetoxydimethyldiacetyl. Phenyl-hydrindonnitrophes benzol 202. nylhydrazon 134, 135. ameisensäure 71. hydroxylamin 3. - ameisensäureäthylester 70. hydroxylaminearbonsäure. benzoesäure 203. triphenylamidin 5. benzoesäureäthylester 206. idosazon 61. — benzovloxväthvlbenzol iminobenzolazotoluol 220. 194. Phenyliminobenzyl-chlors dimethoxyphthalid 98. nitrophenylhydrazin 145. — formylbenzaminoacet= essigsäureäthylesterphe: nitrophenylhydrazin 141. phenylhydrazin 65, 67. nylhydrazon 103. tolylhydrazin 148, 757. isobuttersäureamid 79.

Phenyliminobistolylphos=

phonsäureanilid 428.

- Phenyliminomethyl-phenylhydrazin 62.
- pyrazolincarbonsäures äthylester 93. Phenyliso-butyrophenon-

phenylhydrazon 37.

- butyrylhyrdazin 64.
- nitramin 395
- rhamnosazon 58.
- rhodeosazon 58.
- valerophenonphenylhydr≠ azon 37.

Phenyl-kakodyl 499.

- lyxosazon 58.
- magnesiumhydroxyd 550.
- mannoheptosazon 62.
- mannoketoheptosazon 62.
- mannosazon 60.
- methoxyphenylvinyldis imid 246.
- methylglucosazon 60.
- monosilanorthosäuretris chlorid 536.
- naphthyldiphenylylmes thylnatrium 590.
- naphthylhydrazin 181.
- naphthylsemicarbazid 71.
- nitramin 395.
- nitraminmethyläther 395. Phenylnitro-benzovldiimid
- **220, 221** - benzoylhydrazin 65, 67.
- benzylcyanguanyltriazen
- Phenylnitroformaldehydchlornitrophenylhydr= azon 146.
- dinitrophenylhydrazon 146.
- nitromethylphenylhydr≈ azon 151, 163.
- nitrophenylhydrazon 128, 129, 141.
- phenylhydrazon 68. Phenyl-nitromethylphenyl-
- thiohydroxylamin 6. nitrophenylthiohydroxyl= amin 6.
- nitrosaminooxymethoxys phenylpropiophenon. phenylhydrazon 102.
- nitrosohydroxylamin 395.
- nitrosophenylacetyls hydroxylamin 6.
- önantholnitrophenyl≤ hydrazon 133.
- orthophosphonsäures dichloriddibromid 427.
- orthosiliconsäuretrichlorid
- oxychlorphosphin 427. Phenyloxyphosphazo-benzol 429.
- pseudocumol 429.
- toluol 429.

- Phenyl-phenacylhydrazinphenylhydrazon 198.
- phenäthylsemicarbazid 71. phenylhydrazonobenzyl= benzoylhydrazin 68.
- phenylpropylhydroxylamin 10.
- phenylvinyldiimid 230. phosphonsäure 427.
- Phenylphosphonsäure-äthyl
 - esteranilid 427. anilidtoluidid 428.
- dianilid 427.
- dichlorid 427.
- ditoluidid 428.
- Phenyl-propionaldehydnitros phenylhydrazon 133. propionylhydrazin 64.
- propiophenonphenylhydrazon 36.
- quecksilberhydroxyd 563. - rhamnosazon 58.
- rhodanacetylsemicarbazid
- 78. rhodeohexosazon 61.
- rhodeosazon 58.
- ribosazon 58.
- sedoheptosazon 62.
- semicarbazid 70.
- semicarbazinophenyl= butylketonsemicarbazon
- siliciumtrichlorid 536.
- sorbosazon 61.
- stibinigsäureanhydrid 517.
- stibonsāure 518.
- sulfonacetophenonphenyl= hydrazon 52.
- tagatosazon 61.
- talosazon 61.
- tetrabenzoylglucosazon 60.
- thiosemicarbazid 70, 72. Phenyltolyl-chlorphosphin
- 421.
- diimid 228.
- hydrazin 154.
- thiosemicarbazidcarbons säureanilid 148, 158.
- triazen 407.
- Phenyltriazen-carbonsäure nitril 404.
- glyoxylsäurephenylhydr: azon 404.
- thiocarbonsäureamid 405.
- Phenyl-trichlormonosilan 536. trinitrophenylhydrazin
- triphenylcarbinhydrazin
- 184.triphenylmethylhydrazin
- 184. triphenylmethylthios
- hydroxylamin 6. valeraldehydnitrophenyl= hydrazon 133.

- Phenyl-violansäure 14.
- wismutdibromid 525.
- xylosazon 58.
- zimtaldehydphenylhydrs azon 37.
- zinkhydroxyd 557. Phosphenyl-chlorid 421.
- saure 427.
- Phosphine 420.
- Phosphinigsäuren 425, 427.
- Phosphinsäuren s. Phosphons säuren.
- Phosphonsäuren (im Hptw. Phosphinsäuren) 427, 428
- Phosphor-säuredichloracetyls amidbisphenylhydrazid
- säuretrichloracetylamid* bisphenylhydrazid 105.
- verbindungen 420.
- verbindungen, deren funks tionelle Gruppe P und N enthält 429.
- Phthalaldehydsäurephenylhydrazon 87.
- Phthalonsäurephenylhydrs azon 94.
- Phthalsäurebisphenylhydrs azid 69.
- Phytol, Sulfonaphthylhydrs azon des Ketons C₁₇H₈₄O aus -- 212.
- Pikrylhydrazin 147.
- Pinen, Hydroxylaminooxim aus — 16; Isonitramin= oxim aus - 400.
- Ponceau 2 R 304.
- **3** R **3**05.
- 4 GB 302.
- HR 306.
- Propanolonal bismethyl* phenylhydrazon 54.
- Propionaldehyd-nitrophenyl hydrazon 131.
 - tolylhydrazon 154.
- Propionitriloxalsaureathyl=
- esterphenylhydrazon 93. Propionsäuremethylester= phenylhydrazon 64.
- Propionyl-ameisensäures phenylhydrazon 85.
- buttersäurenitrophenylhydrazon 142
- dichlorphenylhydrazin 109. önanthsäurenitrophenyl-
- hydrazon 142.
- phenylhydrazin 64. tolylhydrazin 152.
- Propyl-acetessigsäurenitrilphenylhydrazon 86.
- aminoazobenzolcarbon= säure 316.

Propyl-aminodichlorphenylhydrazonoessigsäure= äthylester 109.

-- diphenylphosphinsulfid 424.

diphenylylketonphenyls
 hydrazon 37.

Propylenglykolbenzolazophenyläther 236.

Propylidentolylhydrazin 154. Propyl-isopropylstyrylketons

phenylhydrazon 36.
— mercaptodiphenylphosphin 424.

Propyloxyhydroxymereuris phenylpropionsäureanhydrid 572.

- methylester 572.

Propylphenyl-benzylhydrazonium bydroxyd 165.

- hydrazinhydroxymethylat 28.

Protocatechualdehyd-carbonsaurephenylhydrazidsphenylhydrazon 71.

phenylhydrazon 55.
 Pseudocumidino- s. Trimes
 thylanilino-.

Pseudocumol-azonaphthol 249, 261.

-- azonaphtholäthyläther

250, 261.

— azonaphtholdisulfonsäure

304. - azonaphtholmethyläther

249, 261.

— azonaphthylamin 331.

— diazoniumhydroxyd 361. Pseudocumyl- s. a. Trimethylphenyl-.

Pseudocumylhydroxylamin 10.

Pulegon-hydroxylamin 15.

— nitrosohydroxylamin 399;
Oxim 399.

Q.

Quecksilberbis-acetaminos phenol 561.

 acetoxymercuriaminos benzoesäureäthylester 584.

aminobenzoesäure 561, 562.

aminohydroxymercurisbenzoesäureäthylester
 584.

- aminophenol 561.

- bromdimethylanilin 561.

 hydroxymercuriaminos benzoesäureäthylester 584.

- methylanilin 561.

— naphtholdisulfonsäure 561.

Quecksilberbis-nitrobenzoes säure 560.

- nitrophenol 560.

-- oxybenzoesäure 560.

oxytoluolarsonsäure 562.
salicylsäurearsonsäure 562.

-- sulfosalicylsäure 561. Quecksilber-dianilin 561.

- dibenzoesäure 560.

— dibenzyl 559.

- dicyclohexyl 558.

dinaphthyl 559.
diphenyl 558.

--- disalicylsäure 560.

— ditolyl 559.

— verbindungen 558

R.

Resorcinarsonsäure 459. Resorcinazonaphthalinsulfons säureazo-benzolazonaphs tholsulfonsäure 303.

 methoxytoluolazonaph= tholsulfonsäure 303.

Resorcinazo-nitronaphthol 274.

— resorcindimethyläther 275. Resorcylaldehydphenylhydrazon 55.

Rhamnonsäurephenylhydrazid 81.

Rhamnosazon 58.

Rhamnose, Bismethylhydrazinodiphenylmethanaderivat 186.

Rhamnose-bromphenylosazon 121.

- cyclohexylhydrazon 22.

methylphenylhydrazon 58.
nitrophenylhydrazon 129.

tolylhydrazon 156.

Rhamnoson-bisbromphenylhydrazon 121.

bisphenylhydrazon 58.
 Rhodanphenolazonaphthol 275.

Rhodeo-hexonsäurephenylshydrazid 82.

- hexosazon 61.

Rhodeohexose-bromphenylshydrazon 121.

- methylphenylhydrazon 60.

— phenylhydrazon 60. Rhodeogazon 58

Rhodeosazon 58.

Rhodeose, Bismethylhydrazinodiphenylmethanaderivat 187.

Rhodeo - tetrosebromphenylsosazon 120.

- tetrosonbisbromphenylhydrazon 120.

Ribonsaurephenylhydrazid 81. Ribosazon 58. Ribose, Bismethylhydrazinos diphenylmethanderivat 186.

Ribose-bromphenylhydrazon 120.

— phenylbenzylhydrazon 168. Rouge de St. Denis 394.

S.

Saccharinsäurephenylhydrazid 81.

Salicoylameisensäurephenylahydrazon 96.

Salicylal-aminophenylquecks silberhydroxyd 577.

aminophenylstibonsäure 520.

 carbaminylhydrazinos phenylessigsäureäthyls ester 208.

Salicylaldehyd-anthrachinos nylhydrazon 199, 201.

— benzolazophenylhydrazon 349.

benzoylphenylhydrazon
 67.

brommethylphenylhydrs
 azon 150.

— bromphenylhydrazon 120.

 chlorbenzolazonaphthyl= hydrazon 350.

- chlorphenylhydrazon 105, 106, 107.

dibromphenylhydrazon
 125.

dichlorphenylhydrazon
 108, 116.

dimethylphenylhydrazon 172, 173, 175.

diphenylhydrazon 51.ditolylhydrazon 156.

hydroxymercurianil 577.

methoxyphenylhydrazon
 190.

— methylphenylhydrazon 51.

— naphthylhydrazon 181, 182.

— nitrosooxybenzylhydrazon 192.

— phenylbenzylhydrazon 167.— phenylhydrazon 50.

toluolazonaphthylhydrs
 azon 350, 351.

- tribromphenylhydrazon 126.

Salicylaldiphenylhydrazin 51. Salicylalhydrazino-azobenzol 349.

- hydrozimtsäure 209.

- oxyhydrinden 196.

phenylessigsäure 208.
phenylpropionsäure 209.

Salicylal-methylphenylhydrazin 51.

phenylhydrazin 50.

— phenylhydrazinoisobutter= săureamid 79.

Salicylsäure-arsonsäure 463. azonaphthalinazonaphthalindisulfonsäure 299.

azonaphthol 292.

Salvarsan 507.

Scharlach R 302

Schleimsäurebisphenylhydr= azid 82.

Sedoheptosazon 62.

Semicarbazino-dimethylcyclos hexanonsemicarbazon

- diphenyläthan 184.

 hvdrozimtsäureäthylester 209.

- menthanonsemicarbazon

– methyläthylcyclohexanon: semicarbazon 197.

— methylcyclohexanonsemis carbazon 197.

-- methylisobutylcyclo= hexanonsemicarbazon

— methylisopropylcyclo* hexanonsemicarbazon

— methylpropylcyclohexa* nonsemicarbazon 198.

– oxodiphenylpentansemis carbazon 198.

– oxyhydrinden 196

oxymethylbutyrophenons semicarbazon 202.

oxymethylpropiophenon: semicarbazon 202.

phenylpropionsäureäthyl= ester 209.

Silber-phenyl 591.

- salvarsan 508. verbindungen 591.

Silicium-äthylpropyldibenzyl

— diäthylphenylbromphenyl

– dimethyläthylphenyl 525. diphenylmethylen 525.

tetraphenyl 525.

triäthylbromphenyl 526.

 triäthylchlorphenyl 526. triäthyljodphenyl 526.

— triäthylphenyl 525. trimethylbenzyl 526.

trimethylphenyl 525.

tripropylchlorphenyl 526.

verbindungen 525. Silico-tribenzylcarbinol 531.

 triphenylcarbinol 531. Sorbosazon 61.

Stannane 538.

Sternit 431. Stibarsenoverbindungen 521. Stibine 512.

Stibinigsäuren 517.

Stibinsäuren s. Stibinigsäuren, Stibonsäuren.

Stibonsauren 518.

Stilbendisulfonsäurebisazophenetol 300.

phenol 300.

Succinaldehydsäurenitros phenylhydrazon 142.

Sudan III 267.

G 273.

Sulfarsenol 509.

Sulfatoxyl 486.

Sulfo-benzoldiazoacetylhydr= azid 419.

hydrazinoazobenzol 349. hydrazinomethylmercaptos

naphthalin 197. hydrazinophenetol 188.

hydroxymercurisalicyl= saure 575.

methylaminophenylarson= säure 468.

phenylacetyltetrazen 419. Syringaaldehydnitrophenyl: hydrazon 139.

T.

Tagatosazon 61.

Talonsäurephenylhydrazid 82. Talosazon 61.

Terephthalaldehyd-bisphenylhydrazon 43.

phenylhydrazon 43.

säuremethylesterphenyl= hydrazon 87.

säurephenylhydrazon 87. Terephthalsäuredimethyl=

esterazonaphthol 291. Terpineol, Hydroxylamino oxim aus - 18; Isonitrs

aminooxim aus - 402. Tetraacetylgalaktosephenyl= hydrazon 60.

Tetraamino-arsenobenzol 503,

504. bisdiäthylaminoarsenos

benzol 505. bisdimethylaminoarseno=

benzol 505. bismethylaminoarsenos ' benzol 504.

bismethylhydrazinoarsenobenzol 511.

dioxyarsenobenzol 51

oxyarsenobenzol 506. tetrakismethylaminos arsenobenzol 505.

tetraoxyarsenobenzol 511.

Tetraanhvdrotetrakisdis phenyl-monosilandiol

 siliciumdihydroxyd 534. Tetrabenzyl-arsoniumhydr=

oxyd 432. stannan 539.

tetrazen 418.

tetrazon 418.

 zinn 539. Tetrabrom-azoxybenzoldis

sulfonsäure 392.

azoxyzimtsäure 390. diazoaminobenzol 406.

dioxyazobenzol 239.

nitrobenzolazodimethyl= butan 226.

nitrophenylhydrazonodis methylbutan 140.

Tetrachlor-azoxybenzol 377. azoxybenzoldicarbonsāure

388. benzoesäureazodimethyl=

anilin 316. dimethylaminoazobenzol-

carbonsaure 316.

dioxyarsenobenzol 500. oxyazobenzol 239.

— tetraaminobismethyl= aminoarsenobenzol 505.

Tetracyclohexyl-stannan 538. zinn 538.

Tetrajoddioxyarsenobenzol 500.

Tetrakis-acetoxymercuriacets anilid 578.

dimethylaminophenylhydrazin 215.

dimethylphenylblei 545. — dimethylphenylplumban

diphenylylhydrazin 183.

hydroxymercuriacetanilid

Tetrakismethoxyphenylhydrazin 189.

tetrazen 419.

 tetrazon 419. Tetrakistrimethylbenzyltetrazen 419.

tetrazon 419.

Tetramethoxy-azobenzol 273, 275, 276.

azobenzoldicarbonsaure 295.

azoxybenzol 386.

benzophenonphenylhydrs azon 59.

diformylazoxybenzol 388. diphenyldialdehydbis.

phenylhydrazon 61. Tetramethylacetylcyclopens tannitrophenylhydrazon

642 Tetramethyl-benzylammos nium 589. diphenylessigsäurebisazo= naphtholsulfonsäure 303. — phenol, Acetaminobenzols diazoäther 372. propionylcyclopentan= nitrophenylhydrazon Tetranaphthyl-tetrazen 419. - tetrazon 419. Tetranitro-arsenobenzol 500. azobenzol 227. -- azoxybenzol 379. - bismethylaminoarsenobenzol 503. diaminoarsenobenzol 503. --- dimethylazobenzol 229 — dimethylazoxybenzol 380. - dioxyazobenzol 239. -- diphenylhydrazobenzoldis carbonsäuredimethylester – hydrazobenzol 146, 147. Tetraoxy-acetophenonphenyl: hydrazon 59. azobenzolarsonsäure 498. bisacetaminoarsenobenzol 511. bisbenzolazodiphenyl 280. - bistoluolazodiphenyl 280. diaminoarsenobenzol 510. tetraaminoarsenobenzol 511. Tetraphenyl-blei 544. — diarsin 499. – hydrazin 29 — monosilan 525. - plumban 544. — silicium 525. - stannan 538. — tetrazen 418. — tetrazon 418. — zinn **53**8. Tetratolyl-hydrazin 148, 154. — stannan 539. — zinn 539. Tetrazane 415. Tetrazene 417, 419. Tetrazo-diphenyl 362. - verbindungen 362. Thio-anisaldehydphenylhydr: azon 51. anisoldiazoniumhydroxyd 363. Thiodiglykolsäureamidphenylhydrazid 78. √tolylhydrazid 159. Thioglykolsaure-phenylhydr= azid 78. tolylhydrazid 159.

Thionyl-methylphenylhydr

phenylhydrazin 103.

azin 103.

Threonsäurephenylhydrazid Threotrioxyvaleriansäure: phenylhydrazid 80. Thujyl-hydrazin 23. phenylthiosemicarbazid Tolubenzyl- s. Methylbenzyl-. Toluidinoacetophenon-benzoylphenylhydrazon 101. diphenylsemicarbazon 102. phenylhydrazon 101. Toluidinodichlorphenylhydr: azonoessigsäure 110. Toluidinodichlorphenylhydr= azonoessigsäure-äthyl= ester 110. amid 112. benzalhydrazid 112. chlorbenzalhydrazid 112. -- hydrazid 112 isopropylidenhydrazid 112. nitrobenzalhydrazid 113. salicylalhydrazid 113. Toluidinomethylendichlors phenylhydrazin 108. Toluol-arsonsaure 451, — arsonsäureazophenol 498. Toluolazo- s. a. Toluoldiazo-. Toluolazo-acetaminotoluol 322. acetessigsäure 149. acetessigsäureäthylester 149, 159. acetessigsäureamid 149, 159. acetondicarbonsauredi= äthylester 149, 160. acetylnaphthylamin 325, 329, 330, 331. aminotoluol 322, 323. anilin 314. anisalaminotoluol 322. - anisalanilin 314. anisol 236. benzoylnaphthylamin 325, 330, 331. benzoyloxytoluol 242. - chloracetaminotoluol 322. - diacetylaminotoluol 322. diacetylnaphthylamin 325. formhydroxamsäure 229. kresol 241. – methyldiazoaminobenzol• carbonsäureäthylester naphthalinazonaphthyl= amin 334 naphthol 249, 258, 259. naphtholäthyläther 248, 249, 258, 259, 260. naphtholmethyläther 248, **249**, **258**, **259**. naphthylamin 324, 325, 329, 330.

Toluolazo-naphthylhydrazin: sulfonsaure 350, 351. oxymethylisopropylbenzol 245. oxyphenanthren 271. — oxytoluol 241. — phenanthrol 271. phenanthroläthyläther phenanthrolmethyläther phenol 236. phenolbenzoat 237. phenolmethyläther 236. -- resorcin 274. salicylalnaphthylamin 330. -- thymol 245. toluidin 322, 323. Toluolazotoluolazo-chlorace= tylnaphthylamin 334. naphthol 267. — naphtholsulfonsäure 302. – naphthylamin 334. oxybenzoesäureäthylester **2**93. Toluolazotolylhydrazono: glutaconsäurediäthylester **ž2**8, **22**9. Toluoldiazo-aminonaphthalin 409. diacetylhydrazid 418. dicyandiamid 407. dimethylamid 407. guanidincarbonsaurenitril 407. -- hydroxyd 359, 360. iminotoluolazomethyläther **359, 360**. iminotolylhydrazino= methyläther 359. Toluoldiazoniumhydroxyd 358, 359. Toluoldiazo-semicarbazid 418. toluolazoanilinoformyl= iminomethyläther 360. toluolazoiminomethyl= äther 359, 360. tolylhydrazinoiminos methyläther 359. Toluol-normaldiazohydroxyd phosphonsaure 428. sulfaminocampherphenylhydrazon 100. sulfaminophenylhydroxylamin 20. Toluolsulfonsäure-hydroxylaminoanilid 20. hydroxylaminophenylester 12, 13. methylhydroxylaminos anilid 21.

methylnitrosohydroxyl*

aminoanilid 403.

Toluolsulfonsäurenitroso² hydroxylamino-anilid 403.

--- phenylester 397, 398.

Toluolsulfonyl-aminonitroso= hydroxylaminobenzol 403.

 aminophenylnitrosohydr= oxylamin 403.

— diazoaminobenzolsulfon= säure 411.

--- methylaminonitrosohydr: oxylaminobenzol 403.

methylaminophenylhydr= oxylamin 21.

--- methylaminophenyl= nitrosohydroxylamin 403. – methylanilinazoamino≤

naphtholsulfonsäure 345. methylanilinazonaphthol 309, 315.

 oxyhydroxylaminobenzol 12, 13.

--- oxyphenylnitrosohydr= oxylamin 397, 398.

sulfophenylbenzolazo: naphthyltriazen 411.

Toluylaldehyd-benzolazophe nylhydrazon 348. -- bromphenylhydrazon 118.

- chlorphenylhydrazon 106.

-- dimethylphenylhydrazon 172, 175, 175.

 diphenylhydrazon 34. methoxyphenylhydrazon

-- methylphenylhydrazon 34. - naphthylhydrazon 180,

182. phenylbenzylhydrazon

167. phenylnaphthylhydrazon

182 toluolazonaphthylhydr-

azon 350. Tolyl-acetylbenzoylhydrazin

157 acetylhydrazin 156.

anilinoguanylthioharnstoff

arsonsäure 451, 452. – benzoylhydrazin 156.

 benzylcyanguanyltriazen 408.

– benzylquecksilber 559.

– carbāthoxyhydroxylamin

– cyanguanyltriazen 407. — cyanhydroxylamin 8.

diacetyltetrazen 418.

 dichlorphosphin 421. — dinitromethylphenylhydrs

azin 153. — dithiocarbazinsāurenitros benzylester 157.

Tolyl-formylphenyljodonium: hydroxydphenylhydrazon

glyoxylsäureäthylester= phenylhydrazon 88.

glyoxylsäurephenylhydr: azon 88.

hydrazin 147, 152, 153. - hydrazincarbonsäure:

anilidthiocarbonsäure= anilid 148, 158.

– hydrazindithiocarbon= säurenitrobenzylester 157.

hydrazinomethylenmalon= säurediäthylester 149.

Tolylhydrazono-chloressig= säureäthylester 157.

methylmalonsäurediäthyl= ester 149.

toluolazoglutaconsăuredi= äthylester 228, 229.

Tolyl-hydroxylamin 7.

hydroxylamincarbonsaure: triphenylamidin 8.

iminomethyldichlorphenyl= hydrazin 108.

magnesiumhydroxyd 553. — naphthyltriazen 409.

nitrobenzylcyanguanyltri= azen 408.

nitromethylphenylthio= hydroxylamin 7, 8.

oxyphosphazobenzol 429. oxyphosphazotoluol 429, 4**3**Ō.

phenyliminobenzylhydr. azin 148, 157.

phosphonsäure 428. Tolylphosphonsäure-acetyl=

anilid 428. äthylestertoluidid 428.

anilid 428.

anilidtoluidid 428.

dianilid 428. ditoluidid 428

methylesteranilid 428. Tolyl-propionylhydrazin 152.

quecksilberhydroxyd 563. tetrazencarbonsäureamid

triphenylmethylthiohydrs oxylamin 7.

zinkhydroxyd 557.

Tri- s. a. Tris-.

Triacetoxybenzaldehydnitrophenylhydrazon 139.

Triathyl-athylphenylmonosilan 526.

benzylblei 545.

benzylplumban 545.

bromphenylmonosilan 526. bromphenylsilicium 526.

chlorphenylmonosilan 526. chlorphenylsilicium 526.

Triathyl-diphenylarsinos phenylmonosilan 530.

jodphenylmonosilan 526.

— jodphenylsilicium 526.

— naphthylblei 545.

- naphthylplumban 545. Triathyloxy-athylphenyl= monosilan 527.

butylphenylmonosilan 527.

isobutylphenylmonosilan

propylphenylmonosilan 527.

Triäthylphenyl-blei 544.

- monosilan 525.

plumban 544. silicium 525.

Triäthylsilyl-phenyläthyl= alkohol 527.

phenylbutylalkohol 527.

phenylmagnesiumhydr. oxyd 556.

phenylpropylalkohol 527. phenylsiliciumtrichlorid

537. triäthylstannylbenzol 540.

trimethylplumbylbenzol 546.

Triāthyl-tolylblei 544, 545. tolylplumban 544, 545.

— triäthylsilylphenylstannan

— triäthylstannylphenyl: monosilan 540.

trimethylplumbylphenyl= monosilan 546.

Triamino-benzolarsonsäure

phenolarsonsaure 491. Trianhydrotetrakisdiphenylmonosilandiol 533.

– siliciumdihydroxyd 533. Trianhydrotris-äthylbenzyl=

monosilandiol 535. äthylbenzylsiliciumdihydr=

oxyd 535. dibenzylmonosilandiol 536.

dibenzylsiliciumdihydr=

oxyd 536.

diphenylmonosilandiol533. diphenylsiliciumdihydr=

oxyd 533. Triazene 404.

Triazenobenzoesäureäthyl= ester 410.

Triazenoderivate der Amine 411.

Azoverbindungen 411.

Carbonsäuren 410.

 Kohlenwasserstoffe 404. Oxoverbindungen 410.

Oxyoxoverbindungen 410. Oxyverbindungen 409. Sulfonsäuren 411.

Triazenoxyde 414.

Tribenzyl-hydrazin 166.

— monosilanol 531.

— phosphinsulfid 425.

siliciumhydroxyd 531.

silicol 531.

zinnhydroxyd 540.

Tribrom-aminoacetophenonphenylhydrazon 100.

- azobenzol 225

– azoxybenzol 377.

Tribrombenzolazo- s. a. Tribrombenzoldiazo-.

Tribrombenzol-azoameisen= săurenitril 225.

- azoformhydroxamsäure

azonaphtholäthyläther

 azoresoreindimethyläther 274.

- diazocyanid 225.

— diazohydrazindicarbon= saurediathylester 417. - diazoniumhydroxyd 356.

Tribromdimethoxyazobenzol 274. Tribromoxy-anthradichinon-

diazid 368. - azoxybenzol 385.

benzolazoreten 272.

naphthalinazoreten 272.

nitrobenzolazoreten 272. Tribromphenyl-benzovlhydrazin 126.

diimidearbonsäurenitril 225.

– hydrazin 126.

 tetrazendicarbonsāures diäthylester 417.

Tribromretenchinon-diphenyl-

hydrazon 47. naphthylhydrazon 272.

– nitrophenylhydrazon 272. — phenylhydrazon 272.

Tricampherylsti binchlorid

Trichlor-aminophenylstibin

 benzolazoacetylnaphthyl= amin 329.

 benzolazonaphthylamin 328.

--- benzylmonosilan 537. bromphenylmonosilan 537.

- chlorphenylmonosilan 536. methylphenylthiohydros

xylamin 7. methyltolylthiohydroxyl-

amin 7, 8.

oxyathylaminoazobenzol 312.

- phenylhydrazinoäthyloxamidsäureāthylester

- phenylmonosilan 536.

Tricyclohexyl-bismutin 523.

- blei 543.

wismut 523.

Trimethoxy-acetophenons nitrophenylhydrazon 139.

acetophenonphenylhydrazon 57.

azobenzol 280.

benzophenonphenylhydrazon 57.

butyrophenonnitrophenyl= hydrazon 140.

desoxybenzoinnitrophenylhydrazon 140.

desoxybenzoinphenyl= hydrazon 57.

oximinopropiophenonphes nylhydrazon 59.

phenylbenzylketonnitros phenylhydrazon 140.

propiophenonnitrophenylhydrazon 139.

propiophenonphenylhydrazon 57.

Trimethyl-acetylcyclohexandionphenylhydrazon 49.

anilinoacetophenonphenylhydrazon 101.

arsonooxyphenylammoniumhydroxyd 492.

- benzolazonaphthylamin

— benzolazooximinoessig= säuremethylester 177.

benzolazophenylammoniumhydroxyd 311.

benzylblei 545. benzylmonosilan 526.

- benzylplumban 545. — benzylsilicium 526.

- bisoxynaphthalinazooxy: phenylammoniumhydroxyd 340.

cyclohexadienolonnitros phenylhydrazon 135.

cyclohexendionnitrophenylhydrazon 135.

cyclopentancarbonsaures oxalylsäureamidtolylhydrazon 149.

cyclopentandionbisphenylhydrazon 41.

formylcyclohexeunitros phenylhydrazon 132.

hydrazobenzol 147. jodphenylarsoniumhydr= oxyd 431.

ketolmethylphenylhydrs

azon 50.

ketolphenylhydrazon 50. methoxyphenylarsonium-

hydroxyd 432. oxyarsonophenylammoniumhydroxyd 492.

Trimethyloxynaphthalinazonitrooxyphenylammoniumhydroxyd 339.

oxyphenylammonium: hydroxyd 339.

Trimethylphenol, Acetaminos benzoldiazoather 372.

Trimethylphenyl-s. a. Mesityl-.

Trimethylphenyl-arsonium: hydroxyd 430.

blei 543.

— hydrazin 176, 178.

 hydrazonoglutaconsäures diäthylester 178.

hydroxylamin 10.

monosilan 525. plumban 543.

silicium 525

– stibiniumhydroxyd 512.

Trimethylsilyltoluolsulfonsäure 528.

Trimethylsilyltoluolsulfons saure-amid 528.

anilid 528.

benzylamid 529.

bromid 528.

chlorid 528.

— methylamid 528.

methylanilid 529.toluidid 529.

Trimethyl-sulfobenzylmonos

silan 528. tolylarsoniumhydroxyd **431**

tolylblei 544, 545.

tolylplumban 544, 545.

Trinaphthyl-bismutin 524. - naphthylendiamin 419.

__ wismut 524.

- - wismutdibromid 525.

Trinitro-acetaminoacetoxy azobenzol 340.

acetaminooxyazobenzol 340.

acetoxyacetaminoazobenzol 340.

acetoxydiacetylaminoazobenzol 340.

azobenzol 227 azoxybenzol 379.

 benzaldehydphenylhydra azon 33.

diacetylaminoacetoxy. azobenzol 340.

fluorenonnitrophenylhydrazon 134.

hydrazinotoluol 153.

hydrazobenzol 147. Trinitromethylphenyl-acetylhydrazin 153.

diacetylhydrazin 153.

- hydrazin 153.

Trinitro-oxyacetaminoazo-Triphenylphosphin-benzo-Trissulfophenylstibinoxydbenzol 340. phenonazin 424. hydrat 516. phenylhydrazin 147. diphenylmethylen 422. Tritolyl bismutin 523. tetramethoxyhydrazos — fluorenonazin 424. wismut 523. benzol 197. glyoxylesterazin 424. Trixylylblei 543 oxyd 423. Trioxohydrindenbisphenyl Tropaolin OO 319. hydrazon 49. - phenylimid 423. Trypan-blau 346. Trioxy-azobenzol 280. sulfid 425. rot 343, 344. benzalaminophenylarsons — tolvlimid 423. Tuchrot G und GA 302. saure 469. xylylimid 423. benzalarsanilsäure 469. Triphenyl-semicarbazid 71. benzaldehydnitrophenyl-U. siliciumchlorid 531. hydrazon 139. siliciumhydroxyd 531. bisbenzolazoacetophenon Ureido-azobenzol 313. silicol 531. 286. phenoxyacetylarsanilsäure – stibin 513. bisbenzolazobutyrophenon stibinoxydhydrat 515. 286. phenylarsonsäure 470. stibinsulfid 516. bisbromphenylhydrazonos phenylglycylarsanilsäure – tolylblei 545. capronsaure 124. tolylplumban 545. 481. bisphenylhydrazonos Uspulun 565. tolylstannan 539. capronsaure 99. tolylzinn 539. capronsäurephenylhydr= wismut 523 azid 81. V. wismutdihydroxyd 524. Triphenyl-acetaldehydphenylzinnhydroxyd 540. hydrazon 38. Vacciniinphenylhydrazon 59. Tripropylchlorphenyl-monos acetonphenylhydrazon 38. Valerylpropionsaurenitro= silan 526. phenylhydrazon 142. acetylsemicarbazid 73. silicium 526. Vanillalhydrazinooxyhydrin= äthoxyphenylblei 546. Tris- s. a. Tri- äthoxyphenylplumban 546. Trisacetaminophenyl-arsin Vanillin-anthrachinonylhydr: — aluminium 548. 434. azon 201. — arsin 431. arsinoxyd 438. - arsinoxyd 438. bromphenylhydrazon 120. Trisacetoxymercuri-acet= — benzhydrylphosphonium; chlorphenylhydrazon 107. aminotoluol 580. hydroxyd 422. dichlorphenylhydrazon aminotoluol 580. — benzoylbuttersäuremethyl= 108. -- methylanilinoessigsäures esterphenylhydrazon 89. dimethylphenylhydrazon äthylester 580. 172, 174, 175. benzylphosphonium= Trisaminophenyl-arsin 434. methoxyphenylhydrazon hydroxyd 421. - stibin 513. bismutin 523. Trisbenzolazo-dioxynaph= - methylphenylhydrazon 55. – bleihydroxyd 546. thalin 278. – chlormonosilan 531. naphthylhydrazon 181, phenol 241. dimethylphenylblei 545. 182. - phenylpentazdien 419. phenylhydrazon 55. — dimethylphenylplumban — phelymydrazon ob.
Verbindung (C₇H₇N)_x 8.

— (C₇H₆NS)_x 7.

— C₈H₁₀N₂ 554.

— C₈H₇O₃N₃ 357.

— (C₆H₇NS)_x 8.

— C₈H₇NCl₂S 7, 8.

— C₈H₇NCl₂S 7, 8. Tris-campheryldichlorstibin 545 516. dimethylphenylstannan 539. chlorsulfonylphenylstibin= dimethylphenylzinn 539. oxydhydrat 516. dimethylaminophenylarsin — hydrazin 29. — methanphosphinigsäure $C_0H_1ONBrAsSb$ 434. $(C_0H_{12}O_2)_X$ 9. $C_0H_{13}O_2$, Phenylhydrazon 87. dimethylphenylblei 543. 426. dimethylphenylbleihydrs Triphenylmethyl-benzoyls oxyd 547. hydroxylamin 11. Trishydroxymercuri-acets hydrazin 184. 87. C₁₀H₈O₂Hg 567. C₁₀H₁₀O₂N₃ 16. C₁₀H₂O₃N₃Cl₂ 111, 115, 116. C₁₁H₂O₃N₃Cl₂ 115. C₁₂H₁₂N₃ 86. C₁₂H₂O₃N₃ 382. C₁₂H₁₀OSi 532. C₁₂H₂O₃N₃ 202. aminotoluol 580. - hydroxylamin 11. – aminotoluol 580. — magnesiumhydroxyd 556. methylanilinoessigsäures - natrium 589. äthylester 580. thiodiazobenzol 358. Triphenyl-monosilanol 531. Tris-methylphenylhydrazono: monosilylchlorid 531. dimethylcyclohexan 48. — naphthylblei 545. naphthalinazoresorcin 275. $\begin{array}{lll} & - C_{12}H_{10}O_4N_6 & 202. \\ & - C_{12}H_{20}O_2N_2Br_2 & 382. \\ & - C_{13}H_{10}ON_3Br & 378. \\ & - C_{13}H_{11}O_3N_3Cl_2 & 115. \end{array}$ naphthylplumban 545. naphthalinazoresorcins diacetat 276. — naphthylstannan 540. nitrophenylarsinoxyd 438. – naphthylzinn 540.

nitrophenylstibinoxyd-

- C₁₈H₁₇O₇N₈Br 117.

hydrat 515.

– nitrophenylhydrazin 131.

- phosphin 420.

Verbindung C ₁₈ H ₁₁ O ₂ N ₃ 32.	Verbindung C ₂₆ H ₂₀ N ₂ Cl ₄ 68.	Z.
$\begin{array}{lll} & - & C_{13}H_{16}O_3N_3 & 93. \\ & - & C_{13}H_{10}O_3N_3Br & 124. \end{array}$	$\begin{array}{lll} & - & C_{27}H_{36}O_4N_3 & 26. \\ & - & C_{28}H_{28}N_3 & 26. \end{array}$	Zimtaldehyd-anthrachinonyls
- C ₁₄ H ₁₈ N ₂ 26. - C ₁₄ H ₅ O ₂ N ₃ 387. - C ₁₄ H ₁₁ O ₄ N ₅ 130.	- C ₂₈ H ₂₈ N ₄ 8.	hydrazon 199, 200.
- C ₁₄ H ₈ O ₂ N ₉ 387.	$-C_{28}H_{26}C_{3}N_{6}$ 32.	- benzolazophenylhydrazon
$ C_{14}^{14}H_{11}^{1}O_{4}N_{5}$ 130.	$-C_{\bullet \bullet}H_{\bullet \bullet}O_{\bullet}N_{\bullet}$ 26.	348.
U ₁₄ H ₁₁ U ₆ M ₈ 300.	$- C_{28}H_{30}ON_4$ 8.	- brommethylphenylhydr
$-C_{14}H_{14}O_{2}N_{2}$ 26.	- C ₈₂ H ₁₈ O ₁₇ N ₄ I ₄ S ₅ , Natrium	azon 150, 163.
$-C_{14}H_{15}ON_5$ 355.	salz 300.	bromphenylhydrazon 119.
$\begin{array}{lll} & C_{14}H_6O_2N_2Cl_2 & 288. \\ & C_{14}H_{12}ON_2Br_2 & 380. \end{array}$	$-C_{40}H_{28}N_2$ 419.	- chlorbenzolazonaphthyl- hydrazon 350.
$- C_{14}^{14} H_{13}^{13} O_2 N_2 Br 383.$	$\begin{array}{c} - C_{40}H_{50}N_4 179. \\ - C_{40}H_{30}O_4N_6 141. \end{array}$	- chlorphenylhydrazon 105,
$- C_{15}^{14} H_{13}^{13} N_3 S_{1}^{3} 70.$	$-C_{40}^{40}H_{26}^{30}O_{7}N_{4}S_{2}$ 298.	106, 107.
$ C_{15}H_{16}O_{2}N_{2}$ 27.	10 10 , 4 1	- dibromphenylhydrazon
$- C_{15}H_{12}O_{2}N_{2}S$ 311.		125.
$\begin{array}{l} - C_{16}H_{16}N_4 & 31. \\ - C_{16}H_{19}O_4N_3 & 203. \end{array}$	W.	- dichlorphenylhydrazon
C ₁₆ H ₁₉ O ₄ N ₂ 203.	Waingaum highbanylhydagid	108, 116.
$\begin{array}{l} - C_{16}H_{16}O_{8}N_{4} 13. \\ - C_{16}H_{14}N_{4}Cl_{4}S_{2} 7, 8. \end{array}$	Weinsäure-bisphenylhydrazid 81.	— dimethylphenylhydrazon
$- C_{16}H_{16}O_{3}N_{2}Br_{2} 384.$	- dialdehydbisphenylhydr=	172, 173, 175.
- C ₁₇ H ₃₄ O, Sulfonaphthyl	azon 57.	— diphenylhydrazon 35. — ditolylhydrazon 155.
hydrazon 212.	Wismut-tricyclohexyl 523.	- jodphenylhydrazon 127.
$- C_{12}H_{24}O_{2}N_{2}$ 15.	- trinaphthyl 524.	— methoxyphenylhydrazon
$\begin{array}{l} - C_{17}H_{13}ON_5Cl_2 \ 115, \ 116. \\ - C_{18}H_{12}O_{10}N_{10} \ 358. \end{array}$	— triphenyl 523.	190.
$- C_{18}H_{18}O_{10}N_{10}$ 358.	— tritolyl 523.	— methylphenylhydrazon
$\begin{array}{lll} - & C_{18}H_{16}O_3N_2 & 48. \\ - & C_{18}H_{16}O_4N_4 & 69. \end{array}$	— verbindungen 523.	35.
$- C_{18}H_{16}O_{5}Hg 571.$		- nitrophenylhydrazon 133.
$- C_{18}^{18} H_{21}^{16} O_3 N_3 C I_3 A B_3 B I_2 436.$		— phenylbenzylhydrazon 167.
- C ₁₉ H ₂₉ N ₄ 185.	X.	- phenylhydrazon 35.
$\begin{array}{lll} - & C_{19}H_{22}N_4 & 185. \\ - & C_{19}H_{19}O_3N_3Cl_2 & 110. \end{array}$		— phenylnaphthylhydrazon 182.
$$ $C_{19}H_{19}N_{9}CIHg$ 561.	Xenyl- s. Diphenylyl	- toluolazonaphthylhydr=
$-C_{19}H_{24}O_{6}N_{2}Hg$ 572.	Xylochinonbenzoylphenyl=	azon 350.
$- C_{20}^{N} H_{16}^{16} O 556.$	hydrazon 66.	Zimtsäureamylesterazophene=
$\begin{array}{lll} & - & C_{20}H_{15}N_3S & 70. \\ & - & C_{20}H_{17}N_2Cl & 37. \end{array}$	Xylolazo-acetylnaphthylamin 331.	tol 290.
Co.H. O.N. 94.	- benzoylnaphthylamin 331.	Zingeronphenylhydrazon 56.
$\begin{array}{lll} - & C_{20} H_{90} O_{3} N_{4} & 94. \\ - & C_{20} H_{38} O N_{3} & 23. \end{array}$	- naphthol 249, 260.	Zink-diphenyl 557.
$- C_{91}H_{18}$ 552.	- naphtholäthyläther 249,	— verbindungen 557.
Co. H. O. N. 68.	260.	Zinn-äthylpropyldibenzyl 539.
$\begin{array}{lll} & - C_{12} H_{18} N_4 & 185. \\ & - C_{12} H_{16} O_5 N_4 & 96. \\ & - C_{12} H_{16} O_5 N_4 & 96. \end{array}$	naphtholdisulfonsäure 304.	— äthyltribenzyl 539.
$$ $C_{12}H_{16}O_5N_4$ 96.	- naphtholmethyläther 249,	äthyltriphenyl 538.
$- C_{22}^{-1} H_{18}^{NO} O N_{2} Br_{2} 203.$	260. — naphtholsulfonsäure 302.	— diäthyldibenzyl 539. — methyltriphenyl 538.
$\begin{array}{lll} & - & C_{23}H_{22}O_2N_2 & 80. \\ & - & C_{23}H_{24}O_2N_2 & 554. \end{array}$	- naphthylamin 331.	— tetrabenzyl 539.
C ₉₄ H ₉₉ O ₉ N ₉ 17.	— oxynaphthoesäure 293,	- tetracyclohexyl 538.
$- C_{24}H_{16}O_3N_6Br_2$ 381.	294.	— tetraphenyl 538.
$$ $U_{25}H_{22}U_6N_5CIHg_2$ 577.	— oxyxylol 244.	— tetratolyl 539.
C ₂₆ H ₁₇ N 26.	— salicylsäure 292.	— triphenylnaphthyl 540.
$-C_{26}H_{16}ON_8$ 26.	Xyloldiazoniumhydroxyd 360.	— triphenyltolyl 539.
$- C_{26}H_{18}O_6N_4$ 68.	Xylosazon 58.	— verbindungen 538.

Berichtigungen, Verbesserungen, Zusätze.

Zu Bd. I des Ergänzungswerks.

Seite 112 Zeile 11 v. u. statt: "Trimethyläthylen" lies: "Methyläthylacetaldehyd".

26 v. o. statt: "2.4-Dijod-thiophen" lies: "2.5-Dijod-thiophen". 317

385 22 v. o. statt: ,,2-Methyl-5-isopropyl-tetrahydrofuran" lies: ,,2.2.6-Trimethyl-tetrahydropyran".

OHH OHOH

455 Textzeile 4 v. u. statt: "d-Gulose C.H. 2O. = HO·CH. C-C-C-C-CHO

н онн н

(S. 904)." lies: ,,d-Gulose, im Hptw., S. 904 als l-Gulose bezeichnet, $C_6H_{12}O_6 = H$ OH H H

 $HO \cdot CH_2 \cdot C - C - C - C - CHO$. Zur Bezeichnung als

он и он он

d-Gulose vgl. Rosanoff, Am. Soc. 28, 114; Freuden-BERG, BRAUNS, B. 55, 1344; WOHL, FR., B. 56, 312."

Zu Bd. III/IV des Ergänzungswerks.

Seite 261 Zeile 17—18 v. o. Der Satz: "(Liefert mit Benzaldehyd B. 45, 3237)." ist zu ersetzen durch: "Liefert mit Benzaldehyd bei Gegenwart von Piperidin in siedendem Alkohol 4.5-Dioxo-2-phenyl-3-acetyl-tetrahydrofuran (Mumm, Ber-Gell, B. 45, 3046; vgl. M., B. 45, 3236)." 359 ,, 4 v. o. nach: ,,-hydrazin" füge zu: ,,(W., F., B. 44, 901)". 636 Spalte 1 Zeile 3 v. o. statt: ,,-glykolsäure" lies: ,,-diglykolsäure".

Zu Bd. V des Ergänzungswerks.

Seite 173 Zeile 30 v. u. vor: "(Brand, Eisenmenger" füge ein: "; in wäßrig-alkoholischer Essigsäure in Gegenwart von Natriumacetat an einer Silberkathode bei 40—50° erhält man 2.6-Dinitro-4-hydroxylamino-toluol und wenig 4.6-Dinitro-2-hydroxylaminotoluol(?)".

9 v. o. statt: ,,713" lies: ,,237". 183

15 v. o. statt: "gelben Verbindung" lies: "isomeren Verbindungen". 377

Zu Bd. VI des Ergänzungswerks.

Seite 472 Textzeile 12 v. u. statt: "-phenylhydrazon" lies: "-[4-nitro-phenylhydrazon]". 537 Zeile 11—12 v. o. und Seite 546 Zeile 17 v. o. statt: "α-Phenyl-β-benzoyl-propionsäureäthylester" lies: "β-Phenyl-α-benzoyl-propionsäureäthylester".

Zu Bd. VII/VIII des Ergänzungswerks.

Seite 448 Zeile 6 v. o. statt: "Benzaldehyd und Benzalacetophenon" lies: "Acetophenon und Benzalacetophenon".

- Seite 536 Zeile 2 v. u. statt: ,, a [p Methoxy benzolazo] styrol (Syst. No. 2112)" lies: "α-Benzolazo-4-methoxy-styrol (?) (Ergw. Bd. XV/XVI, 8. 246)".
 - 575
 - 33 v. o. statt: ", bei långerem Kochen" lies: "und". 34 v. o. statt: "(B., B. 51, 207)" lies: "; bei långerem Kochen erhält man 575 nur das Pyrazol-Derivat (B., B. 49, 2810)".

Zu Bd. IX des Ergänzungswerks.

- Seite 22 Zeile 6 v. u. statt: "Alkohol" lies: "Ather".
 - 167 Textzeile 15 v. u. statt: "5.7-Dinitro-1(oder 2)-phenyl-" lies: "5.7-Dinitro-2-phenvl-
 - CO— $C \cdot CO_2 \cdot C_2 \mathbf{H}_{\xi_{11}}$ 363 Zeile 1 v. u. statt: "C₆H₄ CO·O·C·CO₂·C₂H₅ $CO - C \cdot CH_n$ " lies: ,, C_6H_4 < $CO \cdot O \cdot C \cdot CH_8$
 - 392 Textzeile 17—16 v. u. streiche: "löst 6-Chlor-3 (oder 5)-benzyl-pyron-(2) in Kalilauge oder man".
 - 400 Zeile 36—37 v. o. Der Satz: "Beim Schmelzen 4-Oxy-naphthalsäure." ist zu ersetzen durch: "Verhalten bei der Kalischmelze: Cr., Cy.; vgl. Dziewoński, Zakrzewska-Baranowska, C. 1927 II, 426."

Zu Bd. X des Ergänzungswerks.

- Seite 155 Zeile 4 v. o. statt: "Alkohol" lies: "Eisessig".
- 282 ,, 16—17 v. o. statt: ,,4.5-Diphenyl-5.6-dihydro-pyron-(2)-carbonsäure-(6)(?)" lies: ,,5-Oxo-2.3-diphenyl-dihydrofuran-essigsäure-(2)-äthylester".
 - 282 17 v. o. statt: ,,128" lies: ,,127"
- 316 24 v. o. statt: ,,3-Chlor-phthalid" lies: ,,in der Kälte Di-[phthalidyl-(3)]äther und 3-Chlor-phthalid, bei Siedetemperatur 3-Chlorphthalid".
- 322 24-25 v. o. statt: ,,7-Oxy-4-imino-2-phenyl-benzo-1.4-pyran" lies: ,,das Imid des 7-Oxy-4-phenyl-cumarins".
- 26 v. o. nach: "Soc. 109, 120" füge zu: "; vgl. Baker, Soc. 127, 2354". 322
- 1 v. u. statt: "Phthalsäuredihydrazid" lies: "Phthalhydrazid (Syst. No. 384 3591)".
- 423
- 1 v. u. statt: "Am. Soc. 46" lies: "Am. Soc. 41". 17 v. o. hinter: "saure" füge ein: "sowie geringen Mengen 5-Oxo-2-[4-brom-430 phenyl]-4-benzal-furan und anderen Produkten".
- 551 Spalte 1 Zeile 22 v. o. statt: ,,137" lies: ,,137, 138".

Zu Bd. XI/XII des Ergänzungswerks.

- Seite 14 Zeile 20 v. o. statt: "(Syst. No. 2228)" lies: "(Ergw. Bd. XV/XVI, S. 414)". ,, 30—28 v. u. ersetze den Passus: ,,die Verbindung [2] 93, 226)"
 durch: ,,3.6-Dimethyl-benzthiazolthion-(2) (Syst. No. 4278) 413 (RASSOW, REIM, J. pr. [2] 93, 226; vgl. MILLS, CLARE, AESCHLIMANN, Soc. 123, 2362)"; die neben Zeile 29—26
 - v. u. stehende Formel ist zu streichen. 536 24 v. u. und Seite 544 Zeile 27 v. u. statt: ,,2 Atomen Jod" lies: ,,2 Mol Jod".

Zu Bd. XIII/XIV des Ergänzungswerks.

- Seite 448 Zeile 2-3 v. o. statt: "mit kalter konzentrierter Salzsäure" lies: "mit heißer konzentrierter Salzsäure".
 - 24 v. o. nach: ,,1750" und Zeile 26 v. o. nach: ,,1800" füge zu: ,,und nach-562 folgenden Behandeln mit Salzsäure".
 - 801 Spalte 2 Zeile 3 und 4 v. u. streiche: "-scetylanilincessigsäureanilid 839". 836 " 3 Zeile 9 v. u. streiche: "— (C₂H₁₁O₂N)_X 618". 837 " 1 zwischen Zeile 32 und 33 v. o. schalte ein: "— C₂₄H₁₂ON₂ 658". ,,
- 837 10 und 9 v. u. ,, ,: ,,— (C₁₀H₁₁O₂N)_x 618". ,,

Zu Band XV/XVI des Ergänzungswerks.

Seite 145 zwischen Zeile 22 und 21 v. u. füge ein: " β -Oxo- α -[4-chlor-2-nitro-phenylhydrazono] - butfersäurechlorid $C_{10}H_1O_4N_3Cl_2=O_2N\cdot C_0H_3Cl\cdot NH\cdot N:C(CO\cdot CH_2)\cdot COCl$ s. α -[4-Chlor-2-nitro-benzolazo]-acetessigsäurechlorid, S. 227.

 β -Oxo- α -[4-chlor-2-nitro-phenylhydrazono]-buttersäure-[2-chlor-anilid] $C_{16}H_{18}O_4N_4Cl_2=O_2N\cdot C_6H_2Cl\cdot NH\cdot N:C(CO\cdot CH_2)\cdot CO\cdot NH\cdot C_6H_4Cl\ s.\ \alpha$ -[4-Chlor-2-nitro-benzol-azo]-acetessigsäure-[2-chlor-anilid], S. 227.

β-Oxo-α-[4-chlor-2-nitro-phenylhydrazono] - butter-säure-benzylamid $C_{17}H_{15}O_{4}N_{4}Cl = O_{2}N \cdot C_{2}H_{4}Cl \cdot NH \cdot N$: $C(CO \cdot CH_{3}) \cdot CO \cdot NH \cdot CH_{2} \cdot C_{3}H_{5}$ s. α-[4-Chlor-2-nitro-benzol-azo]-acetessigsäure-benzylamid, S. 227."

Druck der Universitätsdruckerei H. Stürtz A.G., Würzburg.



AGRICULTURAL RESERVOR MISTITUTE